



QM Milch

GMP+ BCN DE1

Versie NL: 1 juli 2018

GMP+ Feed Certification scheme



Historie van het document

Revisie nr./ Datum van goedkeuring	Wijziging	Heeft betrekking op	Uiterste Implementatie- datum
0.0 / 09-2015	Dit is een nieuw document	Niet van toepassing	Niet van toepassing
0.1 / 05-2018	Tekstuele correcties	Annex 1	01-07-2018

INHOUDSOPGAVE

1	INLEIDING	4
1.1	ALGEMEEN.....	4
1.2	STRUCTUUR VAN HET GMP+ FEED CERTIFICATION SCHEME.....	4
2	SCOPE, TOEPASSING EN CERTIFICERING	6
2.1	ACHTERGROND.....	6
2.2	TOEPASSINGSGBIED.....	6
2.3	TOEPASSING EN CERTIFICERING	6
3	TERMEN EN DEFINITIES	8
4	MONITORING	9
4.1	ALGEMEEN.....	9
4.2	MONSTERNAME EN ANALYSE.....	9
4.3	RAPPORTEREN EN DELEN VAN GEGEVENS	9
5	BEOORDELING EN NAVOLGENDE MAATREGELEN	10
5.1	LIMIETEN.....	10
5.2	OVERSCHRIJDEN VAN EEN LIMIET	10
5.3	BESCHIKBAAR STELLEN VAN INFORMATIE	10
	BIJLAGE 1: PRINCIPES EN SAMENVATTING VAN DE GMP+ MONITORINGSVOORWAARDEN.....	11
	PRINCIPES VOOR DE GMP+ MONITORINGSVOORWAARDEN.....	11
	SAMENVATTING VAN DE GMP+ MONITORINGSVOORWAARDEN	12

1 INLEIDING

1.1 Algemeen

Het GMP+ Feed Certification scheme is geïnitieerd en ontwikkeld in 1992 door de Nederlandse diervoederindustrie als reactie op verschillende ernstige en minder ernstige incidenten met betrekking tot de besmetting van voedermiddelen. Het werd in eerste instantie opgezet als een nationaal schema, maar is uitgegroeid tot een internationaal schema dat wordt beheerd door GMP+ International in samenwerking met verschillende internationale belanghebbenden.

Hoewel het GMP+ Feed Certification scheme is ontstaan vanuit het perspectief van de veiligheid van diervoeder, is in 2013 de eerste standaard voor verantwoord diervoeder gepubliceerd. Daartoe zijn twee modules ontwikkeld; GMP+ Feed Safety Assurance (gericht op diervoederveiligheid) en GMP+ Feed Responsibility Assurance (gericht op verantwoord diervoeder).

GMP+ Feed Safety Assurance is een complete module met normen voor de waarborging van veilig diervoeder in alle schakels van de diervoederketen. Aantoonbare waarborging van veilig diervoeder geldt als een 'license to sell' in veel landen en markten en deelname aan de GMP+ FSA module kan dit uitstekend faciliteren. Op basis van praktijkbehoeften, zijn verschillende componenten geïntegreerd in de GMP+ FSA-normen, zoals voorwaarden voor een feed safety management system, voor de toepassing van HACCP-beginselen tot aan traceerbaarheid, monitoring, basisvoorwaardenprogramma's, ketenaanpak en het Early Warning System.

