



Minimumvoorwaarden inkoop

GMP+ BA 10

Versie NL: 1 juli 2018

GMP+ Feed Certification scheme



Historie van het document

Revisie nr./ Datum van goedkeuring	Wijziging	Heeft betrekking op	Uiterste implementatiedatum
0.0 / 09-2010	Voorgaande versies zijn te raadplegen bij Historie		01-01-2011
0.1 / 03-2010			01-07-2010
0.2 / 07-2010			09-07-2010
0.3 / 09-2010			05-08-2010
0.4 / 07-2011			14-07-2011
0.4 / 09-2011			27-09-2011
0.4 / 09-2011			01-01-2012
0.5 / 11-2012			01-03-2013
0.6 / 01-2014			01-04-2013
1.0 / 06-2014	Redactionele wijzigingen: Alle redactionele wijzigingen zijn opgenomen in een factsheet	Gehele document	01-10-2014
	Geaccepteerde certificatieschema's voor telers zijn verwijderd. Poortwachtersprotocollen voor telers dienen te worden toegepast.	3	01-10-2015
	GMP+ B6 wordt per 31-12-2015 opgeheven als onderdeel van het Feed Certification scheme.	3	01-10-2014
	Poortwachtersprotocol voor de inkoop van onbewerkte landbouwproducten van de teler is aangepast	Annex 4	01-10-2015
	Poortwachtersprotocol (voormalige) levensmiddelen is toegevoegd	Annex 6	01-01-2015
	Poortwachtersprotocol voor transport is aangepast.	Annex 9	01-10-2014
	Poortwachtersprotocol voor op- en overslag is toegevoegd.	Annex 10	01-01-2016
	Wederzijdse erkenning met GTP, EFISC en Gafta is geïmplementeerd	3.4.1/ Annex 1	1-10-2014
	Inkoopvoorwaarden voor minerale voedermiddelen zijn aangepast	3.4.1	1-10-2014
1.1 / 06-2014	Herbenaming GMP+ BA1 <i>Specifieke voeder veiligheidsnormen</i>	Gehele Document	01-01-2015
2.0 / 11-2015	Frankrijk is inbegrepen in de lijst met A-landen.	Annex 9	01-01-2017
	Redactionele correctie van de tabel	Annex 9 5.1	01-01-2017
	Toelichting dat de periode van 90 dagen ook kan gaan om 90 niet-aaneengesloten dagen.	Annex 9 3	01-04-2016
3.0 / 09-2016	Poortwachtersprotocol voor de inkoop van onbewerkte agrarische producten van de teler is ook van toepassing op de inkoop van hooi en stro van een teler-collecteur	Annex 4	01-03-2017
	Door wijziging van Annex 4 is Annex 8 overbodig geworden en zal worden geschrapt.	Annex 8	01-03-2017
	Poortwachtersprotocol voor het transport van hooi en stro: - De lijst met A-landen is niet relevant - Inspectie of de laadruimte schoon en droog is kan worden uitgevoerd op de laadplek	Annex 9 A 5.2	01-03-2017
	Poortwachtersprotocol voor binnenvaart is toegevoegd	Annex 9 Sectie B (nieuw)	01-03-2017

Revisie nr./ Datum van goedkeuring	Wijziging	Heeft betrekking op	Uiterste implementatieda- tum
3.1 / 03-2017	Correctie "Aankoop van bevrachting"	3.8	
	Correctie in vertaling naar "platbodem"	Annex 9 A 5.2	
4.0 / 05-2018	Aanvullende voorwaarden FAMI-QS zijn toegevoegd	3	01-07-2018
	Wederzijdse erkenning met AMA-Marketing (pastus+) is geïmplementeerd.	3	01-07-2018
	Wederzijdse erkenning met OQULIM (OQUALIM-RCNA) is geïmplementeerd.	3	01-07-2018
	Voorwaarden voor gebruik van laboratoria zijn gewijzigd. Dit is gerelateerd aan de introductie van geregistreerde laboratoria	3.9	01-07-2019
	Italië is verwijderd uit de lijst met oorspronkelijke herkomstlanden Monitoring parameters zijn aangepast	Annex 5	01-10-2018
	Verwijzing naar GMP+ BA10, par. 3.9 is toegevoegd i.v.m. gewijzigde voorwaarden voor gebruik van laboratoria		01-07-2019
	Definities en scope zijn bijgewerkt Voorwaarden zijn aangepast of duidelijker vastgelegd voor leveranciersbeoordeling, bemonstering en monitoring, witness audit en wederverkoop	Annex 6	01-10-2018
	Diverse redactionele wijzigingen Het max. FFA niveau is licht verhoogd	Annex 7	01-07-2018
	Verwijzing naar GMP+ BA10, par. 3.9 is toegevoegd i.v.m. gewijzigde voorwaarden voor gebruik van laboratoria		01-07-2019
Poortwachtersprotocol voor de inkoop van stro is verwijderd	Annex 8	01-07-2019	
Diverse redactionele wijzigingen Oostenrijk is toegevoegd aan de lijst met A-landen	Annex 9 Sectie A en B	01-01-2019	

Redactionele opmerking:

Alle wijzigingen in deze versie van het document zijn zichtbaar gemaakt. Dit is hoe u:

- Nieuwe tekst
- Oude tekst

kunt herkennen.

De wijzigingen moeten door de deelnemer uiterlijk op de uiterste implementatie datum worden geïmplementeerd.

INHOUDSOPGAVE

1	INLEIDING	6
1.1	Algemeen	6
1.2	Structuur van het GMP+ Feed Certification scheme	6
2	NADERE VOORWAARDEN INKOOP	8
3	OVERZICHT VAN GMP+ EN GELIJKWAARDIGE CERTIFICATEN	9
3.1	Aankoop van mengvoeder en halffabricaten	9
3.2	Aankoop van voormengsels	9
3.3	Aankoop van Toevoegingsmiddelen	10
3.4	Aankoop van voedermiddelen	10
3.4.1	Algemeen	10
3.4.2	Aankoop van voedermiddelen van bedrijven met specifieke certificaten	12
3.5	Aankoop van diervoeder van niet-gecertificeerde leveranciers	12
3.6	Aankoop van op- en overslag	13
3.7	Aankoop van transport	13
3.8	Aankoop van bevrachting	14
3.9	Laboratoriumtests	15
3.10	Aankoop van andere diensten	16

ANNEX 1: AANVULLENDE VOORWAARDEN M.B.T. GTAS (GAFTA)	17
ANNEX 2: AANVULLENDE VOORWAARDEN M.B.T. UFAS / TASCC / FEMAS	18
ANNEX 3: POORTWACHTERSPROTOCOL VOOR DE AANKOOP VAN TOEVOEGINGSMIDDELEN	19
ANNEX 4: POORTWACHTERSPROTOCOL VOOR DE AANKOOP VAN ONBEWERKTE AGRARISCHE PRODUCTEN VAN DE TELER / TELER-COLLECTEUR	20
ANNEX 5: POORTWACHTERSPROTOCOL VOOR DE AANKOOP VAN GRANEN, ZADEN EN PEULVRUCHTEN	23
ANNEX 6: POORTWACHTERSPROTOCOL VOOR DE AANKOOP VAN (VOORMALIGE) LEVENSMIDDELEN	30
ANNEX 7: POORTWACHTERSPROTOCOL VOOR DE AANKOOP VAN GMQ PALMOLIE	44
ANNEX 8: POORTWACHTERSPROTOCOL VOOR DE AANKOOP VAN STRO	47
ANNEX 9: POORTWACHTERSPROTOCOL VOOR TRANSPORT	48
ANNEX 10: POORTWACHTERSPROTOCOL VOOR OP- EN OVERSLAG56	

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 managementsysteem, 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.

