VERFAHRENSANWEISUNG

VERWENI	DUNG NICHT-BIOLOGISCHES PVM — BIO
Zweck	Grundsätzlich darf für die biologische Produktion von Pflanzen und pflanzlichen Erzeugnissen (außer Pflanzenvermehrungsmaterial) nur biologisches Pflanzenvermehrungsmaterial verwendet werden. Abweichend davon können Unternehmer:innen dann, wenn die in der Datenbank erfassten Daten zeigen, dass ihr qualitativer oder quantitativer Bedarf in Bezug auf relevantes biologisches Pflanzenvermehrungsmaterial nicht gedeckt wird, Umstellungspflanzenvermehrungsmaterial verwenden. Ist biologisches Pflanzenvermehrungsmaterial und Umstellungspflanzenvermehrungsmaterial nicht in ausreichender Qualität oder Menge verfügbar, um ihren Bedarf zu decken, so können die Kontrollstellen vorbehaltlich bestimmter Bedingungen die Verwendung von nicht-biologischem Pflanzenvermehrungsmaterial genehmigen. Die vorliegende Verfahrensanweisung beschreibt die Vorgehensweise dieses Genehmigungsverfahrens im österreichischen Kontrollsystem gemäß EU-QuaDG und trägt zur Gewährleistung einer effizienten und wirksamen Koordinierung zwischen den Behörden, den Kontrollstellen und weiteren beteiligten Stellen bei.
Inhaltsver- zeichnis	VERWENDUNG NICHT-BIOLOGISCHES PVM - BIO 1 1 EU-QuaDG 3 2 Zuständigkeiten 3 3 Rechtsvorschriften 4 4 Verwaltungsablauf 8 5 Ermittlungsrelevante Sachverhalte anhand der Informationen und Unterlagen des Antrags 11
Anwendungs- bereich	Zuständige Behörden und Kontrollstellen, die als Zertifizierungsstellen im Bereich der biologischen Produktion tätig sind, sowie die AGES als verwaltende Stelle der österreichischen Datenbank über Pflanzenvermehrungsmaterial für die biologische Produktion und als Geschäftsstelle gemäß EU-Qualitätsregelungen-Durchführungsgesetz.
Gültig ab	01.01.2022

ÄNDERUNGEN GEGENÜBER LETZTER VERSION

Entfällt, da Erstversion.

ABKÜRZUNGEN

Abkürzung	Bezeichnung		
AGES	Österreichische Agentur für Gesundheit und Ernährungssicherheit GmbH		
AGES-DB	Österreichische Datenbank über Pflanzenvermehrungsmaterial für die biologische Produktion		
AVG	Allgemeines Verwaltungsverfahrensgesetz (BGBl. Nr. 51/1991 idgF)		
BGBI.	Bundesgesetzblatt		
BIO-PVM	biologisches Pflanzenvermehrungsmaterial		
вм	Bundesministerium für Soziales, Gesundheit, Pflege und Konsument:innenschutz		
СОМ	Europäische Kommission		
DB	Datenbank		
EU-QuaDG	EU-Qualitätsregelungen-Durchführungsgesetz (BGBl. I Nr. 130/2015 idgF)		
GSt	Geschäftsstelle gemäß § 5 EU-QuaDG		
idgF	in der geltenden Fassung		
KSt	Kontrollstelle		
LH	Landeshauptmann/-frau		
MS	Mitgliedstaat(en)		
Pkt.	Punkt		
PVM	Pflanzenvermehrungsmaterial		
U	Unternehmer:in		
U-PVM	Umstellungspflanzenvermehrungsmaterial		
VO	Verordnung		
ZB	Zuständige Behörde		

BEGRIFFE

Jungpflanze	"eine junge Pflanze, die aus Saatgut und nicht aus einem Steckling/Setzling hervorge-
	ganger ist."
	(Anhang III Teil I Punkt 1 der VO (EU) 2020/464)
Kontrollstelle (KSt)	"eine beauftragte Stelle im Sinne des Artikels 3 Ziffer 5 der Verordnung (EU) 2017/625" (in Anlehnung an Artikel 3 Ziffer 56 der VO (EU) 2018/848)
Pflanzenvermeh- rungsmaterial (PVM)	"Pflanzen sowie alle Teile von Pflanzen unabhängig von ihrem Wachstumsstadium, einschließlich Saatgut, die zur Erzeugung ganzer Pflanzen geeignet und bestimmt sind" (Artikel 3 Ziffer 17 der VO (EU) 2018/848)