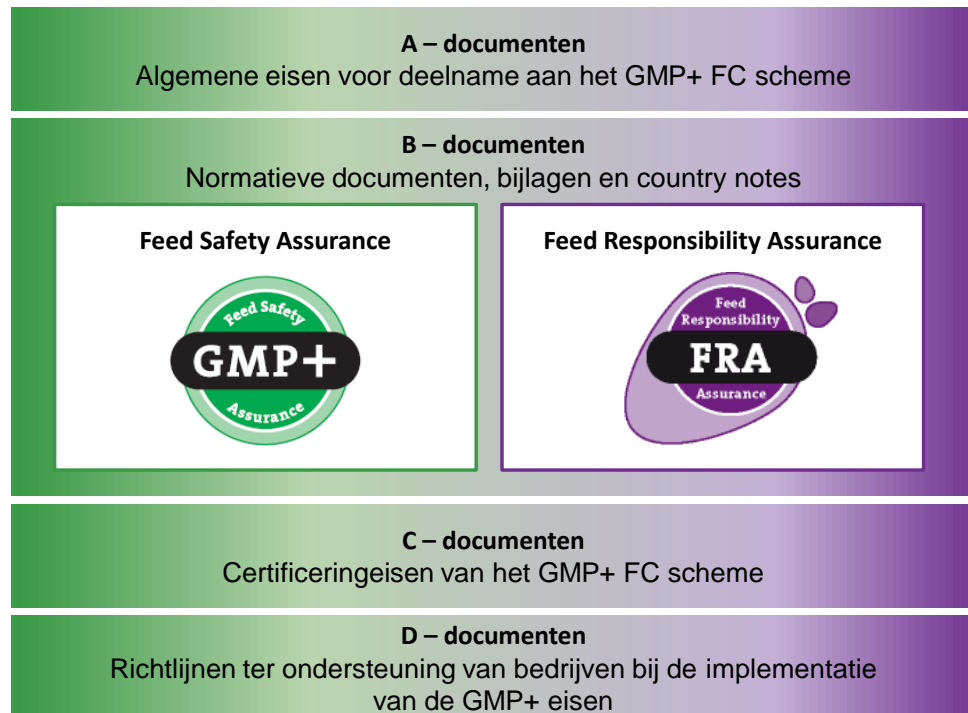
Met de ontwikkeling van de GMP+ Feed Responsibility Assurance module, reageert GMP+ International op de wensen van GMP+-deelnemers. Men verlangt van de diervoedersector dat zij op verantwoordelijkere wijze te werk gaat. Dit omvat bijvoorbeeld het inkopen van soja en vismeel die zijn geproduceerd en worden verhandeld met respect voor mensen, dieren en het milieu. Om aan te kunnen tonen dat de productie en handel op verantwoorde wijze plaatsvindt, kan een bedrijf zich laten certificeren voor de GMP+ Feed Responsibility Assurance. GMP+ International faciliteert de behoeften vanuit de markt via onafhankelijke certificering.

Samen met de partners van GMP+, definieert GMP+ International op transparante wijze voorwaarden in de Feed Certification scheme. Certificatie-instellingen kunnen zelfstandig GMP+-certificatie uitvoeren.

GMP+ International ondersteunt de GMP+ deelnemers met nuttige en praktische informatie door middel van een aantal hulpdocumenten, databases, nieuwsbrieven, vraag- en antwoordlijsten en seminars.

1.2 Structuur van het GMP+ Feed Certification scheme

De documenten in het GMP+ Feed Certification scheme zijn onderverdeeld in een aantal reeksen. De volgende pagina toont een schematische weergave van de inhoud van het GMP+ Feed Certification scheme:

GMP+ Feed Certification scheme

Al deze documenten zijn beschikbaar via de website van GMP+ International (www.gmpplus.org) .

Het onderhavige document wordt aangeduid als GMP+ BCN-DE1 *QM-Milch* en maakt onderdeel uit van de GMP+ FSA module.

2 Scope, toepassing en certificering

2.1 Achtergrond

In het kader van de „Futtermittelvereinbarung QM-Milch“ (Overeenkomst voedermiddelen QM-Milch) dient melkveevoeder aan een aantal voorwaarden te voldoen waarvan via een door QM-Milch geaccepteerd voederveiligheidssysteem gegarandeerd dient te worden dat hieraan inderdaad is voldaan.

Het QM-Milch-programma is bedoeld om te kunnen garanderen dat uitsluitend hoogwaardige melk geproduceerd en verwerkt wordt. Nadere informatie is te vinden op de website van QM-Milch www.qm-milch.de.

Het GMP+ FC scheme biedt een dergelijk systeem voor de voederveiligheid. Een volgens GMP+ gecertificeerd bedrijf voldoet in principe aan de voorwaarden ten aanzien van de veiligheid van melkveevoeder die door QM-Milch e. V. zijn vastgelegd. Deze voorwaarden worden in deze Country Note QM-Milch samengevat, waarbij naar de desbetreffende GMP+-voorwaarden wordt verwezen en een reeks van specifieke voorwaarden wordt beschreven.