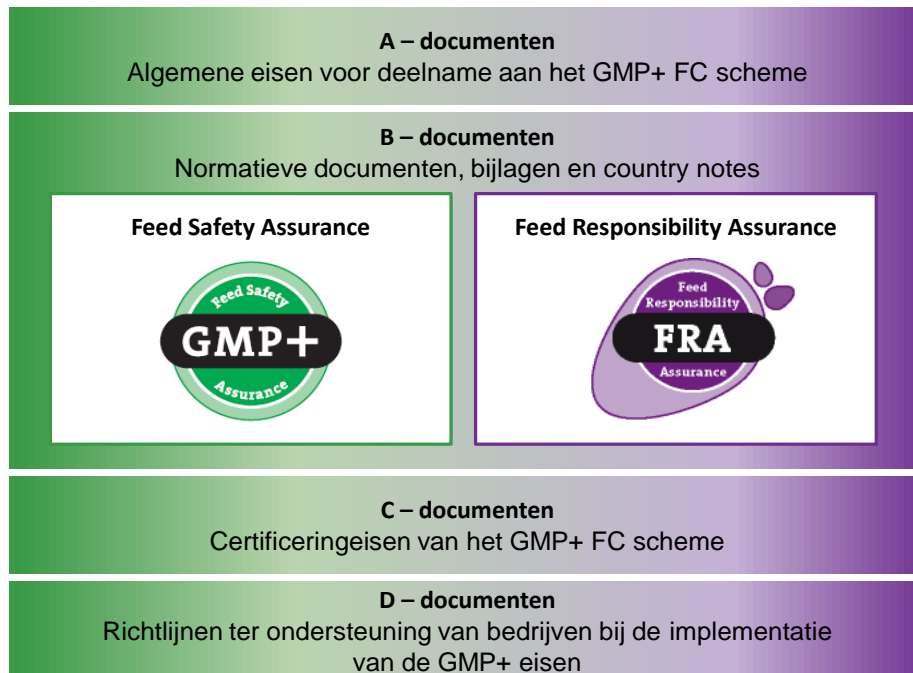
Samen met de partners van GMP+, definieert GMP+ International op transparante wijze voorwaarden in de Feed Certification scheme. Certificatie-instellingen kunnen zelfstandig GMP+-certificatie uitvoeren.

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 de standaard GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop* en maakt onderdeel uit van de GMP+ FSA module.

2 Nadere voorwaarden inkoop ¹

In diverse GMP+ standaarden wordt vereist dat een deelnemer producten of diensten mag aankopen indien deze

- a. vallen onder een GMP+ certificaat, of
- b. vallen onder een als gelijkwaardig geaccepteerd certificaat

Daarnaast kunnen ook specifieke diervoeders onder zgn. poortwachterscondities worden aangekocht.

In deze bijlage worden nadere voorwaarden voor elke van deze opties weergegeven.

In onderstaande tabellen zijn per in te kopen product of dienst de vereiste GMP+ certificaten en de geaccepteerde certificaten weergegeven, eventueel met aanvullende voorwaarden.

Deze producten of diensten mogen alleen worden gekocht indien

- a. het aangegeven certificaat aanwezig is, en
- b. aan de aanvullende voorwaarden is voldaan.

Een aantal producten en diensten is niet genoemd in de tabel. Deze producten of diensten kunnen door een GMP+ FSA gecertificeerde deelnemer worden gekocht onder de voorwaarde dat de deelnemer zelf een op HACCP principes gebaseerde risicobeoordeling uitvoert en op basis van deze risicobeoordeling én de kwaliteitsborging, die de leverancier toepast, een leveranciersselectie maakt en zijn (ingang-) controle daarop afstemt.

¹ Het gaat hier om inkoop door een bedrijf dat deelneemt aan de GMP+ FSA module.

3 Overzicht van GMP+ en gelijkwaardige certificaten

3.1 Aankoop van mengvoeder en halffabricaten

Geaccepteerde certificaten - scopes	Aanvullende voorwaarden
GMP+ B1 - productie van mengvoeder GMP+ B1 - handel in mengvoeder GMP+ B3 - handel in mengvoeder	
FCA ² -BC-02 - MP, productie van mengvoerders FCA -BC-03 - MH, handel in mengvoerders	
QS-gecertificeerde producenten van mengvoeder QS- gecertificeerde handelaren in mengvoeder	QS-bedrijf is opgenomen in de GMP+ bedrijvendatabase, tabblad <i>Overige certificatieschema's</i> .
UFAS Compound feed UFAS Merchants - handel in mengvoeder	Zie Annex 2.
FAMI-QS – productie van Speciaal aanvullende diervoeders FAMI-QS - productie van Speciaal aanvullende di-eetvoerders FAMI-QS – handel in Speciaal aanvullende diervoeders FAMI-QS - handel in Speciaal aanvullende di-eetvoerders	<ul style="list-style-type: none"> • Deze producten zijn niet bedoeld ter vervanging van basale diervoeding. • Een FAMI-QS Brief van Acceptatie voor de scope is vereist, bij het FAMI-QS-certificaat
OQUALIM-RCNA – gecertificeerde producenten van mengvoeder	Oqualim- bedrijf is gecertificeerd krachtens de OQUALIM annex 1 "Inkoopvoorwaarden voor goederen en diensten".
pastus+ - gecertificeerde producenten van mengvoeder	pastus+ - bedrijf is opgenomen in de GMP+ bedrijvendatabase, tabblad <i>Overige certificatieschema's</i> .
pastus+ - gecertificeerde handelaren in mengvoeder	

3.2 Aankoop van voormengsels

Geaccepteerde certificaten - scopes	Aanvullende voorwaarden
GMP+ B1 - productie van voormengsels GMP+ B1 - handel in voormengsels GMP+ B3 - handel in voormengsels	
FCA -BC-02 - VP, productie van voormengsels FCA -BC-03 - VH, handel in voormengsels	
FAMI-QS - productie van voormengsels FAMI-QS - handel in voormengsels	

² FCA = Feed Chain Alliance (voorheen: Ovocom-GMP)

Geaccepteerde certificaten - scopes	Aanvullende voorwaarden
QS-gecertificeerde producenten van voormengsels QS-gecertificeerde handelaren in voormengsels	QS-bedrijf is opgenomen in de GMP+ bedrijvendatabase, tabblad <i>Andere certificatieschema's</i> .
UFAS Compound feed UFAS Merchants - handel in voormengsels	Zie Annex 2.
OQUALIM-RCNA - gecertificeerde producenten van voormengsels	Oqualim- bedrijf is gecertificeerd krachtens de OQUALIM annex 1 "Inkoopvoorwaarden voor goederen en diensten".

3.3 Aankoop van Toevoegingsmiddelen

Geaccepteerde certificaten - scopes	Aanvullende voorwaarden
GMP+ B1 - productie van toevoegingsmiddelen GMP+ B1 - handel in toevoegingsmiddelen GMP+ B2 - productie van toevoegingsmiddelen GMP+ B3 - handel in toevoegingsmiddelen	
FCA -BC-02 - TP, productie van toevoegingsmiddelen FCA -BC-03 - TH, handel in toevoegingsmiddelen	
FAMI-QS - productie van toevoegingsmiddelen FAMI-QS - handel in toevoegingsmiddelen	<i>Een FAMI-QS Brief van Acceptatie voor de scope is vereist bij het FAMI-QS certificaat</i>
UFAS Merchants – handel in diervoederingsrediënten FEMAS Core standard FEMAS Intermediate Supplier	
QS-gecertificeerde producenten van toevoegingsmiddelen QS- gecertificeerde handelaren in toevoegingsmiddelen	QS-bedrijf is opgenomen in de GMP+ bedrijvendatabase, tabblad <i>Andere certificatieschema's</i> .
Zie ook 3.5 Aankoop van diervoeder en overige producten van niet-gecertificeerde leveranciers.	

3.4 Aankoop van voedermiddelen

3.4.1 Algemeen

De GMP+-deelnemer dient te verifiëren of en aantoonbaar te maken dat:

- Een generieke risicobeoordeling voor het voedermiddel is opgenomen in de GMP+ *FSP Productenlijst* of in de *Positivliste für Einzelfuttermittel*, indien afgenomen wordt van QS-gecertificeerde bedrijven. Als het product alleen is opgenomen in de *Positivliste für Einzelfuttermittel*, is doorverkoop niet toegestaan.
- Indien de naam van de originele fabrikant is opgenomen in de *FSP Productenlijst*, naast een mineraal voedermiddel, dan mag het desbetreffende voedermiddel alleen worden aangekocht indien het is geproduceerd door de in de lijst weergegeven fabrikant. De fabrikant dient gecertificeerd te zijn bij één van de onderstaande schema's.