Österreichische Datenbank über Pflanzenvermeh- rungsmaterial für die biologi- sche Produktion (AGES-DB)	Die von der AGES verwaltete und regelmäßig aktualisierte Datenbank gemäß Artikel 26 Absatz 1 der VO (EU) 2018/848 zur Erfassung des BIO-PVM bzw. des U-PVM – mit Ausnahme von Sämlingen, aber einschließlich Saatkartoffeln –, das in Österreich zur Verfügung steht sowie das zur Verfügung stehende System gemäß Artikel 26 Absatz 2, das den Unternehmer:innen die Veröffentlichung ihres zu vermarktenden BIO-PVM und U-PVM ermöglicht. (siehe < Erlass des BM, Geschäftszahl: 31.901/56-IV/B/10/03, vom 14.01.2004 >)
Sämling	siehe Begriff "Jungpflanze"
Umstellungs- pflanzenvermeh- rungsmaterial (U-PVM)	Pflanzenvermehrungsmaterial, das während des Umstellungszeitraums gemäß Artikel 10 hergestellt wird und als Umstellungserzeugnis vermarktet werden darf, sofern ein Umstellungszeitraum von mindestens zwölf Monaten vor der Ernte eingehalten wird.
Unternehmer:in (U)	"die natürliche oder juristische Person, die für die Einhaltung der Vorschriften dieser Verordnung auf jeder ihrer Kontrolle unterstehenden Stufe der Produktion, der Aufbereitung und des Vertriebs verantwortlich ist" (Artikel 3 Ziffer 13 der VO (EU) 2018/848)
wissenschaftli- che Bezeichnung	Im Gegensatz zur gebräuchlichen pflanzenkundlichen Bezeichnung des PVM in Deutsch: Die Bezeichnung des PVM ausgedrückt in einer Fremdsprache (Latein oder Griechisch).
zuständige Behörde (LH)	"die zentralen Behörden eines Mitgliedstaats, die für die Durchführung amtlicher Kontrollen und anderer amtlicher Tätigkeiten nach dieser Verordnung und den Vorschriften gemäß Artikel 1 Absatz 2 verantwortlich sind sowie alle anderen Behörden, denen diese Verantwortung übertragen wurde" (Artikel 3 Ziffer 3 Buchstabe a und b der VO (EU) 2017/625)

VERFAHREN

1 EU-QuaDG

Die nationale Durchführung der EU-Rechtsakte auf dem Gebiet der biologischen Produktion erfolgt durch das EU-QuaDG.

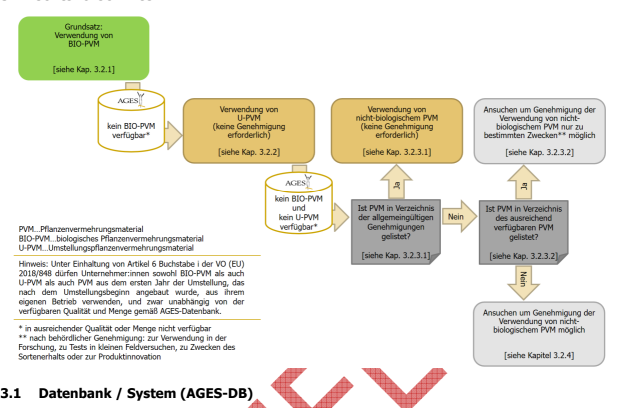
2 Zuständigkeiten

Gemäß Artikel 41 Absatz 4 Buchstabe a der VO (EU) 2018/848 dürfen die zuständigen Behörden den Kontrollstellen die Befugnis zur Gewährung von abweichenden Regelungen nicht übertragen. Ausgenommen davon ist die Übertragung der Befugnis zur Gewährung der Verwendung von nicht-biologischem PVM. Von dieser Möglichkeit wurde innerstaatlich Gebrauch gemacht und mittels Erlass des BM, Geschäftszahl: BMG-75430/0008-II/B/7/2009, vom 18.02.2009, die Befugnis zur Gewährung der Verwendung von nicht-biologischem PVM den Kontrollstellen übertragen.

Für die Abwicklung des vorliegenden Genehmigungsverfahrens ist die Kontrollstelle (siehe L_0001) der:des antragstellenden U zuständig.

Die Gewährung von Ausnahmen in Katastrophenfällen zur Verwendung von nicht-biologischem PVM gemäß delegierter VO (EU) 2020/2146 und deren Genehmigungsverfahren im österreichischen Kontrollsystem gemäß EU-QuaDG sind nicht Gegenstand vorliegender Verfahrensanweisung.