2.2 Toepassingsgebied

Deze Country Note bevat naast een verwijzing naar bestaande GMP+ voorwaarden ook extra voorwaarden ten aanzien van diervoederbedrijven die in het kader van het QM-Milch-programma, dat door de Duitse zuivelbranche voor de productie en levering van voedermiddelen voor melkvee (koeien) is opgesteld.

De voorwaarden die aan de diervoederbedrijven worden gesteld, hebben betrekking op de controle en de bewaking op specifieke ongewenste substanties in melkveevoeder, het beoordelen van de gevonden resultaten, het melden van deze resultaten aan QM-Milch en nog een aantal andere elementen.

2.3 Toepassing en certificering

Een deelnemer aan GMP+ die voedermiddelen aan melkveehouders levert en wil aantonen dat hij aan de voorwaarden van QM-Milch voldoet, kan deze Country Note ook samen met de andere van toepassing zijnde GMP+-normdocumenten toepassen.. Of aan de desbetreffende voorwaarden van de QM-Milch is voldaan, wordt aangetoond met een certificaat dat door de door GMP+ International geaccepteerde certificatie instelling wordt afgegeven.

Aanvullende scope: **QM-Milch**

De certificering vindt per bedrijfslocatie plaats (net als bij de certificering voor andere GMP+-standaarden). De certificering op grond van deze *Country Note* wordt uitdrukkelijk in de bedrijvendatabase van GMP+ International geregistreerd en in een GMP+-certificaat bevestigd.

Een dergelijk bedrijf wordt als QM-Milch erkende diervoederleverancier in de lijst opgenomen en heeft goedkeuring om melkveevoeder aan veehouders te leveren die aan het QM-Milch programma deelnemen.

In de praktijk gaat het hier om producenten en leveranciers van mengvoeders en voedermiddelen, waarvan het GMP+-voederveiligheidssysteem in ieder geval één of meer van de volgende toepassingsgebieden omvat:

- Productie van mengvoeder
- Handel in mengvoeder
- Productie van voedermiddelen
- Handel in voedermiddelen

Zoals in paragraaf 2.1 is aangegeven zijn in deze country note alle voor QM-Milch e.V. belangrijke voorwaarden vastgelegd. Voor een deel bestaat dit uit een samenvatting en/of een verwijzing naar relevante voorwaarden uit andere GMP+ standaarden. Dit kan min of meer gezien worden als een geheugensteuntje.

Een ander deel betreft aanvullende('nieuwe') voorwaarden. Hieronder is dit onderscheid (als een hulpmiddel bij het gebruik) in een overzicht weergegeven

paragraaf	Verwijzing naar bestaande voorwaarde	Additioneel (nieuw)
4.1	X	
4.2	X	
4.3		X
5.1		X
5.2		X
5.3		X
Bijlage 1	x	

3 Termen en definities

Voor de definities wordt verwezen naar *GMP+ A2 definities en afkortingen*.
Daarnaast gelden de volgende definities in het kader van deze Country Note

Deelnemer	Het diervoederbedrijf dat een GMP+ standaard toepast en als zodanig GMP+-gecertificeerd is.
Melkveevoeder	Mengvoeder of voedermiddelen voor melkvee.

4 Monitoring

4.1 Algemeen

De deelnemer beschikt over een passend monitoringsplan ter controle van melkveevoeders die voor de melkveehouders, die aan het QM-Milch programma deelnemen, geproduceerd en aan deze geleverd worden.

Het controleplan dient op zijn minst aan de GMP+ voorwaarden ten aanzien van de monitoring te voldoen en een periodieke en systematische monitoring op de volgende stoffen te omvatten:

- Aflatoxine B1
- Dioxine
- Dioxineachtige PCB's
- Niet-dioxineachtige PCB's

Zie in dit verband:

- de desbetreffende GMP+ voorwaarden ten aanzien van de monitoring (GMP+ BA4) behorend bij de GMP+ standaarden B1, B2 en B3:
 - par. 2.1, waarin algemene voorwaarden worden gegeven van de bepaling van de correcte analysefrequentie met betrekking tot ongewenste stoffen
 - par. 2.2 met voorwaarden ten aanzien van de analyse met betrekking tot Dioxine en (niet-) dioxineachtige PCB's, en
 - par. 2.3.2 voor de minimum frequentie van analyses met betrekking tot Aflatoxine B1.

Een samenvatting van deze monitoringsvoorwaarden zijn te vinden in bijlage 1 van deze Country Note.