Geaccepteerde certificaten - scopes	Aanvullende voorwaarden
GMP+ B1 - productie van voedermiddelen GMP+ B1 - handel in voedermiddelen GMP+ B2 - productie van voedermiddelen GMP+ B3 - handel in voedermiddelen GMP+ B6 - teelt van voedermiddelen	GMP+ B6: geldig tot 31-12-2017
FCA -BC-02 - GP, productie van voedermiddelen FCA -BC-03 - GH, handel in voedermiddelen	
QS-gecertificeerde producenten van voedermiddelen QS-gecertificeerde handelaren in voedermiddelen	QS-bedrijf is opgenomen in de GMP+ bedrijvendatabase, <i>tabblad Andere certificatieschema's</i> .
FEMAS Core standard FEMAS Intermediate Supplier UFAS Merchants – handel in diervoederingsrediënten	Zie Annex 2
IFSA Standard for the Production of Feed Ingredients (IFSA)	Transport naar het GMP+-gecertificeerde bedrijf vindt plaats onder het GMP+ transportcertificaat (of daaraan gelijkwaardig gesteld transport).
EFISC-GTP (Coceral) <ul style="list-style-type: none"> Handel/collectie van voedermiddelen van plantaardige oorsprong. 	
FAMI-QS – productie van functionele diervoederingsrediënten FAMI-QS – handel in functionele diervoederingsrediënten	<ul style="list-style-type: none"> Deze producten zijn niet bedoeld ter vervanging van basale diervoeding. Een FAMI-QS Brief van Acceptatie voor de scope is vereist bij het FAMI-QS certificaat Deze producten moeten geregistreerd zijn in de GMP+ FSP Productenlijst .
EFISC-GTP <ul style="list-style-type: none"> Producten uit de industrie voor oliezaadpersing en raffinage van plantaardige olie Producten uit de zetmeelindustrie Glycerine (ruw en geraffineerd) uit productie van biodiesel 	
GTAS (Gafta) voor de volgende scopes: <ul style="list-style-type: none"> Handel in voedermiddelen van plantaardige oorsprong 	Zie Annex 1.
pastus+ - gecertificeerde producenten van voedermiddelen pastus+ - gecertificeerde handelaren in voedermiddelen	pastus+- bedrijf is opgenomen in de GMP+ bedrijvendatabase, <i>tabblad Overige certificatieschema's</i> .
Zie ook 3.4.2 Aankoop van voedermiddelen van bedrijven met specifieke certificaten. Zie ook 3.5 Aankoop van diervoeder en overige producten van niet-gecertificeerde leveranciers.	

3.4.2 Aankoop van voedermiddelen van bedrijven met specifieke certificaten

Sommige voedermiddelen kunnen ook aangekocht worden bij een onderneming met een specifiek certificaat. Hiermee wordt bedoeld:

Voedermiddelen	Geaccepteerde certificaten/bijzondere voorwaarden
Akkerbouwgewassen (granen, (olie-)zaden en peulvruchten)	Certificaat ingevolge de Charte Sécurité Alimentaire (Certification CSA)
	TASCC Merchants (Handel in hele, onbewerkte akkerbouwgewassen voor gebruik in voeding en diervoeder.) <i>N.b.: zie Annex 2</i>
	QS- Richtlijn servicepakket voor landbouwproductie QS-bedrijf is opgenomen in de GMP+ bedrijvendatabase, tabblad <i>Andere certificatieschema's</i> .
Bakkerijrestproducten	Certificaat ingevolge de Hygiënecode voor de Brood en Banketbakkerij, inclusief uitbreiding module diervoeder (Nederlands Bakkerij Centrum /ISACert)
Uitgesorteerde Consumptie-aardappelen	Certificaat ingevolge de NAO hygiënecode voor ongeschilde (zoete) aardappelen.
Boerenkaaswei	De boeren dienen opgenomen te zijn in de lijst van geaccepteerde boerderijen die te vinden is op www.boerenkaas.nl .

3.5 Aankoop van diervoeder van niet-gecertificeerde leveranciers

Bepaalde diervoeders kunnen ook worden aangekocht van een niet-gecertificeerd bedrijf, indien deze voldoet aan een aantal aanvullende voorwaarden. Hiermee wordt bedoeld:

Diervoeder / Producten	Speciale voorwaarden
Toevoegingsmiddelen en inkuilmiddelen	<ul style="list-style-type: none"> • Toevoegingsmiddelen mogen onder de zgn. poortwachterscondities worden aangekocht van bedrijven die niet volgens één van de genoemde opties zijn gecertificeerd. Zie Annex 3 van deze bijlage, GMP+ BA10 <i>Minimumvoorwaarden inkoop</i>. • Inkuilmiddelen mogen worden aangekocht van niet-gecertificeerde leveranciers. Alleen inkuilmiddelen die legaal zijn toegestaan mogen worden gebruikt.
Onverwerkte landbouwproducten, direct afkomstig van de teler	Deze producten mogen, onder bepaalde aanvullende voorwaarden, direct worden gekocht van telers die niet volgens één van de genoemde opties zijn gecertificeerd. Zie hiervoor Annex 4 bij dit document.

Diervoeder / Producten	Speciale voorwaarden
Onbewerkte granen, zaden en peulvruchten	Zie Annex 5 voor de aankoop van onbewerkte granen, zaden en peulvruchten.
Interventiegraan	Zie Annex 5 voor de aankoop van onbewerkte granen, zaden en peulvruchten.
(Voormalig) levensmiddel	Zie Annex 6 voor de aankoop van (voormalig) levensmiddel.
Palmolie	Zie Annex 7 voor de aankoop van palmolie.
Stro	Zie Annex 8 voor de aankoop van stro.
Zuivelgrondstoffen (foodgrade)	Het product wordt onder Vo. (EG) 853/2004 geleverd (voorheen Richtlijn 92/46/EG).
Magere melkpoeder uit interventie	-

3.6 Aankoop van op- en overslag

Geaccepteerde certificaten / scopes	Aanvullende voorwaarden
GMP+ B1 - op- en overslag van diervoeder GMP+ B3 - op- en overslag van diervoeder	
FCA -BC-04 - op- en overslag van diervoeders	
TASCC Storage	
EFISC-GTP (Cocora) - opslag van voedermiddelen van plantaardige oorsprong	
QS-gecertificeerde bedrijven – op- en overslag	QS-bedrijf is opgenomen in de GMP+ bedrijvendatabase, tabblad <i>Andere certificatieschema's</i> .
GTAS (Gafsa) – opslag van voedermiddelen van plantaardige oorsprong.	Zie Annex 1
pastus+ -gecertificeerde bedrijven – op- en overslag	pastus+- bedrijf is opgenomen in de GMP+ bedrijvendatabase, tabblad <i>Overige certificatieschema's</i> .
Zie ook Annex 10 van dit document voor de aankoop van opslag onder poortwachters-condities.	

3.7 Aankoop van transport

Geaccepteerde certificaten en scopes	Aanvullende voorwaarden
GMP+ B4 - transport van diervoeder, wegtransport GMP+ B4.3 - transport van diervoeder, binnenvaart-transport	
FCA -BC-05 - TVWE, wegtransport van diervoeders FCA -BC-08 – Hygiëncode binnenvaart	
TASCC Road Haulage - wegtransport	Zie Annex 2

Geaccepteerde certificaten en scopes	Aanvullende voorwaarden
Qualimat – wegtransport	
QS-gecertificeerde bedrijven - wegtransport	QS-bedrijf is opgenomen in de GMP+ bedrijvendatabase, tabblad <i>Andere certificatieschema's</i> .
EFISC-GTP (Coceral) -transport van voedermiddelen van plantaardige oorsprong	Alleen geaccepteerd in combinatie met EFISC-GTP scope handel.
GTAS (Gafsa): transport van voedermiddelen van plantaardige oorsprong	Zie Annex 1.
pastus+ -gecertificeerde bedrijven - wegtransport	pastus+-bedrijf is opgenomen in de GMP+ bedrijvendatabase, tabblad <i>Overige certificatieschema's</i> .
<p>Als uitzondering op de voorwaarde voor GMP+-gecertificeerd transport, staat GMP+ toe dat een externe transporteur voor het wegtransport van verpakte producten (inclusief verzegelde laadeenheden) geen GMP+-certificatie behoeft. Verzegelde laadeenheden zijn nooit eigendom van of gehuurd door de transporteur.</p>	
<p>Zie ook Annex 9 van dit document voor de aankoop van transport onder poortwachterscondities.</p>	

3.8 Aankoop van bevrachting

Geaccepteerde certificaten - scopes	Aanvullende voorwaarden
GMP+ B4 - bevrachting van binnenvaarttransport GMP+ B4 - bevrachting van kustvaarttransport GMP+ B4 - bevrachting van wegtransport GMP+ B4 - bevrachting van railtransport GMP+ B4 - bevrachting van zeetransport	
FCA -BC-07 - TVM, bevrachting via zeevaart van diervoeders	
FCA -BC-06 - TVWA, bevrachting via binnenvaart van diervoeders	
FCA -BC-09 - TVOR, Organisatie van een transport van diervoeders via rail	
QS-gecertificeerde bedrijven met de scope bevrachting van rail-, binnenvaart- en kustvaarttransport.	QS-bedrijf is opgenomen in de GMP+ bedrijvendatabase, tabblad <i>Andere certificatieschema's</i> .
<p>Als uitzondering op de voorwaarde voor GMP+ gecertificeerde bevrachting, staat GMP+ het toe dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> • een externe bevrachter voor de bevrachting van verpakte producten (inclusief verzegelde laadeenheden) niet GMP+ FSA of gelijkwaardig gecertificeerd is. • een externe bevrachter of de opdrachtgever van transport van oliën en vetten en daarvan afgeleide producten voor rechtstreekse verwerking in diervoeder, dat aantoonbaar plaatsvindt onder een FOSFA-contract en waarin de EU-1 lijst van aanvaardbare voorgaande ladingen bindend wordt gehanteerd, uitgesloten is van de verplichte certificering voor GMP+ B4. 	