3 Rechtsvorschriften



Artikel 26 Absatz 1 der VO (EU) 2018/848 legt fest, dass die MS dafür Sorge zu tragen haben, dass zur Erfassung des BIO-PVM bzw. des U-PVM – mit Ausnahme von Sämlingen, aber einschließlich Saatkartoffeln –, das in ihrem Hoheitsgebiet zur Verfügung steht, eine regelmäßig aktualisierte Datenbank eingerichtet wird.

Gemäß Artikel 26 Absatz 2 Buchstabe a der VO (EU) 2018/848 müssen die MS über Systeme verfügen, die es den U, die BIO-PVM bzw. U-PVM vermarkten und in ausreichenden Mengen innerhalb eines angemessenen Zeitraums liefern können, ermöglichen, folgende Informationen freiwillig und kostenlos zusammen mit ihren Namen und Kontaktangaben zu veröffentlichen:

- Das zur Verfügung stehende BIO-PVM und U-PVM, wie etwa PVM aus biologischem heterogenem Material oder aus für die biologische Produktion geeigneten biologischen Sorten, mit Ausnahme von Sämlingen, aber einschließlich Saatkartoffeln;
- die Menge dieses Materials in Gewichtsangaben und der Jahreszeitraum der Verfügbarkeit;
- bei der Auflistung dieses Materials werden mindestens die wissenschaftlichen Bezeichnungen verwendet.

U, die sich dafür entscheiden, Informationen über PVM in dieses System aufzunehmen, sorgen dafür, dass die Informationen regelmäßig aktualisiert werden bzw. aus den Verzeichnissen gestrichen werden, sobald das PVM nicht mehr zur Verfügung steht.

Die COM veröffentlicht auf einer eigens dafür eingerichteten Website der COM den jeweiligen Link zu jeder nationalen Datenbank oder jedem nationalen System, um den Nutzer:innen in der gesamten Union den Zugang zu diesen Datenbanken oder Systemen zu ermöglichen.

Mit < Erlass des BM, Geschäftszahl: 31.901/56-IV/B/10/03, vom 14.01.2004, wurde die AGES mit der Verwaltung und regelmäßigen Aktualisierung der Datenbank gemäß Artikel 26 Absatz 1 der VO (EU) 2018/848 zur Erfassung des BIO-PVM bzw. des U-PVM – mit Ausnahme von Sämlingen, aber einschließlich Saatkartoffeln –, das in Österreich zur Verfügung steht, betraut. Diese vorhandene Datenbank dient auch den Zwecken gemäß Artikel 26 Absatz 2 Buchstabe a, wonach die MS über Systeme verfügen müssen, die den

U die Veröffentlichung ihres zu vermarktenden BIO-PVM und U-PVM ermöglicht. Diese Datenbank bzw. dieses System wird in dieser Verfahrensanweisung als "AGES-DB" bezeichnet.

3.2 Herkunft des PVM und Verwendung von U-PVM und nicht-biologischem PVM

3.2.1 Grundsatz: Verwendung von BIO-PVM

Gemäß Anhang II Teil I Punkt 1.8.1 der VO (EU) 2018/848 darf für die Produktion von Pflanzen und pflanzlichen Erzeugnissen (außer PVM) nur BIO-PVM verwendet werden.

Unter Einhaltung von Artikel 6 Buchstabe i der VO (EU) 2018/848 dürfen U sowohl BIO-PVM als auch U-PVM als auch PVM aus dem ersten Jahr der Umstellung, das nach dem Umstellungsbeginn angebaut wurde, aus ihrem eigenen Betrieb verwenden, und zwar unabhängig von der verfügbaren Qualität und Menge gemäß AGES-DB.

3.2.2 Verwendung von U-PVM

Abweichend von Anhang II Teil I Punkt 1.8.1 der VO (EU) 2018/848 kann ein:e U, wenn die in der AGES-DB erfassten Daten zeigen, dass der qualitative oder quantitative Bedarf der:des U in Bezug auf relevantes BIO-PVM nicht gedeckt wird, U-PVM gemäß Artikel 10 Absatz 4 Unterabsatz 2 Buchstabe a der VO (EU) 2018/848 verwenden.

Unter Einhaltung von Artikel 6 Buchstabe i der VO (EU) 2018/848 dürfen U sowohl BIO-PVM als auch U-PVM als auch PVM aus dem ersten Jahr der Umstellung, das nach dem Umstellungsbeginn angebaut wurde, aus ihrem eigenen Betrieb verwenden, und zwar unabhängig von der verfügbaren Qualität und Menge gemäß AGES-DB.