4.2 Monstername en analyse

De monsters dienen door de deelnemer (of in diens opdracht) overeenkomstig de voorwaarden, genoemd in de Appendix GMP+ BA13 *Minimumvoorwaarden monstername*, te worden genomen.

De analyses dienen door een laboratorium te worden uitgevoerd dat (volgens de GMP+ B10 *Laboratoriumonderzoek*) gecertificeerd of volgens ISO 17025 voor de uitvoering van dergelijke analyses van voedermiddelen geaccrediteerd is.

4.3 Rapporteren en delen van gegevens

De analyseresultaten moeten in de *GMP+ Monitoring database* ingevoerd en met de groep „QM-Milch“ gedeeld worden. Op die manier deelt de deelnemer de analyseresultaten anoniem met de beheerder van QM-Milch. De beheerder kan aan de hand van de door de deelnemers aan deze Country Note uitgevoerde analyses rapportages opstellen.

Verklaring:

Om lid te worden van de groep QM-Milch in de GMP+ Monitoring database, moet de deelnemer zichzelf eenmalig via het voor dit doel beschikbare formulier aanmelden. Zodra de aanmelding is ontvangen wordt de deelnemer via de GMP+ Monitoring database uitgenodigd om tot de QM-Milch groep toe te treden. De GMP+ Monitoring database is te vinden op de website van GMP+ International: www.gmpplus.org.

5 Beoordeling en navolgende maatregelen

5.1 Limieten

Voor de analyses die volgens de in deze Country Note vastgelegde voorwaarden uitgevoerd worden, gelden de volgende limieten:

Parameter	Limiet	
Aflatoxine B1	1 ppb	QM-richtwaarde
Dioxine	0,5 ppt	EU-actiegrens
Dioxineachtige PCB's	0,5 ppt	EU-actiegrens
Niet dioxineachtige PCB's	10 ppb	EU-max. gehalte

Verklaring

Onafhankelijk van deze Country Note gelden de normen, genoemd in Appendix GMP+ BA1 'Specifieke voedselveiligheidsnormen. Bij overschrijding van een actiegrens of een maximum gehalte dient de deelnemer overeenkomstig de hierop betrekking hebbende GMP+-voorwaarden te handelen (zie bijvoorbeeld Appendix GMP+ BA5 'EWS'). De in deze Country Note gegeven limieten hebben betrekking op de maatregelen zoals bedoeld in par. 5.2.

5.2 Overschrijden van een limiet

Indien een limiet uit par. 5.1 wordt overschreden:

- dient de deelnemer op het moment van constatering GMP+ International van de overschrijding in kennis te stellen; dit dient onmiddellijk en met behulp van het hiertoe ter beschikking staande webformulier te gebeuren. Het blijft GMP+ International* voorbehouden, de juistheid te toetsen.
- dient GMP+ International de informatie uit het webformulier terstond aan QM-Milch e.V. en de certificatie-instelling van de deelnemer mee te delen,
- dient de deelnemer het voedermiddel nogmaals te analyseren, om het resultaat van de eerste analyse te bevestigen,
- dient de deelnemer op basis van een HACCP-analyse na te gaan, welke producten het verhoogde gehalte veroorzaakt zouden kunnen hebben, en die producten nader te analyseren. De oorzaak van de overschrijdingen moet worden gevonden. QM-Milch wordt hiervan in kennis gesteld.

5.3 Beschikbaar stellen van informatie

QM-Milch resp. de regionale diensten hebben het recht, de deelnemers te verzoeken om informatie met betrekking tot de omvang en de ernst van het incident te verstrekken. De deelnemers zijn verplicht, de vereiste informatie te verstrekken, bijvoorbeeld met betrekking tot hun inspanningen, om de oorzaak van de verontreiniging op te sporen en met betrekking tot de resultaten van de extra controles. Deze informatie wordt door QM-Milch vertrouwelijk behandeld.

QM-Milch en de regionale diensten kunnen besluiten een bezoek aan de deelnemers te brengen om zich ter plaatse van de genomen maatregelen te overtuigen. De deelnemers zijn verplicht, de vereiste informatie te verstrekken. Deze informatie wordt door QM-Milch vertrouwelijk behandeld.