3.9 Laboratoriumtests

Indien meting en de monitoring gebeurt door middel van analyse, dan zorgt de GMP+ deelnemer ervoor dat dit wordt uitgevoerd door een laboratorium dat hiervoor is goedgekeurd krachtens de GMP+ FSA-module. De tabel hieronder geeft aan welk laboratorium is goedgekeurd voor welke analyse.

Diensten	Geaccepteerde certificaten - scopes	Aanvullende voorwaarden
Analyses / laboratoriumonderzoek	GMP+ B10 – laboratoriumonderzoek	
	ISO 17025	Mits de verrichting is geaccrediteerd voor de desbetreffende matrix
	TASCC Facilities Testing	

Analyses	Geaccepteerde certificaten - scopes	Aanvullende voorwaarden
A) Kritische contaminanten: - Aflatoxine B1 - Dioxine - Dioxineachtige PCBs - Niet-dioxineachtige PCBs - Zware metalen <ul style="list-style-type: none"> o Cadmium o Arseen o Lood o Kwik o Fluor - Pesticides	GMP+ B11 Geregistreerd laboratorium	<ul style="list-style-type: none"> • Zo lang het GMP+-Geregistreerde Laboratorium geregistreerd is voor de betreffende analyse. • Het gebruik van GMP+-Geregistreerde Laboratorium is verplicht met ingang van 1-7-2019
B) Overige contaminanten	GMP+ B10 gecertificeerd laboratorium	De betreffende analyse moet vallen onder de scope van het GMP+ B10 certificaat
	ISO17025 geaccrediteerd laboratorium voor de betreffende analyse	-
	ISO17025 geaccrediteerd laboratorium voor een analyse anders dan de betreffende analyse	Alleen indien de GMP+-deelnemer kan aangeven waarom het niet mogelijk is om gebruik te maken van een laboratorium dat ISO17025 geaccrediteerd is voor de betreffende analyse.
	ISO 9001 gecertificeerd laboratorium	Deze motivatie moet gedocumenteerd zijn.

Analyses	Geaccepteerde certificaten - scopes	Aanvullende voorwaarden
	Andere kwaliteitsborgingssysteem	<p>Zo lang het laboratorium resultaten op betrouwbare wijze produceert en een onafhankelijke derde partij dit positief heeft beoordeeld.</p> <p>Alleen indien de GMP+-deelnemer kan aangeven waarom het niet mogelijk is om gebruik te maken van een laboratorium dat ISO17025 geaccrediteerd is voor de betreffende analyse.</p> <p>Deze motivatie moet gedocumenteerd zijn.</p>
	TASCC Facilities Testing	-

3.10 Aankoop van andere diensten

Diensten	Geaccepteerde certificaten - scopes	Aanvullende voorwaarden
Productie of bewerking op contractbasis	GMP+ B1 - productie van voedermiddelen GMP+ B1 - productie van toevoegingsmiddelen GMP+ B1 - productie van voormengsels GMP+ B1 - productie van mengvoeder GMP+ B2 - productie van voedermiddelen GMP+ B2 - productie van toevoegingsmiddelen	
	FCA, QS, FEMAS, UFAS of FAMI-QS certificaat met de bijbehorende scope	

ANNEX 1: Aanvullende voorwaarden m.b.t. GTAS (Gafta)

1. Handel in voedermiddelen van plantaardige oorsprong

Bij de aankoop van voedermiddelen van plantaardige oorsprong van een GTAS-gecertificeerde handelaar, dient de GMP+-gecertificeerde deelnemer ervoor te zorgen dat de volgende aanvullende voorwaarden worden nageleefd.

Het voedermiddel is afkomstig van een:

- a) gecertificeerde producent die deelneemt aan de GMP+ FSA module met de scope Productie van voedermiddelen (op basis van GMP+ B1 of GMP+ B2);
- b) gecertificeerde handelaar die deelneemt aan de GMP+ FSA module met de scope Handel in voedermiddelen (op basis van GMP+ B1 of GMP+ B3);
- c) producent van of handelaar in voedermiddelen met een GMP+-gelijkwaardig certificaat.

N.B.: De collectie van onbewerkte primaire producten is geen onderdeel van de scope van de Wederzijdse Erkenningsovereenkomst tussen GAFTA en GMP+ International. GTAS-gecertificeerde collecteurs zullen daarom niet worden geaccepteerd voor levering in het GMP+ FC scheme.

2. Transport en bevrachting

- a. Wegtransport waarvoor het GTAS-gecertificeerde bedrijf verantwoordelijk is, wordt gedekt door certificatie met de scope Transport (op basis van GMP+ B4, GTAS module Wegtransport, of gelijkwaardig).
- b. Overig transport en bevrachting waarvoor het GTAS-gecertificeerde bedrijf verantwoordelijk is, wordt gedekt door certificatie met de scope Transport (op basis van GMP+ B4, GMP+ B4.3, GTAS Trading and Merchanting, of gelijkwaardig).
- c. Het GTAS-gecertificeerde transportbedrijf dat producten vervoert naar een GMP+ gecertificeerd bedrijf zal de reinigingsregimes toepassen, zoals opgenomen in de International Database Transport for Feed.

3. Op- en overslag

Op- en overslag waarvoor het GTAS-gecertificeerde bedrijf verantwoordelijk is, wordt gedekt door certificatie met de scope Opslag (op basis van GMP+ B1 of GMP+ B3, GTAS Bulk Storage and Handling, of gelijkwaardig).

ANNEX 2: Aanvullende voorwaarden m.b.t. UFAS / TASCSC / FEMAS

Bij het overeenkomen van de uitwisselbaarheid tussen het Britse UFAS/TASCSC/FEMAS-scheme en de GMP+ FSA module is het volgende overeengekomen:

a. UFAS / FEMAS / TASCSC Road Merchants

GMP+ gecertificeerde bedrijven mogen alleen voedermiddelen van deelnemers aan het AIC-scheme afnemen, als een generieke risicobeoordeling is gepubliceerd in de FSP Risicobeoordelingen. In aansluiting hieraan geldt dat mengvoeders alleen mogen worden afgenomen als van de daarin verwerkte voedermiddelen een generieke risicobeoordeling is opgenomen in de FSP Risicobeoordelingen

b. TASCSC Road Haulage

Het TASCSC Road Haulage certificaat wordt geaccepteerd binnen het GMP+ scheme onder de volgende voorwaarden

1. Het transport naar het GMP+ bedrijf wordt uitgevoerd door een transportbedrijf dat zelf TASCSC-Road Haulage-gecertificeerd is, en niet door een transportbedrijf dat namens een TASCSC-Road Haulage-gecertificeerd bedrijf het transport uitvoert (een zgn. subcontractor).
2. Het TASCSC-gecertificeerde transportbedrijf, dat goederen aanvoert naar een GMP+ bedrijf, past de reinigingen toe, die zijn vastgelegd in de International Database Transport for Feed (IDTF).
Wederkerig past het GMP+ gecertificeerde bedrijf bij het vervoer van goederen naar deelnemers aan het AIC-scheme aantoonbaar de reinigingsregimes toe die zijn vastgelegd in de *TASCSC Code of Practice for Road Haulage of Combinable Crops and Animal Feeds*, in het bijzonder in **Sectie H2**, de Exclusion List (Appendix 1) and Sensitive List (Appendix 2).

ANNEX 3: Poortwachtersprotocol voor de aankoop van toevoegingsmiddelen

De deelnemer mag toevoegingsmiddelen aankopen of ontvangen van een vaste, gekende leverancier die niet

- a. GMP+ gecertificeerd is of
- b. gecertificeerd is volgens een in de GMP+ FSA module geaccepteerde standaard, mits de deelnemer garandeert dat het toevoegingsmiddel, dat hij in de GMP+ keten brengt, vanaf het moment van productie voldoet aan de GMP+ voorwaarden.

Deze voorwaarden zijn:

Algemeen

De deelnemer kan niet-GMP+ toevoegingsmiddelen³ kopen of ontvangen van een vaste, gekende leverancier zolang de deelnemer garandeert dat het toevoegingsmiddel dat hij in de GMP+ keten brengt voldoet aan de GMP+ voorwaarden. De deelnemer treedt in feite op als vertegenwoordiger van de leverancier van het toevoegingsmiddel. De deelnemer heeft een overeenkomst afgesloten met de leverancier met betrekking tot de rechten en plichten omtrent het garanderen van de GMP+ voorwaarden.