3.2.3 Nationale amtliche Verzeichnisse

3.2.3.1 Verzeichnis der allgemeingültigen Genehmigungen für die Verwendung von nicht-biologischem PVM (Allgemeingenehmigung)

Abweichend von der Erteilung von Einzelgenehmigungen können die ZB allen betroffenen U jährlich eine allgemeingültige Genehmigung erteilen für die Verwendung

- a) einer bestimmten Art oder Unterart, wenn und soweit keine Sorte in der AGES-DB erfasst ist;
- b) einer bestimmten Sorte, wenn und soweit die Bedingungen gemäß Anhang II Teil I Punkt 1.8.5.1 Buchstabe c erfüllt sind.

Die Möglichkeit der Erteilung einer allgemeingültigen Genehmigung wird in Österreich in Anspruch genommen und auf der Website der AGES-DB veröffentlicht.

Bei der Nutzung einer allgemeingültigen Genehmigung führen die U Aufzeichnungen über die verwendete Menge, und die für die Genehmigung relevante ZB führt die Mengen an zugelassenem nicht-biologischem PVM auf (national Vorge unsweise siehe Kapitel 4 dieser Verfahrensanweisung).

Die ZB aktualisieren jährlich das Verzeichnis der Arten, Unterarten oder Sorten, für die eine allgemeingültige Genehmigung erteilt wird, und machen es öffentlich auf der Website der AGES-DB zugänglich.

3.2.3.2 Verzeichnis des ausreichend verfügbaren PVM für die biologische Produktion (Verfügbarkeitsliste)

Die ZB erstellen ein amtliches Verzeichnis der Arten, Unterarten oder Sorten (gegebenenfalls zusammengefasst), für die festgestellt wird, dass in Österreich BIO-PVM oder U-PVM für die entsprechenden Sorten in ausreichender Menge verfügbar ist. Für Arten, Unterarten oder Sorten, die in Österreich in diesem Verzeichnis aufgeführt sind, werden keine Genehmigungen erteilt, es sei denn, dies ist durch einen der Zwecke gemäß Anhang II Teil I Punkt 1.8.5.1 Buchstabe d der VO (EU) 2018/848 gerechtfertigt.

Erweist sich die Menge oder Qualität von BIO-PVM oder U-PVM für eine in dem Verzeichnis aufgeführte Art, Unterart oder Sorte aufgrund außergewöhnlicher Umstände als unzureichend oder unangemessen, so können die ZB eine Art, Unterart oder Sorte aus dem Verzeichnis streichen.

Die ZB aktualisieren jährlich ihr Verzeichnis und machen es öffentlich auf der <u>Website der AGES-DB</u> zugänglich. Derzeit besteht in Österreich kein amtliches Verzeichnis des ausreichend verfügbaren PVM für die biologische Produktion.

3.2.4 Genehmigung von nicht-biologischem PVM

Ist BIO-PVM und U-PVM nicht in ausreichender Qualität oder Menge verfügbar, um den Bedarf der:des U zu decken, so können die Kontrollstellen in folgenden Situationen

- a) keine Sorte der Art, die die:der U beschaffen möchte ist in der AGES-DB erfasst; oder
- b) kein Lieferant, d. h. kein:e U, der:die PVM vermarktet, ist in der Lage, das betreffende BIO-PVM oder U-PVM rechtzeitig für die Aussaat oder Anpflanzung zu liefern, vorausgesetzt, die:der Verwender:in hat das PVM so zeitgerecht bestellt, dass die Aufbereitung und Lieferung von BIO-PVM oder U-PVM möglich wäre;

oder

c) die Sorte, die die:der U beschaffen möchte, ist nicht als BIO-PVM oder U-PVM in der AGES-DB erfasst und die:der U kann nachweisen, dass keine der erfassten Alternativen derselben Art insbesondere für die agronomischen und pedoklimatischen Bedingungen geeignet ist und die erforderlichen technologischen Eigenschaften aufweist, die für die geplante Produktion erforderlich sind, und dass die Genehmigung daher für die Produktion dieser:dieses U von wesentlicher Bedeutung ist;

oder

- d) dies zur Verwendung
 - i. in der Forschung,
 - ii. zu Tests in kleinen Feldversuchen,
 - iii. zu Zwecken des Sortenerhalts oder
 - iv. zur Produktinnovation gerechtfertigt ist

und von den zuständigen Behörden (z. B. Bundesamt für Ernährungssicherheit) genehmigt wurde; und unter Einhaltung der nachstehenden Bedingungen eine Einzelgenehmigung zur Verwendung von nichtbiologischem PVM erteilen:

- nicht-biologisches PVM darf nach der Ernte nur mit Pflanzenschutzmitteln behandelt werden, die gemäß Artikel 24 Absatz 1 der VO (EU) 2018/848 zur Behandlung von PVM zugelassen sind, es sei denn, eine chemische Behandlung wird von den zuständigen Behörden gemäß der VO (EU) 2016/2021 (z. B. zuständige Behörden gemäß Pflanzenschutzgesetz) zu Zwecken des Pflanzenschutzes für alle Sorten und heterogenes Material einer gegebenen Art in dem Gebiet, in dem das PVM verwendet werden soll, angeordnet. Wird nicht-biologisches PVM verwendet, das einer angeordneten chemischen Behandlung unterzogen wurde, so gilt für die Parzelle, auf der das behandelte PVM angebaut wird, ggf. ein Umstellungszeitraum gemäß Anhang II Teil I Punkte 1.7.3 und 1.7.4 der der VO (EU) 2018/848;
- die Genehmigung zur Verwendung von nicht-biologischem PVM muss vor der Aussaat oder Anpflanzung erteilt werden;
- die Genehmigung zur Verwendung von nicht-biologischem PVM wird einzelnen Verwender:innen für jeweils eine Saison (aktuelle Anbausaison sowie siehe < Erlass des BM, Geschäftszahl: BMG-75430/0013-II/B/7/2013, vom 06.08.2013) erteilt und die Kontrollstellen müssen die Mengen des genehmigten PVM auflisten.

3.3 Jährliche zusammenfassende Berichte

Zum 30. Juni jedes Jahres stellen die MS der COM und den anderen MS die Informationen aus der AGES-DB sowie die Informationen hinsichtlich der gewährten abweichenden Regelungen zur Verfügung. Die übermittelten Informationen werden in die AGES-DB aufgenommen.

3.3.1 Informationen aus der AGES-DB (AGES-DB-Verfügbarkeitsbericht)

Die Informationen zur Verfügbarkeit von BIO-PVM und U-PVM, ausgenommen Sämlinge, aber einschließlich Pflanzkartoffeln, die in der AGES-DB enthalten sind, müssen Folgendes umfassen:

- wissenschaftliche und gebräuchliche Bezeichnung (gebräuchlicher pflanzenkundlicher Name und wissenschaftlicher Name der botanischen Art);
- Sortenbezeichnung oder Bezeichnung des heterogenen Materials;
- von den U geschätzte verfügbare Menge an U-PVM (Gesamtzahl der Einheiten [in Stück oder Packungen] oder Saatgutgewicht in kg);
- von den U geschätzte verfügbare Menge des BIO-PVM (Gesamtzahl der Einheiten [in Stück oder Packungen] oder Saatqutgewicht in kg);
- Zahl der U, die freiwillig Informationen hochgeladen haben.

3.3.2 Informationen zu den gewährten abweichenden Regelungen (Bericht über gewährte Ausnahmen)

Die Informationen zu den gewährten abweichenden Regelungen müssen Folgendes umfassen:

- wissenschaftliche und gebräuchliche Bezeichnung (gebräuchlicher pflanzenkundlicher Name und wissenschaftlicher Name der botanischen Art);
- Sortenbezeichnung oder Bezeichnung des heterogenen Materials;
- Anzahl der abweichenden Regelungen und Saatgutgewicht (in kg) oder Gesamtzahl der Einheiten [in Stück oder Packungen], für die die abweichende Regelung gilt;
- Begründung für die abweichende Regelung: Forschungszwecke, Fehlen einer geeigneten Sorte, Erhaltungszweck oder andere Gründe;

Falls zutreffend, ist die Liste der Arten, für die keine abweichende Regelung gewährt wird, da sie ausreichend in biologischer Form verfügbar sind, mit den bereitzustellenden Informationen über die gewährten abweichenden Regelungen zu übermitteln.

3.3.3 Link zu der Website der amtlichen Verzeichnisse (Allgemeingenehmigung und Verfügbarkeitsliste)

Die ZB der MS übermitteln der COM und den anderen MS bis zum 30. Juni eines jeden Jahres den Link zu der Website, auf der die aktualisierten nationalen amtlichen Verzeichnisse öffentlich zugänglich gemacht werden. Die COM veröffentlicht die Links zu den aktualisierten nationalen amtlichen Verzeichnissen auf einer speziellen Website der COM.

