



Minimumvoorwaarden monstername

GMP+ BA 13

Versie NL: 1 januari 2023

GMP+ Feed Certification scheme



Historie van het document

Revisie nr./ Datum van goedkeuring	Wijziging	Heeft betrekking op	Uiterste implementatie- datum
0.0 / 09-2010	Overgang van de documenten van PDV naar GMP+ International	Gehele Document	01-01-2011
0.1 / 09-2011	Nieuwe inleiding	Hoofdstuk 1	01-01-2012
0.2 / 11-2012	Een voetnoot met een algemene herinnering aan de opslagperiode voor bewaarde monsters is toegevoegd. Nieuwe inleiding en gewijzigde tekst met betrekking tot het Feed Certification scheme	Hoofdstuk 4 Gehele Document	01-03-2013 01-03-2013
0.3 / 06-2014	Redactionele wijzigingen: Alle redactionele wijzigingen zijn opgenomen in een factsheet	Gehele document	01-01-2015
0.4 / 10-2022	Dit document is vernieuwd	Gehele document	01-01-2024

Inhoudsopgave

1	INLEIDING	4
1.1	ALGEMEEN	4
1.2	STRUCTUUR VAN HET GMP+ FEED CERTIFICATION SCHEME	4
2	VOORWAARDEN VOOR MONSTERNAME	6
2.1	HOE NEEM JE EEN MONSTER?	6
2.2	WAAR NEEM JE EEN MONSTER?	6
2.3	GEBRUIKTE UITRUSTING	6
2.4	AANTAL EN OMVANG VAN DE MONSTER(S)	7
2.5	ETIKETTERING, VERZEGELING EN REGISTRATIE	7
2.6	OPSLAG	7
2.7	MONSTERNAME	7
2.8	OVERIGE VOORWAARDEN	8

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.

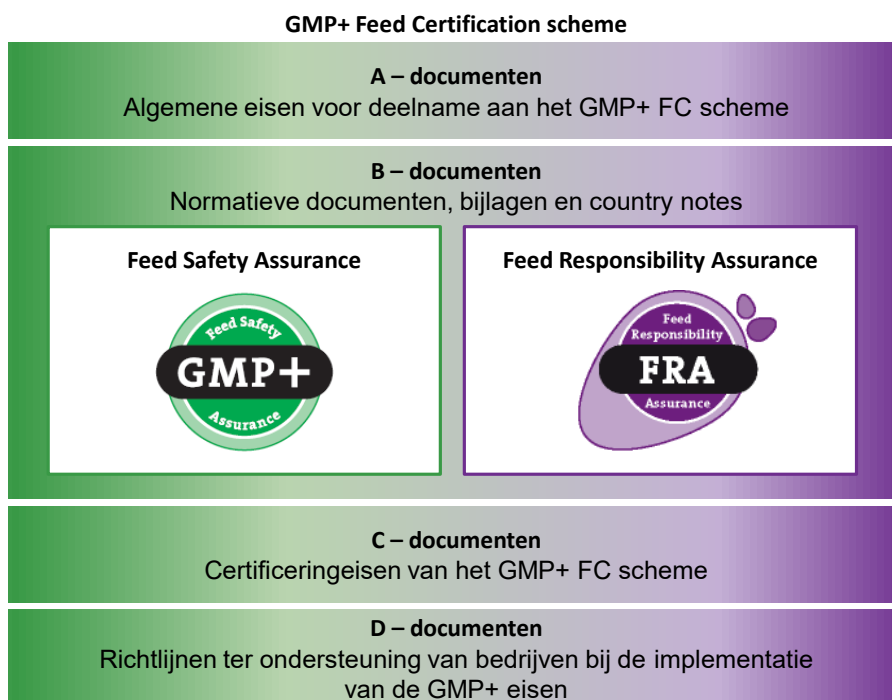
Met de ontwikkeling van de GMP+ Feed Responsibility Assurance module, reageert GMP+ International op de wensen van GMP+-deelnemers. Men verlangt van de diervoedersector dat zij op verantwoordelijkere wijze te werk gaat. Dit omvat bijvoorbeeld het inkopen van soja en vismeel die zijn geproduceerd en worden 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:



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

Het onderhavige document wordt aangeduid als GMP+ BA13 *Minimumvoorwaarden monstername* en maakt onderdeel uit van de GMP+ FSA module.

De hoofdstukken 2-5 en annexen 1-7 van de vorige versie (1 januari 2015) van dit document zijn vervangen door een nieuw hoofdstuk en voor een betere leesbaarheid is besloten de hoofdstukken en annexen van de vorige versie hier te schrappen.

De vorige versies van de schemadocumenten kunnen worden geraadpleegd op de [website](#).

2 Voorwaarden voor monstername

In overeenstemming met de GMP+ principes is het de verantwoordelijkheid van het bedrijf om te bepalen dat representatieve monsters worden genomen in het kader van het managementsysteem voor voedselveiligheid, met inbegrip van de naleving van de relevante wetgeving.

Het GMP+ gecertificeerde bedrijf moet monsternameprotocollen opstellen. De monsters moeten representatief zijn voor de desbetreffende partij.