Gevarenanalyse HACCP en dossier

De deelnemer moet een op HACCP gebaseerde gevarenanalyse uitvoeren per leverancier en per toevoegingsmiddel. Deze gevarenanalyse moet ten minste bestaan uit de volgende stappen:

- a. Specificatie van het toevoegingsmiddel, inclusief de oorsprong en wijze van productie.
- b. Procesdiagram (algemeen/gedetailleerd) van de oorspronkelijke productie van het toevoegingsmiddel tot en met levering aan de poortwachter. Let op: In de gevarenanalyse dienen ook alle stappen die volgen *na* de oorspronkelijke productie, waaronder ook transport, (tussentijdse) opslag, herverpakking en dergelijke, te worden opgenomen.
- c. Identificatie van gevaren + risicobeoordeling per processtap.
- d. Opsomming van de beschikbare algemene en specifieke beheersmaatregelen voor het beheersen van de geïdentificeerde risico's.
- e. Monitoringsplan + resultaten. Naleving van de minimale monitoringseisen - indien deze opgenomen zijn in de GMP+ FSA module - is noodzakelijk.
- f. De schriftelijke overeenkomst met de leverancier (contract).
- g. De resultaten van de audits door of namens de deelnemer bij de leverancier/producent. De audits kunnen worden uitgevoerd door:
 1. De deelnemer zelf;
 2. Een hiertoe geaccrediteerde inspectie- of certificatie-instelling die door de deelnemer of leverancier is ingeschakeld.

De frequentie van monitoring en de audits is afhankelijk van het risicoprofiel van het toevoegingsmiddel en de kwaliteitsborging welke door de leverancier aantoonbaar is toegepast. Vanuit het oogpunt van efficiency mogen de risicobeoordelingen van verschillende toevoegingsmiddelen, die in één productieproces vervaardigd worden, gecombineerd worden. De deelnemer moet verder een dossier samenstellen met tenminste de genoemde onderdelen. Dit dossier moet onderdeel vormen van de GMP+ documentatie en moet als zodanig worden beheerst en aangepast.

³ Hieronder vallen tevens toevoegingsmiddelen met een of meer dragers en/of technologische toevoegingsmiddelen.

ANNEX 4: Poortwachtersprotocol voor de aankoop van onbewerkte agrarische producten van de teler / teler-collecteur

Het gaat hier om de aankoop van onbewerkte agrarische producten (zoals granen, zaden en peulvruchten) t.b.v. diervoeder, en bijproducten van de oogst (zoals stro). Deze worden afgenomen van de teler. Daarnaast kan de deelnemer hooi en stro kopen van een teler-collecteur.

De onderstaande tabel toont schematisch de scope van dit poortwachtersprotocol

Product	Gekocht van	Dit PW protocol is van toepassing
Onbewerkte agrarische producten, waaronder hooi en stro	Teler	Ja
Onbewerkte agrarische producten, waaronder hooi en stro	Collecteur	Nee
Onbewerkte agrarische producten, met uitzondering van hooi en stro	Teler-collecteur	Nee
Hooi en stro	Teler-collecteur	Ja

Teler-collecteur is zelf een teler met eigen oogstapparatuur en eigen opslagfaciliteiten, die hooi/stro verzamelt van een groep nabijgelegen telers. De teler/collecteur neemt verantwoordelijkheid voor de voedselveiligheid van het geleverde hooi/stro in overeenstemming met de instructies van de GMP+-deelnemer die optreedt als poortwachter.

Algemeen:

De deelnemer dient een intensief ingangscntrole programma uit te voeren, dat gebaseerd is op de door hem uitgevoerde risicobeoordeling, en de kwaliteitsborging die de teler / teler-collecteur toepast.

Dit houdt onder andere in:

- Het uitvoeren van een risicobeoordeling vanaf de inzaai tot en met de oogst incl. eventuele bewerkingen, zoals opslag en/of transport van de teler. Indien de teler / teler-collecteur deelneemt aan een certificatieschema voor telers, gecontroleerd door een onafhankelijke, niet eigen, certificatie-instelling, dan kan de omvang en de intensiteit van de ingangscntrole waarschijnlijk worden gereduceerd. Voorbeelden van dergelijke certificatieschema's voor telers vindt u in de tabel hieronder.
- Inzichtelijk maken hoe de risico's geborgd worden.
- Indien de teler / teler-collecteur opslag en transport uitbesteedt, dan mag dit uitsluitend worden gedaan aan GMP+-gecertificeerde bedrijven (of bedrijven met een gelijkwaardig certificaat). Een uitzondering hierop kan zijn het uitbesteden van transport aan een loonwerker.

Indien transport door de loonwerker plaatsvindt

- onder verantwoordelijkheid van de teler / teler-collecteur , en
- direct na de oogst, en
- als onderdeel van de opdracht “oogst, inclusief transport naar de opslag”

dan is het GMP+-certificaat voor transport (of gelijkwaardig) niet vereist.

Kwaliteitsborgingsovereenkomst

De deelnemer sluit een kwaliteitsborgingsovereenkomst met de teler / teler-collecteur. Daarin moet het volgende zijn geregeld:

- a. De beheersmaatregelen die de teler / teler/collecteur moet nemen
- b. Alle leveringen van onbewerkte agrarische producten voldoen aan de maximale waarden voor ongewenste stoffen⁴ (bijv. giftige planten zoals Colchium autumnale of schimmels), van toepassing zijnde wet en regelgeving voor diervoeder en ze bevatten geen verboden producten zoals: meststoffen, urine, pesticiden, dierlijke producten, modder.
- c. De teler / teler-collecteur zal de deelnemer tijdig en schriftelijk op de hoogte stellen wanneer partijen onbewerkte agrarische producten niet voldoen aan verstrekte informatie en specificaties, bijvoorbeeld als gevolg van een calamiteit, zodat de deelnemer tijdig actie kan ondernemen en de partijen kan blokkeren.
- d. Indien er wijzigingen plaatsvinden bij de teler / teler-collecteur die ervoor zorgen dat het bovenstaande onjuist is, dan moet de teler / teler-collecteur de deelnemer daarvan onmiddellijk op de hoogte stellen.

Naast het bovenstaande, moet de deelnemer ten minste de volgende specifieke voorwaarden overeenkomen met de teler-collecteur:

- e. Indien producten ook worden gekocht van telers in de omgeving, dan neemt de teler-collecteur de verantwoordelijkheid voor de coördinatie van deze voorwaarden met alle betrokken telers. Aantoonbaar bewijs wordt geleverd door de GMP+-deelnemer over de informatie die verstrekt is aan de teler-collecteur om de risico's te borgen.
- f. Bewaarmonsters worden genomen en bewaard van alle partijen, die, op verzoek, beschikbaar zijn voor analyse in geval van calamiteiten.

Controle op de naleving dient door of namens de deelnemer plaats te vinden. Welke telers/ teler-collecteurs gecontroleerd dienen te worden, hangt af van de risicobeoordeling van de deelnemer.

Toelichting

In het kader van de effectiviteit, kan besloten worden om groepen telers te vormen, oftewel telers die gelijksoortige voedermiddelen leveren.

Een dergelijke groep kan als eenheid worden beoordeeld. Het is belangrijk dat:

- a. *specifieke verschillen tussen de individuele voedermiddelen nauwkeurig worden onderzocht;*
- b. *de productie-, opslag- en transportcondities gelijkwaardig zijn;*
- c. *er geen belangrijke aspecten worden vergeten m.b.t. veilig diervoeder.*

Tijdens de GMP+ audit bij de deelnemer dienen zowel de documentatie van de risicoanalyse als de met de teler / teler-collecteur gemaakte afspraken in de vorm van een overeenkomst en het toezicht hierop inzichtelijk te zijn.