3.4 Ablaufklausel

Gemäß VO (EU) 2018/848 enden die abweichenden Regelungen zur Verwendung von BIO-PVM gemäß Anhang II Teil I Punkt 1.8.5 am 31. Dezember 2036. Der COM wurde die Befugnis übertragen, ab 1. Januar 2029 auf der Grundlage der in ihrem Bericht dargelegten Erkenntnisse hinsichtlich der Verfügbarkeit von BIO-PVM und ggf. über die Ursachen des beschränkten Zugangs zu BIO-PVM delegierte Rechtsakte zu erlassen, mit denen diese Auslaufklausel vor dem 31. Dezember 2036 beendet oder ggf. über dieses Datum hinaus verlängert wird.

3.5 Übergangsmaßnahmen für vor Geltungsbeginn der VO (EU) 2018/848 produziertes BIO-PVM und U-PVM

BIO-PVM und U-PVM, welches nach Maßgabe der VO (EG) Nr. 834/2007 vor dem 1. Januar 2022 produziert wurden, kann weiterhin in Verkehr gebracht werden, bis die Bestände aufgebraucht sind.

Die Genehmigungen, die im Jahr 2021 für eine Verwendung im Jahr 2022 erteilt wurden, behalten ihre Gültigkeit.

4 Verwaltungsablauf

Einleitender Hinweis: U kann nach Antragstellung, aber vor Genehmigung bzw. Ablehnung, den Antrag jederzeit zurückziehen.

Pkt.	Schritt(e)	verantwortlich
Start	U beabsichtigt Verwendung von nicht-biologischem PVM zu beantragen, da a) keine Sorte der Art in der AGES-DB erfasst ist; oder b) kein Lieferant in der Lage ist, das PVM rechtzeitig zu liefern, obwohl U zeitgerecht bestellt hat; sodass eine Aufbereitung und Lieferung möglich wäre; oder c) die für ihre:seine betrieblichen Bedürfnisse geeignete Sorte nicht in der AGES-DB erfasst ist und auch keine alternativen Sorten in der AGES-DB erfasst sind, die die agronomischen oder pedoklimatischen Bedingungen aufweisen, die für ihre:seine geplante Produktion erforderlich sind; oder d) es zum Zwecke der Forschung, von Tests in kleinen Feldversuchen, des Sortenerhalts oder von Produktinnovation verwendet wird.	U
4.1	- Antrag übermitteln	U
4.2	 Inhaltliche und formelle Konformität des Antrags und Vollständigkeit der Informationen und Unterlagen prüfen: wenn Kontrollstelle vertraglich unzuständig ist: Zurückweisung; wenn der Antrag unvollständig oder unklar ist: U mit Ergänzung und Korrektur beauftragen und weiter mit Punkt 4.3; wenn der Antrag unzulässig ist und keine Zurückziehung durch U erfolgt: weiter mit Punkt 4.6 lit. b); wenn der Antrag vollständig und klar ist: weiter mit Punkt 4.4. 	KSt
4.3	 Ergänzungen und Korrekturen durchführen: wenn (fristgerecht) erfolgt: weiter mit Punkt 4.2; 	U

Ausgedruckt am: 01.02.2022 11:20 von: Gaschler Angelika
Ausdrucke sowie elektronische Kopien außerhalb der Kommunikationsplattform Verbraucher:innengesundheit unterliegen nicht dem Änderungsdienst!

- wenn nicht (fristgerecht) erfolgt und keine Zurückziehung durch U: weiter mit Punkt 4.6 lit. b)
- PVM-Verfügbarkeit anhand AGES-DB prüfen:
 - wenn beantragtes nicht-biologisches PVM in AGES-DB verfügbar: weiter mit Punkt 4.6 lit. b);
 - wenn beantragtes nicht-biologisches PVM Gegenstand einer allgemeingültigen Genehmigung ist und keine Zurückziehung durch U erfolgt: Zurückweisung;
 - wenn beantragtes nicht-biologisches PVM Gegenstand der Verfügbarkeitsliste ist, aber <u>nicht</u> zu behördlich genehmigten Zwecken verwendet wird: weiter mit Punkt 4.6 lit. b);
 - wenn beantragtes nicht-biologisches PVM Gegenstand der Verfügbarkeitsliste ist, jedoch zu behördlich genehmigten Zwecken verwendet wird: weiter mit Punkt 4.6 lit.
 - wenn beantragtes nicht-biologisches PVM weder in AGES-DB verfügbar, noch Gegenstand einer allgemeingültigen Genehmigung sowie der Verfügbarkeitsliste ist: weiter mit 1. kt 4.6 lit. <u>a)</u>.
- Ermittlungsrelevante Sachverhalte anhand der Informationen und Unterla-4.5 gen des Antrags gemäß Kapitel 5 dieser Verfahrensanweisung prüfen