Toelichting

Als de monstername in overeenstemming is met bestaande normen voor monstername, kun je gewoon naar deze normen verwijzen. Voorbeelden van dergelijke normen zijn: GAFTA 124 (voor droge voedermiddelen), FOSFA, NOFOTA, ISO5555 (voor vetten en oliën), ISO6497, ISO24333, Verordening (EU) 691/2013. Verder bevatten deze normen informatie die nuttig kan zijn bij het opstellen van je eigen protocollen.

In de monsternameprotocollen moeten de volgende onderwerpen aan bod komen:

2.1 Hoe neem je een monster?

Monsternamemethode voor verschillende soorten producten, met inbegrip van specifieke voorwaarden voor:

- a) droge producten (bv. in bulk, in zakken), natte producten, vloeibare producten (bv. in tanks, in blikken), enz;
- b) testen op stoffen die heterogeen / homogeen over de partij verdeeld zijn;
- c) testen op microbiologische parameters.

2.2 Waar neem je een monster?

Het GMP+ gecertificeerde bedrijf moet bepalen waar in het proces representatieve monsters kunnen worden genomen.

2.3 Gebruikte uitrusting

- a) Alle (automatische) uitrusting voor monstername, inclusief bijvoorbeeld monsterzakken of -blikken, moet schoon, droog en vrij van productvreemde resten en geuren zijn;
- b) zo nodig steriel;
- c) de uitrusting en instrumenten voor monstername mogen geen invloed hebben op de representativiteit van het eindmonster / de eindmonsters, noch op de parameters die waarschijnlijk zullen worden geanalyseerd.

2.4 Aantal en omvang van de monster(s)¹

- Het bedrijf bepaalt het aantal en de grootte van het/de (onder)monster(s) om representatieve monsters van de hele partij te verkrijgen;
- Het/de voor de totale partij representatieve (onder)monster(s) moet(en) grondig worden gemengd tot een (bulk) verzamelmonster in een ruimte die vrij is van elke mogelijke verontreiniging;
- Het (bulk) verzamelmonster moet vervolgens worden verdeeld en verkleind tot de voor de eindmonsters vereiste hoeveelheid;
- het volume van het/de eindmonster(s) is (zijn) voldoende om als basismonster te dienen en om alle nodige analyses, inclusief eventuele heranalyses, uit te voeren.

2.5 Etikettering, verzegeling en registratie

- Het monster moet zodanig worden geëtiketteerd en opgeslagen dat het tijdig kan worden teruggevonden en getraceerd tot de desbetreffende partij;
- Voor elk monster moeten de volgende gegevens beschikbaar zijn
 - datum van monstername;
 - identificatie van het product;
 - identificatie van de partij;
 - plaats van monstername.

NB: bovenstaande informatie hoeft niet noodzakelijkerwijs op het etiket te staan, maar moet gemakkelijk beschikbaar zijn (bv. via streepjescode, QR-code, enz.).

- Het monster moet verzegeld zijn om de integriteit van het monster te waarborgen.

Toelichting

Het woord 'verzegeld' betekent in dit verband niet dat de verzegeling moet plaatsvinden met een zegellood en zegeldraad. De sluiting moet zodanig zijn dat onbevoegde en ongecontroleerde opening van het monster (bijvoorbeeld door iemand die daartoe niet bevoegd is) zichtbaar wordt.

2.6 Opslag

- Het monster moet zodanig worden opgeslagen dat beschadiging en aantasting worden voorkomen;
- Er moet een passende periode worden vastgesteld voor de opslag van de bewaarmonsters. Als de wetgeving een specifieke opslagperiode voor de bewaarmonsters voorschrijft, moet daaraan worden voldaan.

2.7 Monstername

- De monstername moet worden uitgevoerd volgens de vastgestelde monsternameprotocollen. De monsternemer moet:
 1. opgeleid zijn om de vastgestelde monsternameprotocollen te begrijpen en naar behoren uit te voeren. Dit omvat kennis van de te bemonsteren producten en van het werken met de uitrusting voor monstername;
 2. in staat zijn de producten te bemonsteren volgens de vastgestelde monsternameprotocollen. Dit omvat toegang tot alle plaatsen waar monsters moeten worden genomen en vrij zijn van beïnvloeding die de representativiteit van het monster/de monsters kan beïnvloeden.

¹ NB: Zie GMP+ A2 Definities en afkortingen voor een definitie van ondermonster, (bulk)verzamelmonster en eindmonster.

- b) Monsters die zijn genomen volgens bekende en erkende normen voor monstername kunnen worden gebruikt als onderdeel van de borging van de voederveiligheid (GMP+ FSMS).

2.8 Overige voorwaarden

- a) Het GMP+ gecertificeerde bedrijf borgt dat wordt voldaan aan relevante voorwaarden en criteria, die in dit document zijn vastgelegd en niet in de specifieke normen voor monstername zijn opgenomen;
- b) Wanneer in de wetgeving of in andere delen van het GMP+ FC-scheme (bv. GMP+ BA4 *Minimumvoorwaarden inspectie en analyse*) specifieke monstername wordt vereist, moet aan deze voorwaarden worden voldaan. In geval van conflict prevaleren zij boven de voorwaarden in dit document;
- c) Het GMP+ gecertificeerde bedrijf mag de monstername en opslag van de monsters uitbesteden. Gedocumenteerde informatie moet aantonen dat aan de in dit document gestelde voorwaarden wordt voldaan en dat deze voorwaarden worden gecontroleerd op naleving.

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.