⁴ Directive 2002/32/EC

Voorbeelden van certificatieschema's voor telers	
Onbewerkt agrarisch product	Certificatieschema
Consumptieaardappelen direct afkomstig van de telers	VVAK module Consumptieaardappelen VVA Consumptieaardappelen certificaat
Industriegroente direct afkomstig van de telers	VVAK module Industriegroente VIGEF Industriegroente certificaat
Granen, zaden, peulvruchten en stro direct afkomstig van de telers	VVAK module Granen, zaden en peulvruchten (GZP)
Zetmeelaardappelen	VVAK module Zetmeelaardappelen
Suikerbieten	VVAK module Suikerbieten
Primaire onbewerkte producten van plantaardige oorsprong, direct van de kweker.	IKKB Standaard voor Primaire Plantaardige Productie De kweker moet zijn toegelaten op de lijst met gecertificeerde kwekers op http://www.primaryproduction.be/index.php?id=395

ANNEX 5: Poortwachtersprotocol voor de aankoop van granen, zaden en peulvruchten

1. Doelgroep

a) Het GMP+ gecertificeerde bedrijf dat de in par. 2 genoemde voedermiddelen, afkomstig uit een nieuw of overig herkomstland, aankoopt van een niet-GMP+ gecertificeerd bedrijf, dat gevestigd is in een nieuw of overig herkomstland als hierna bedoeld.

b) Het GMP+ FSA gecertificeerde bedrijf dat interventiegraan aankoopt

2. Voedermiddelen

Granen, (oliehoudende) zaden en peulvruchten in onbewerkte vorm, voor zover deze voorkomen in de FSP Productenlijst

3. Algemene voorwaarden

Als hiervoor genoemde voedermiddelen aantoonbaar afkomstig zijn uit een volledig GMP+ gecertificeerde keten, is sprake van de gewenste situatie (zie ook onder 9). Elke schakel (vanaf de 1^e collecteur t/m de eindverwerker) voldoet in die situatie aan de vereiste borging en is daarvoor gecertificeerd. In dit geval zijn de voorwaarden in dit protocol niet van toepassing.

Indien

- a. een GMP+ gecertificeerde bedrijf de hiervoor genoemde voedermiddelen, afkomstig uit een nieuw of overig herkomstland koopt van een niet-GMP+ gecertificeerd bedrijf, gevestigd in een nieuw of overig herkomstland (zie onderstaande tabel), of
- b. een GMP+ gecertificeerd bedrijf interventiegraan aankoopt van een niet-GMP+ gecertificeerd interventiebureau, dient minimaal voldaan te worden aan dit protocol.

Begrip	Omschrijving	
Herkomstlanden	a) <i>oorspronkelijke</i> herkomstlanden: - Nederland - UK - België - Denemarken - Luxemburg - Oostenrijk - Duitsland - Ierland - Frankrijk - Griekenland - Italië - Canada	De bedoelde voedermiddelen kunnen niet op basis van dit protocol uit de genoemde herkomstlanden worden aangekocht.
	b) <i>overige</i> herkomstlanden. Dit zijn alle landen die niet tot de oorspronkelijke landen behoren.	De bedoelde voedermiddelen kunnen op basis van dit protocol tot een nader te bepalen datum uit deze herkomstlanden worden aangekocht.
Met betrekking tot de aankoop van interventiegraan geldt:		
	c) EU-landen	Interventiegraan kan op basis van dit protocol tot een nader te bepalen datum uit EU-landen worden aangekocht.

Jaarlijks (eind september/begin oktober) evalueert het GMP+ International met belanghebbenden welke nieuwe landen in aanmerking komen om als 'Nieuw herkomstland' te worden gekwalificeerd en wordt een einddatum voor het gebruik van dit protocol voor die landen vastgesteld.

Gevarenanalyse en partijcontrole

Het GMP+ gecertificeerde bedrijf voert een eigen gevarenanalyse uit van het complete voortraject (teelt, oogst, collectie, transport). Op basis van deze gevarenanalyse en de garanties die door de voorschakel(s) gegeven worden, maakt het GMP+ bedrijf een leveranciersselectie en stelt een monitoringsprogramma op, dat minimaal voldoet aan de voorwaarden van dit protocol. Speciale aandacht moet worden gegeven aan nieuwe origines/leveranciers. Mycotoxinegehalten kunnen van seizoen tot seizoen sterk variëren en verdienen in ieder geval bij het begin van elk seizoen bijzondere aandacht.

N.B. Uit de generieke Risicobeoordelingen gepubliceerd op de GMP+ International-website, blijkt dat de volgende risico's goed beheersbaar zijn, maar wel de nodige aandacht vragen:

- residuen van gewasbeschermingsmiddelen
- residuen van ongediertebestrijdingsmiddelen
- microbiologische kwaliteit
- mycotoxines
- zware metalen.
- dioxinen en dioxineachtige PCB's

Verlader

Indien het hiervoor bedoelde GMP+ gecertificeerde bedrijf een partij voedermiddelen koopt van een niet- GMP+ gecertificeerd bedrijf en deze f.o.b. doorverkoop aan een GMP+ gecertificeerde afnemer (=verlader), moet deze afnemer (verlader) de verplichtingen die voortvloeien uit dit protocol uitvoeren. De eerste koper dient dit schriftelijk aan zijn afnemer (verlader) kenbaar te maken.

4. Onderzoeksfrequentie

4.1 Algemeen

Monitoring moet in overeenstemming zijn met de voorwaarden zoals uiteengezet GMP+ BA4 *Minimumvoorwaarden voor Inspectie en Analyse*, met ten minste de voorwaarden uit de volgende hoofdstukken.

4.2 Frequentie van bemonstering en onderzoek

Per genoemde eenheid dient een representatief (eind)monster te worden samengesteld (uiterlijk bij belading).

Transport	Bemonstering	Onderzoek
Zeeschip	1 per ruim	Elk monster
Lichter/coaster:	1 per lichter/coaster	Elk monster
Trein	1 per trein	Elk monster
Auto	1 per auto	Elk 20 ^{ste} monster

Ex opslaglocatie – directe levering eindontvanger (voorafgaand aan belading)

Het is mogelijk om in het kader van rechtstreeks transport per auto of trein op een opslaglocatie een partij af te zonderen. Vervolgens kan door een onafhankelijke monsternemer in opdracht van de producent/leverancier een representatief monster van deze partij worden genomen.

Dit monster kan onderzocht worden en de resultaten van het monster worden als representatief geacht voor deze partij. Vervolgens mag per auto of trein van deze partij rechtstreeks levering naar de eindontvanger plaatsvinden.

Hierbij gelden de volgende voorwaarden:

- De partij mag bij vervoer per auto max. 1000 ton groot zijn en bij vervoer per trein max. 5000 ton
- De partij dient op de opslaglocatie in quarantaine (=afgezonderd en identificeerbaar) gehouden te worden.
- De locatie moet zodanig zijn ingericht dat er representatieve monsters (doorsneemonsters) genomen kunnen worden.

4.3 Onderzoek Monitoring

Parameter	Afkeurgrens	Opmerking/toelichting
De monsters worden in ieder geval geanalyseerd op parameters, die hieronder zijn opgesomd. Als uit de gevarenanalyse blijkt dat andere parameters aandacht verdienen, dient ook hierop geanalyseerd te worden. In het bijzonder verdienen de parameters waarvoor een wettelijke norm is vastgesteld, aandacht. Zie hiervoor ook GMP+ BA1 <i>Specifieke voederveiligheidsnormen</i> .		
Gewasbeschermingsmiddelen en ongediertebestrijdingsmiddelen	Zie onder meer Ri. 91/414/EG en Vo. (EG) 396/2005, en amendementen daarop.	Het onderzoek moet zich in het bijzonder richten op middelen, waarvoor in het kader van EU-levensmiddelenwetgeving of nationale wet- of regelgeving een MRL-waarde in vlees, melk of eieren is vastgesteld.
Zware metalen (arsen, lood, kwik, cadmium)	Zie Ri 2002/32/EG of GMP+BA1	Niet altijd is onderzoek op (alle) zware metalen noodzakelijk. Als een zwaar

Parameter	Afkeurgrens	Opmerking/toelichting
	<i>Specifieke voeder veiligheidsnormen</i>	metaal niet in het monitoringsprogramma wordt opgenomen, dient dit gemotiveerd te worden vanuit de gevarenanalyse.
<p>Bij kunstmatige directe droging met een andere brandstof dan gas: analyse op contaminatie met toxische componenten</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dioxinen - Dioxineachtige PCB's - Niet-Dioxineachtige PCBs - PAKs 	Zie Vo. (EG)2002/32 of GMP+ BA1 <i>Specifieke voeder veiligheidsnormen</i>	<p>Het onderzoek naar dioxine en PCB's is vooral van belang als er sprake is van directe droging met bepaalde brandstoffen. Vooral maïs wordt veel gedroogd.</p> <p>Indien de poortwachter een schriftelijke verklaring heeft van het droogbedrijf die bewijst dat</p> <ul style="list-style-type: none"> - aardgas wordt gebruikt, of - indirecte droging wordt toegepast, <p>dan kan de 100% monitoring worden gereduceerd (in overeenstemming met HACCP / basisstandaard</p> <p>De gehele partij moet gescheiden worden gehouden van de overige partijen, tenzij deze getest en goedgekeurd zijn.</p> <p>Alleen als uit de gevarenanalyse onomstotelijk naar voren komt dat de gebruikte brandstoffen i.c.m. de drogingsmethode geen gevaar opleveren voor contaminatie met dioxine (of dioxineachtige stoffen; zie GMP+ BA1 <i>Specifieke voeder veiligheidsnormen</i> en ook GMP+ BA3 <i>Minimumvoorwaarden negatieve lijst</i>, behoeft de dioxineanalyse niet in het monitoringsprogramma wordt opgenomen.</p> <p>Dioxinen: Een screening met de Calux-methode is ook toegestaan, mits (volgens de daarvoor geldende voorschriften) wordt 'doorgeanalyseerd' als de Calux-methode geen negatieve uitslag geeft. aangeeft dat limieten overschreven zijn.</p>
Salmonella	Afwezig in 25 gram	<p>Indien het product als salmonellakritisch is gedefinieerd. Zie voor een lijst van salmonellakritische voedermiddelen Protocol P4.</p> <p>Op dit moment (eind 2007) is geen van de bedoelde voedermiddelen (granen, (olie)zaden of peulvruchten) salmonellakritisch.</p>