KSt

Entscheidung treffen:

4.4

- a) falls dem Antrag stattzugeben ist. Einzelgenehmigung über die Verwendung des nicht-biologischen PVM erstellen (Geltungsdauer: aktuelle Anbausaison sowie siehe < Erlass des BM, Geäftszahl: BMG-75430/0013-II/B/7/2013, vom 06.08.2013>) inkl. weiterführender Hinweise, insbesondere dass:
 - nicht-biologisches PVM nach der Ernte nur mit Pflanzenschutzmitteln behandelt werden darf, die gemäß Artikel 24 Absatz 1 der VO (EU) 2018/848 zur Behandlung von PVM zugelassen sind;
 - die Nicht-Einhaltung der der Genehmigung zu Grunde liegenden Bedingungen gemäß VO (EU) 2018/848 zu einer Maßnahme gemäß dem nationalen Maßnahmenkatalog für die biologische Produktion führen kann;
 - der Antrag bzw. die Genehmigung am Betrieb aufzuliegen hat und für Kontrollen vor Ort (insbesondere die nächste Bio-Kontrolle) bereitgehalten werden muss.
- b) falls dem Antrag nicht stattzugeben ist: Ablehnung inkl. Begründung erstellen
- 4.7 -Entscheidung an U zustellen

KSt

KSt

Ausgedruckt am: 01.02.2022 11:20 von: Gaschler Angelika rhalb der Kommunikationsplattform Verbraucher:innengesundheit unterliegen nicht dem Änderunasdienst Ausdrucke sowie elektronische Kopien auße

VERFAHRENSANWEISUNG

9/12

Verwendung nicht-biologisches Pflanzenvermehrungsmaterial - BIO Dokument-Nr.: VA_0010_1 gültig ab 01.01.2022

- Folgende Informationen dokumentieren und an AGES-DB bis 31.03. des dem Berichtjahr folgenden Jahres übermitteln:
 - Anzahl der Entscheidungen aufgeschlüsselt in Genehmigungen und Ablehnungen für jährlichen Tätigkeitsbericht (siehe <u>Kapitel</u> 3.3.2 dieser Verfahrensanweisung), lt. Anhang III Teil II Punkt 1 der VO (EU) 2020/464 dokumentieren und an AGES-DB übermitteln:
 - Wissenschaftliche und gebräuchliche Bezeichnung (gebräuchlicher pflanzenkundlicher Name und wissenschaftlicher Name der botanischen Art);
 - Sortenbezeichnung oder Bezeichnung des heterogenen Materials;
 - Anzahl der Genehmigungen und Saatgutgewicht (in kg) oder Gesamtzahl der Einheiten [in Stück oder Packungen], für die die abweichende Regelung gilt;
 - Begründung für die Genehmigung unterteilt nach Anhang II Teil I Punkt 1.8.5.1:
 - Buchstabe a
 - Buchstabe b
 - Buchstabe c
 - Buchstabe d
 - Forschungszwecke (d1)
 - Tests in kleinen Feldversuchen (d2)
 - Sortenerhaltungszweck (d3)
 - Produktinnovation (d4)
 - von U verwendete Menge auf Basis allgemeingültiger Genehmigungen für jährlichen Tätigkeitsbericht (siehe <u>Kapitel 3.2.3.1</u> dieser Verfahrensanweisung) dokumentieren und an AGES-DB übermitteln
- Zusammenfassenden Bericht durch Zusammenführen der Berichte der Kontrollstellen erstellen
- Zusammenfassenden Bericht über von U verwendete Menge auf Basis allgemeingültiger Genehmigungen durch Zusammenführen der Berichte der Kontrollstellen erstellen
- Zusammenfassenden Bericht über Informationen aus der AGES-DB (Verfüg-4.9 barkeiten aller eingetragenen Arten und Sorten bzw. heterogenem Material) erstellen (siehe <u>Kapitel 3.3.1</u> dieser Verfahrensanweisung):

wissenschaftliche und gebräuchliche Bezeichnung (gebräuchlicher pflanzenkundlicher Name und wissenschaftlicher Name der botanischen Art);

Sortenbezeichnung oder Bezeichnung des heterogenen Materials:

KSt

Ausgedruckt am: 01.02.2022 11:20 von: Gaschler Angelika

Ausdrucke sowie elektronische Kopien außerhalb der Kommunikationsplattform Verbraucher:innengesundheit unterliegen nicht dem Änderungsdienst!