Daarnaast worden ook overschrijdingen die bij andere eigen controles geconstateerd worden en in de GMP+ Monitoring database worden ingevoerd, op dezelfde wijze door GMP+ International aan QM-Milch e.V. doorgegeven. Dit geldt zowel voor punt 5.2 als voor punt 5.3 van de Country Note.

Bijlage 1: Principes en samenvatting van de GMP+ monitoringsvoorwaarden

Principes voor de GMP+ monitoringsvoorwaarden

Diervoederbedrijven, die aan het GMP+ FC scheme deelnemen, garanderen onder eigen verantwoordelijkheid dat op risico's gebaseerde HACCP¹-concepten (risico-beoordelingen) volgens de richtlijnen voor een risicoanalyse van de Verordening (EG) Nr. 178/2002 worden toegepast. GMP+ standaarden vergen voortdurend aandacht voor en bewustzijn van mogelijke risico's. Hiervoor is het noodzakelijk dat bedrijven deze risico's beheersen en dit met behulp van een op een risicobeoordeling gebaseerd monitoringsplan verifiëren.

Het risicomanagement wordt (nadat een risicobeoordeling van het diervoederbedrijf heeft plaatsgevonden – HACCP) volgens de voorwaarden van de Verordening (EG) Nr. 178/2002 door middel van monitoring via GMP+ Monitoring databank uitgevoerd. Met deze monitoring moet de effectiviteit van specifieke maatregelen, die genomen zijn om de gevonden risico's te beheersen, worden bevestigd. Bovendien moet geverifieerd worden dat specifieke parameters binnen de limieten zijn gebleven.

Het *GMP+ FC scheme* gaat van het principe uit dat de gehele diervoederketen hierbij betrokken dient te zijn. Dit betekent dat ieder diervoederbedrijf (als eerste stap binnen de keten) een te certificeren feed safety management system voor voedermiddelen moet invoeren en dit dient toe te passen.

De deelname van de diervoederbedrijven aan dit systeem volgens Verordening (EG) Nr. 178/2002 heeft twee grote voordelen: de risico's worden daar beheerst waar ze ontstaan, en bij een incident is de rechtstreekse toegang tot de producent gegarandeerd.

Omdat het risico bestaat dat voedermiddelen, vooral tijdens de productie en de levering, met Aflatoxine, Doxine, dioxineachtige PCB's en niet-dioxineachtige PCB's verontreinigd raken, moeten de risico's volgens de procedures van het risicomanagement in alle fases vroegtijdig beheerst en als zodanig bewaakt worden.

De evaluatie van de analyseresultaten van de voedermiddelen vormt een essentieel onderdeel van het HACCP-concept. Een methode voor de verifiëring van de doelmatige functie van het HACCP-systeem is het regelmatig onderzoeken van de microbiologische en chemische eigenschappen van de eindproducten (voedermiddelen en mengvoeders). Daarbij worden de productspecificaties aan de hand van de vereiste parameters voor de ongewenste stoffen (voedermiddelen resp. mengvoeders) beoordeeld / geëvalueerd. Wanneer de analyseresultaten niet aan de productspecificaties voldoen, dienen passende corrigerende maatregelen te worden genomen.

Het HACCP-concept dient in het kader van de risicoanalyse regelmatig door de diervoederbedrijven te worden geverifieerd. Bedrijfsspecifieke processchema's, het overzichtsschema en het wisselen van de gebruikte grondstoffen dienen aan de actuele praktijken aangepast te zijn.

¹ HACCP heeft betrekking op de vaststelling en beheersing van kritische controlepunten in het kader van de risicobeoordeling als eerste stap van de risicoanalyse (Verordening (EG) Nr. 178/2002; artikel 3). De monitoring maakt deel uit van de volgende fase, het risicomanagement.

Voor dit doel dienen in het HACCP-concept alle wijzigingen van de productieprocessen aan nieuwe risico's aangepast en gedocumenteerd te worden. In het *GMP+ FC scheme* is voor de diervoederbedrijven als gevolg van dit ketenprincipe specifieke monitoring vereist. In de *GMP+ BA4 Minimumvoorwaarden inspectie en analyse* zijn hiervoor speciale voorwaarden opgenomen.