Parameter	Afkeurgrens	Opmerking/toelichting
HCN	Zie Richtlijn 2002/32/EEG of GMP+ BA1 Specifieke Voederveiligheidsnormen	Lijnzaad
Vrij gossypol	Zie Richtlijn 2002/32/EEG of GMP+ BA1 Specifieke Voederveiligheidsnormen	Katoenzaad
Moederkoren	Zie Richtlijn 2002/32/EEG of GMP+ BA1 Specifieke Voederveiligheidsnormen	Tarwe, rogge en triticale

Mycotoxines	DON ⁵	OTA	ZEA	AFLA
Alle granen, waaronder rijst	X	X	X	
Mais	X	X	X	X ⁶
Sojabonen			X	
Tarwe	X	X		
Gerst		X		
Haver		X		
Rogge		X		
Sorghum	X			

Andere graansoorten (zoals millet, spelt, triticale) en Andere (oliehoudende) zaden en peulvruchten: op basis van gevarenanalyse.

5. Bemonsteringsmethode

Volgens GAFTA Sampling Rules No. 124. Extra voorwaarden naast deze regels zijn:

- Bemonstering plaats:
- Zo dicht mogelijk bij het ontvangende ruim (het liefst in de stroom)
- Instructies personeel:
- Zoveel mogelijk direct van de stroom.
 - Gebruik gedesinfecteerde monstername schep (alcohol)
 - Indien de schep niet gebruikt wordt opslaan in bewaarzak.
 - Persoonlijke hygiëne: gebruik steriele handschoenen.
 - Tussentijdse monsters opslaan in PE (Polyethyleen) zakken
- Uitrusting:
- Schep – van roestvrij staal
 - Alcohol 95% om schep in de vlam te reinigen
 - Flessen: Steriel glas of PET (Polyethyleen tubes) van 500 CC of
 - Zakken: PE zakken van 1.5 liter.
- Monsters:
- Tussentijdse monsters opslaan als bovenstaand.

⁵ DON= Deoxynivalenol; OTA=Ochratoxine A ; ZEN=Zealarenon ; AFLA B1 = Aflatoxine

⁶ N.B.: Naast monitoring per partij, moet worden voldaan aan de voorwaarden van het Aflatoxine B1-protocol

- Mengen op steriele plaats en onder steriele omstandigheden.
- Opsturen in steriele fles of zak zoals hierboven omschreven.
- Voorkomt contact met hitte/zonlicht/vocht/apparaten
- Monsters direct verzenden.

Verder geldt tijdens het laden van het binnenvaartschip, coaster, trein of auto:

- a. Per binnenvaartschip, trein, coaster minimaal 20 willekeurig genomen ondermonsters, via 'grepen/scheppen' van max. 1 kg.;
- b. per auto minimaal 10 willekeurig genomen ondermonsters, via 'grepen/scheppen' van max. 1 kg.

De overige werkwijze afleiden van de hierboven geschetste bemonsteringswijze. Het uitgangspunt dient daarbij te zijn dat er een representatief monster moet worden genomen. Tevens zijn de bemonsteringsvoorwaarden opgenomen in de GMP+ FSA module van toepassing (zie GMP+ BA13 *Minimumvoorwaarden monsternamen*).

6. Analysemethode

De analyses worden uitgevoerd door een GMP+ B10-gecertificeerd laboratorium, of door een daaraan door GMP+ International gelijkgesteld laboratorium. laboratorium dat hiervoor is goedgekeurd krachtens de GMP+ FSA-module. Zie hiervoor paragraaf 3.9 van GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*.

7. Corrigerende maatregelen

Volgens de GMP+ voorwaarden.

8. Melden van analyseresultaten

De resultaten van de bepalingen dienen ten minste eens per maand worden geüpload in de GMP+ Monitoring database. Resultaten van de analyse dienen te worden gedeeld met de GMP+ Community in de GMP+ Monitoring database.

9. Informeren van afnemers

De GMP+gecertificeerde deelnemer, die dit protocol toepast, dient op verzoek zijn afnemer te informeren over de resultaten van de bepalingen behorend bij de geleverde partij. Indien er meerdere analysecertificaten betrekking hebben op een partij (samen gestelde partij) dienen al deze certificaten te worden geleverd.

Toelichting

Algemeen

In de GMP+ FSA module is als basisvoorwaarde vastgelegd dat voedermiddelen uitsluitend betrokken mogen worden van GMP+ gecertificeerde bedrijven. Voor enkele voedermiddelen is de mogelijkheid geschapen om deze te betrekken van een niet-GMP+ gecertificeerd bedrijf, vanwege specifieke marktomstandigheden. De koper moet dan wel aan een aantal aanvullende voorwaarden voldoen. Voor het aankopen van granen, (olie)zaden en peulvruchten is ook een uitzondering op de basisvoorwaarde vastgelegd (dit protocol).

Toepassing

Dit protocol is bedoeld om toe te passen bij de aankoop van granen, (olie)zaden en peulvruchten vanuit een niet volledige (GMP+) gecertificeerde keten van buiten de oorspronkelijke herkomstlanden.

- a. Dit protocol kan niet toegepast worden als de bedoelde voedermiddelen afkomstig zijn uit de zgn. oorspronkelijk herkomstlanden. De aankoop van de bedoelde voedermiddelen uit deze landen kan alleen vanuit een volledig (GMP+) gecertificeerde keten.
- b. Een GMP+ gecertificeerd handelsbedrijf, dient -ingeval zijn koper (als verlader) dit protocol toepast- aan alle overige GMP+ voorwaarden te voldoen behalve de Inkoop.

Transport

Het transport van een partij, nadat de (eind)monsters zijn genomen, moet voldoen aan de relevante GMP+ transportvoorwaarden. De volgende GMP+-standaarden zijn vastgesteld met het oog op de borging van verschillende vormen van transport:

- a. GMP+ B4 Transport (*Wegtransport, treintransport en bevrachting*)
- b. GMP+ B4.3 *Binnenvaarttransport*

Deze standaarden zijn te vinden op de GMP+ International website (www.gmpplus.org) . De GMP+ transportvoorwaarden zijn van toepassing bij aankoop volgens dit protocol.

ANNEX 6: Poortwachtersprotocol voor de aankoop van (voormalige) levensmiddelen

***In deze versie van het poortwachtersprotocol zijn alle wijzigingen zichtbaar gehouden, wat ten koste kan gaan van leesbaarheid.
GMP+ International werkt aan een beter leesbare versie.***

1. Doel

Dit poortwachtersprotocol bepaalt de voorwaarden voor de aankoop van levensmiddelen en voormalige levensmiddelen, bedoeld voor gebruik als diervoeder, van een niet-GMP+ FSA (of gelijkwaardig) gecertificeerd levensmiddelenbedrijf.