4.8

AGES-DB

- von den U geschätzte verfügbare Menge an U-PVM (Gesamtzahl der Einheiten [in Stück oder Packungen] oder Saatgutgewicht in kg);
- von den U geschätzte verfügbare Menge des BIO-PVM (Gesamtzahl der Einheiten [in Stück oder Packungen] oder Saatgutgewicht in kg);
- o Zahl der U, die freiwillig Informationen hochgeladen haben.

4.10	Alle zusammenfassenden Berichte bis 01.06. des dem Berichtsjahr folgenden Jahres an AGES-GSt weiterleiten inkl. – falls zutreffend – die Liste der Arten, für die keine Genehmigung gewährt wird, da sie ausreichend in biologischer Form verfügbar sind	AGES-DB
4.11	Alle zusammenfassenden Berichte und aktuellen Website-Link zur AGES-DB an COM via OFIS bis 30.06. des dem Berichtsjahr folgenden Jahres über- mitteln	AGES GSt
4.12 -	Alle zusammenfassenden Berichte auf Website der AGES-DB veröffentlichen	AGES-DB
4.13	Kontrollausschuss + Beirat für die biologische Produktion + AGES-DB über Übermittlung an COM sowie Veröffentlichung auf Website der AGES-DB in- formieren	AGES GSt

5 Ermittlungsrelevante Sachverhalte anhand der Informationen und Unterlagen des Antrags

[wird ggf. noch ergänzt]

AUFZEICHNUNGEN

- Antrag und Genehmigung (Standort: KSt, U)
- Tätigkeitsbericht (Standort: KSt)

MITGELTENDE DOKUMENTE

- L 0001: Liste der zuständigen Behörden und Kontrollstellen im Bereich der biologischen Produktion
- MK 0001: Maßnahmenkatalog gemäß Artikel 92d der VO (EG) Nr. 889/2008
- MK_0005: Maßnahmenkatalog gemäß Artikel 41 VO (EU) 2018/848
- MK_0002: Maßnahmenkatalog für den Verdacht einer offensichtlichen, groben Übertretung gemäß § 5 Absatz 2 Ziffer 6 EU-QuaDG
- MK_0004: Maßnahmenkatalog der an den LH zu meldenden Verstöße und Unregelmäßigkeiten
- MK 0006: Maßnahmenkatalog der an den LH zu meldenden Verstöße und Unregelmäßigkeiten
- VA_0001: Verfahrensanweisung Informationsaustausch

Ausgedruckt am: 01.02.2022 11:20 von: Gaschler Angelika

RECHTSVORSCHRIFTEN

Die Rechtsvorschriften iZm dem Genehmigungsverfahren der Verwendung von nicht-biologischem PVM ergeben sich insbesondere aus

- dem EU-Qualitätsregelungen-Durchführungsgesetz, BGBl. I Nr. 130/2015 idgF,
- dem Allgemeinen Verwaltungsverfahrensgesetz, BGBl. I Nr. 51/1991 idgF,
- der Verordnung (EU) 2017/625,
- der Verordnung (EU) 2018/848 und deren Durchführungsverordnung (EU) 2020/464 sowie deren delegierte Verordnungen (EU) 2020/1794 und (EU) 2021/642,

in der jeweils geltenden Fassung.

EXTERNE VORGABEDOKUMENTE

- Erlässe,

Standort: Kommunikationsplattform Verbraucher:innengesundheit

- nationale Rechtsvorschriften,

Standort: Rechtsinformationssystem

- EU-Rechtsvorschriften, Standort: <u>EUR-Lex</u>

DOKUMENTENSTATUS

	erstellt	fachlich geprüft	QM geprüft	genehmigt
Name	AG Verwaltungsver- fahren	AG Verwaltungsver- fahren	Geschäftsstelle EU-QuaDG	Kontrollausschuss gemäß § 5 EU-QuaDG
Datum	23.09.2021	11.11.2021	15.11.2021	30.11.2021
Zeichnung	ohne Unterschrift	ohne Unterschrift	ohne Unterschrift	ohne Unterschrift

Vorlage: 9321_1

ANLAGEN

Keine.

Ausgedruckt am: 01.02.2022 11:20 von: Gaschler Angelika
Ausdrucke sowie elektronische Kopien außerhalb der Kommunikationsplattform Verbraucher:innengesundheit unterliegen nicht dem Änderungsdienst