Samenvatting van de GMP+ monitoringsvoorwaarden

Deelnemers die voedermiddelen (voedermiddelen resp. mengvoeders) produceren, distribueren of be- resp. verwerken dan wel opslaan, moeten op basis van hun eigen risicobeoordeling een monitoringsplan opstellen, realiseren en uitvoeren.

Het monitoringsplan moet gebaseerd zijn op een solide en betrouwbare risicobeoordeling, die representatieve analyseresultaten als grondslag heeft; tevens dient het monitoringsplan gedocumenteerd te zijn.

Informatie (bijv. EWS, RASFF of andere signalen met betrekking tot mogelijke gevaren) die effecten zouden kunnen hebben op het bestaande monitoringsplan, moeten geëvalueerd worden. Indien nodig dient het monitoringsplan onmiddellijk aangepast te worden.

De frequentie van de analyses dient dusdanig te zijn dat voldoende gegarandeerd is dat alle vastgestelde risico's controleerbaar blijven.

De vereiste documentatie dient steeds up to date te zijn en deel uit te maken van de verifiëring van het voederveiligheidssysteem (FSMS).

Parameter	Voedermiddelproducten	Zie voor nadere informatie:																				
Aflatoxine B1	<p>1. Maïs, verwerkt of onverwerkt, van onderstaand genoemde herkomst</p> <p>2. Bijproducten van maïs, uit maïs gewonnen, van onderstaand genoemde herkomst</p> <p>Uit de volgende oorsprongslanden: Zie hiervoor het protocol Aflatoxine B1.</p> <table border="1"> <tr> <td>Argentinië</td> <td>Italië</td> </tr> <tr> <td>Brazilië</td> <td>Polen</td> </tr> <tr> <td>Servië</td> <td>Roemenië</td> </tr> <tr> <td>Bulgarije</td> <td>Slowakije</td> </tr> <tr> <td>Kroatië</td> <td>Spanje</td> </tr> <tr> <td>Griekenland</td> <td>Oekraïne</td> </tr> <tr> <td>Hongarije</td> <td></td> </tr> </table> <p>Als volgt per partij te analyseren:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Transportmiddel</th> <th>Max. omvang van de partij</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Zeeschip (waarvan de lading onmiddellijk naar een binnenschip of een kustvaarder wordt overgeladen)</td> <td>Binnenschip of kustvaarder</td> </tr> <tr> <td>Zeeschip (waarvan de lading onmiddellijk in een opslagruimte wordt ondergebracht)</td> <td>max. 2000 ton</td> </tr> </tbody> </table>	Argentinië	Italië	Brazilië	Polen	Servië	Roemenië	Bulgarije	Slowakije	Kroatië	Spanje	Griekenland	Oekraïne	Hongarije		Transportmiddel	Max. omvang van de partij	Zeeschip (waarvan de lading onmiddellijk naar een binnenschip of een kustvaarder wordt overgeladen)	Binnenschip of kustvaarder	Zeeschip (waarvan de lading onmiddellijk in een opslagruimte wordt ondergebracht)	max. 2000 ton	GMP+ BA4, 2.3.1
Argentinië	Italië																					
Brazilië	Polen																					
Servië	Roemenië																					
Bulgarije	Slowakije																					
Kroatië	Spanje																					
Griekenland	Oekraïne																					
Hongarije																						
Transportmiddel	Max. omvang van de partij																					
Zeeschip (waarvan de lading onmiddellijk naar een binnenschip of een kustvaarder wordt overgeladen)	Binnenschip of kustvaarder																					
Zeeschip (waarvan de lading onmiddellijk in een opslagruimte wordt ondergebracht)	max. 2000 ton																					

Parameter	Voedermiddelproducten		Zie voor na-dere informatie:
	Binnenschip	Binnenschip	
	Spoor	Spoor	
	Vrachtwagen, af opslag / op-slaghal	max. 2000 ton	
	Melkveevoeder of ten behoeve van de productie van mengvoeders voor melkvee:		GMP+ BA4, 2.3.3
Voeder-mid-delen van klasse 1	Van alle partijen dient een analyse te worden uitgevoerd, waarbij de analyse betrekking dient te hebben op de (oorspronkelijke) partijen van maximaal 500 ton		
	In deze categorie vallen: <ol style="list-style-type: none"> 1. pindakoeken en –meel van willekeurige oorsprong 2. Kapokzaadkoek van willekeurige oorsprong 3. Katoenzaadkoekjes en -schroot van willekeurige oorsprong 4. Kokos(-bij)-producten van willekeurige oorsprong 5. Maïs en maïsbijproducten van willekeurige oorsprong, behalve EU (tenzij deze volgens GMP+ BA4 par. 2.3.1. zijn geanalyseerd) en USA. 6. Palmpitten en bijproducten van palmpitten van onbekende oorsprong 7. Saffloerzaadschroot van willekeurige oorsprong 		
Voeder-mid-delen van klasse 2	Van alle partijen dient een analyse te worden uitgevoerd, waarbij de analyse betrekking dient te hebben op de (oorspronkelijke) partijen van maximaal 3000 ton		
	In deze categorie vallen: <ol style="list-style-type: none"> 1. Palmpitten en bijproducten van willekeurige bekende oorsprong, behalve Indonesië en Maleisië 2. Bijproducten van rijst van willekeurige oorsprong 		
Voeder-mid-delen van klasse 3	Alle partijen dienen op basis van de resultaten van de eigen risicobeoordeling van het bedrijf geanalyseerd te worden		
	In deze categorie vallen: <ol style="list-style-type: none"> 1. Alle overige afzonderlijke voedermiddelen 		

Parameter	Voedermiddelproducten	Zie voor na-dere informatie:
Dioxine en dioxineachtige PCB's	<ul style="list-style-type: none"> • Olie- en vetproducten die verkregen zijn uit de verwerking van oliehoudende zaden, olieraffinage, verwerking van dierlijke vetten en/of van vetmengels, • die in voedermiddelen worden gebruikt, en • die door GMP+ gecertificeerde bedrijven verwerkt, gedistribueerd, opgeslagen of gebruikt worden. <p>Deze voorwaarden gelden ook voor</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. geïmporteerde oliën en vetten die rechtstreeks aan de diervoederindustrie worden verkocht en voor producten die in interne stromen worden verwerkt. <p>Diervoederbedrijven, die oliën of daaruit gewonnen producten in de handel brengen, die voor het gebruik in voedermiddelen zijn bedoeld, waaronder mengvoeders, dienen deze producten te laten analyseren.</p> <p>De monitoringsfrequentie hangt van het risicoprofiel van de olie resp. van de vetproducten af en is per 1000 ton verplicht (als positieve vrijgave per ton of op basis van de resultaten van de eigen risicobeoordeling van de bedrijf). Zie voor het gedefinieerde risicoprofiel GMP+ BA4, par. 2.2.</p>	GMP+ BA4, 2.2
Niet-dioxine-achtige PCB's	Te analyseren in combinatie met de hierboven genoemde analyse op dioxine of dioxineachtige PCB's in olie en vetproducten.	

Opmerkingen:

- Toe te passen zijn de op grond van de diervoederwetgeving erkende analysemethoden.
- De Toelichting voor de toelating en registratie van diervoederbedrijven (voedermiddelen)" van de BMEL en de BVL dient te worden toegepast:

7.1. "Diervoederbedrijven die vetten, oliën of daaruit gewonnen producten (inclusief geraffineerde oliën, glycerine, lecithine, gummi) voor gebruik in voedermiddelen in de handel brengen, dienen deze producten met inachtneming van de HACCP-principes overeenkomstig de Verordening (EG) Nr. 152/2009 van de Commissie door een geaccrediteerd laboratorium op de som van dioxines en dioxineachtige PCB's te laten onderzoeken."

GMP+ International

Braillelaan 9

2289 CL Rijswijk

The Netherlands

t. +31 (0)70 – 307 41 20 (Office)

+31 (0)70 – 307 41 44 (Help Desk)

e. info@gmpplus.org

Disclaimer:

Deze publicatie is vastgesteld om belangstellenden te informeren over GMP+ normen. De publicatie wordt regelmatig geactualiseerd. GMP+ International B.V. is niet aansprakelijk voor eventuele onvolkomenheden in deze publicatie.

© GMP+ International B.V.

Alle rechten voorbehouden. De informatie uit deze publicatie mag worden geraadpleegd op het scherm, gedownload en geprint, mits dit gebeurt voor eigen, niet-commercieel gebruik. Voor ieder ander gewenst gebruik dient vooraf schriftelijke toestemming van GMP+ International B.V. te worden verkregen.