2. Definities

Term	Beschrijving
Levensmiddelen (bedoeld voor gebruik als diervoeder)	Eindproducten van levensmiddelen, geproduceerd voor menselijke consumptie in volledige overeenstemming met van toepassing zijnde nationale wetgeving en geëtiketteerd als levensmiddel door het levensmiddelenbedrijf, maar dat niet langer bedoeld is voor menselijke consumptie vanwege praktische, logistieke of commerciële redenen en die geen gezondheidsrisico's met zich meebrengen indien gebruikt als diervoeder.
Voormalige levensmiddelen (bedoeld voor gebruik als diervoeder)	Eindproducten en halffabricaten van levensmiddelen en levensmiddelen ingrediënten, geproduceerd voor menselijke consumptie, maar niet geëtiketteerd als levensmiddel door het levensmiddelenbedrijf en dat niet langer bedoeld is voor menselijke consumptie vanwege productieproblemen of defecte verpakkingen of andere defecten en die geen gezondheidsrisico's met zich meebrengen indien gebruikt als diervoeder.
Halffabricaat levensmiddelen	Producten bedoeld voor verwerking in levensmiddelen. Een product dat reeds bewerkt is maar dat verder bewerkt moet worden tot eindproduct als levensmiddel.
Levensmiddeleningrediënten	Een stof die, enkelvoudig of in een mengsel, wordt gebruikt in de productie of bereiding van een levensmiddel en die aanwezig is in het eindproduct.
Grondstoffen voor levensmiddelen	Producten die worden gebruikt voor de productie of bewerking van een levensmiddelingrediënt of halffabricaat levensmiddel.
Co-producten Bijproducten	Voedermiddelen die worden geproduceerd als bijproduct van de levensmiddelenproductie en die niet bedoeld, noch geschikt zijn als levensmiddel.
Toevoegingsmiddelen voor diervoeder	Stoffen, micro-organismen en preparaten die geen voedermiddelen noch voormengsels zijn en die opzettelijk aan diervoeder of water worden toegevoegd met name met het oog op een of meer van de volgende functies. Het toevoegmiddel moet: <ol style="list-style-type: none"> a) de eigenschappen van het diervoeder gunstig beïnvloeden, b) de eigenschappen van dierlijke producten gunstig beïnvloeden, c) de kleuren van siervissen en -vogels gunstig beïnvloeden, d) voldoen aan de voedingsbehoeften van dieren, e) het milieueffect van de dierlijke productie gunstig beïnvloeden,

	<p>f) de dierlijke productie, prestaties of welzijn gunstig beïnvloeden, met name door in te werken op de maag- en darmflora of op de verteerbaarheid van de diervoeders, of</p> <p>g) een coccidiostatische of histomonostatische werking te weeg brengen.</p>
Toevoegingsmiddelen voor levensmiddelen	Iedere stof die normaliter niet geconsumeerd wordt als levensmiddel en normaliter niet gebruikt wordt als kenmerkend ingrediënt van levensmiddelen, of het nu voedingswaarde heeft of niet, het opzettelijk toevoegen ervan aan levensmiddelen voor een technologisch doel, leidt tot een situatie waarin de stof of het bijproduct daarvan een direct of indirect onderdeel wordt van dat levensmiddel.
Verboden producten	Producten die niet bedoeld, nog geschikt zijn voor menselijke consumptie en / of producten waarvan de verspreiding en het gebruik in diervoeder verboden is, zoals uiteengezet in GMP+ BA3 <i>Minimumvoorwaarden negatieve lijst</i> .

3. Scope en toepassing

3.1 Producten en oorsprong

Dit protocol is van toepassing op:

- levensmiddelen (bedoeld voor gebruik als diervoeder) zoals gedefinieerd in 2, uit elk land van oorsprong
- voormalige levensmiddelen (bedoeld voor gebruik als diervoeder) zoals gedefinieerd in 2, uit elk land van oorsprong

Dit protocol kan niet worden gebruikt voor de aankoop van de volgende producten:

- grondstoffen voor levensmiddelen, zoals gedefinieerd in 2
- ~~co-producten, zoals gedefinieerd in 2~~
- Bijproducten afkomstig uit de levensmiddelenindustrie (zoals bietenpulp, bierbostel, etc.) en geproduceerd voor diervoeder.
- toevoegingsmiddelen voor diervoeder, zoals gedefinieerd in 2
- ~~toevoegingsmiddelen voor levensmiddelen, zoals gedefinieerd in 2~~
- verboden producten, zoals gedefinieerd in 2.

Toelichting

N.B.: dit protocol is niet bedoeld om te worden gebruikt voor de aankoop van producten waarvoor elders reeds inkoopvoorwaarden zijn opgesteld in GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*, zoals zuivelgrondstoffen (food grade) en palmolie.

3.2 Bedrijven

Dit protocol is van toepassing op de GMP+-deelnemer:

- die (voormalige) levensmiddelen aankoopt, bedoeld voor gebruik als diervoeder, rechtstreeks van een niet-GMP+ FSA (of gelijkwaardig) gecertificeerd levensmiddelenbedrijf. Dit levensmiddelenbedrijf heeft ten minste een schriftelijk HACCP-plan dat gebaseerd is op HACCP-beginselen en de beheersing van gevaren omvat met betrekking tot het (voormalig) levensmiddel dat wordt aangekocht en
- is gecertificeerd voor een productiescope voor het bewerken van het (voormalig) levensmiddel tot diervoeder.

Het protocol mag ook worden toegepast door de deelnemer die gecertificeerd is voor een handelsscope onder voorwaarden. Zie 4.7.3 voor de voorwaarden.

Toelichting

Hier wordt bedoeld: het levensmiddelenbedrijf dat niet gecertificeerd is in overeenstemming met GMP+ International of één van de volgende schema's: FEMAS, FCA, EFISC-GTP en QS.

Dit protocol is niet van toepassing indien (voormalige) levensmiddelen aantoonbaar afkomstig zijn van een GMP+ FSA (of gelijkwaardig) gecertificeerd levensmiddelen bedrijf. Het GMP+ FSA-gecertificeerde levensmiddelenbedrijf dient de productie van (voormalige) levensmiddelen bedoeld voor gebruik als diervoeder, onder de scope van zijn GMP+-certificaat te brengen, indien hij de (voormalige) levensmiddelen wil verkopen aan GMP+-deelnemers.

N.B.: de aankoop van (voormalige) levensmiddelen is alleen toegestaan met goedkeuring van GMP+ International. De GMP+-deelnemer dient ontheffing aan te vragen voor de aankoop van (voormalige) levensmiddelen. Alleen als deze ontheffing wordt verstrekt door GMP+ International, mag de GMP+-deelnemer (voormalige) levensmiddelen aankopen van een niet-GMP+ FSA (of gelijkwaardig) gecertificeerd levensmiddelenbedrijf.

Toelichting

De ontheffing goedkeuring kan worden aangevraagd door het aanvraagformulier voor ontheffing op de GMP+-portal in te vullen.

4. Algemene voorwaarden

(Voormalige) levensmiddelen, bedoeld voor gebruik als diervoeder, dienen te voldoen aan de van toepassing zijnde diervoederwetgeving en GMP+ FSA-voorwaarden. Het is aan de GMP+-deelnemer die de (voormalige) levensmiddelen aankoopt, om te naleving van alle van toepassing zijnde diervoederwetgeving en GMP+ FSA-voorwaarden te garanderen.

Toelichting

Alle (voormalige) levensmiddelen die gebruikt worden in diervoeder, worden beschouwd als voedermiddelen. De deelnemer dient ervoor te zorgen dat de voormalige levensmiddelen, die zijn aangekocht of ontvangen, worden meegenomen in een (generieke) risicobeoordeling (FSP). Deze voorwaarde is niet van toepassing op levensmiddelen die bedoeld zijn voor menselijke consumptie.

Indien de deelnemer voormalige levensmiddelen wil aankopen waarvoor geen (generieke) risicobeoordeling aanwezig is in de Feed Support Products (FSP) van GMP+ International of de deelnemer weet niet zeker of de bovenstaande voorwaarde van toepassing is op het product dat hij wil kopen, dan dient contact te worden opgenomen met GMP+ International (info@gmpplus.org) voor meer informatie.

De GMP+ deelnemer die (voormalige) levensmiddelen aankoopt die nog niet geschikt zijn als voedermiddel, mag deze producten niet verkopen aan een andere deelnemer. Deze (voormalige) levensmiddelen dienen eerst te worden verwerkt tot

voedermiddel. Een goedgekeurde behandeling of reiniging dient te worden uitgevoerd, om fysieke contaminanten te verwijderen (zoals glas, plastic, metaal), voordat de (voormalige) levensmiddelen de bestemming diervoeder kunnen krijgen. De behandeling of reiniging dient in overeenstemming te zijn met GMP+ voorwaarden.

Om (voormalige) levensmiddelen te kunnen aankopen, bedoeld voor gebruik als diervoeder, dient een volledig Feed Safety Data Sheet (FSDS) te worden ingevuld. Dit mag ook een ander document zijn (bijvoorbeeld een specificatie of overeenkomst), op voorwaarde dat deze dezelfde elementen bevat als de FSDS. De FSDS, of gelijkwaardig document, wordt ingevuld onder de verantwoordelijkheid van zowel de GMP+ deelnemer als het niet-GMP+ FSA (of gelijkwaardig) gecertificeerde levensmiddelenbedrijf, en dient door beide partijen ondertekend te worden. In geval van wijzigingen in het product en / of het productieproces, maar ten minste eens per drie jaar, wordt de FSDS gecontroleerd en bijgewerkt. Paragraaf 6 van dit protocol bevat de FSDS.

Iedere aangekochte partij (voormalige) levensmiddelen, bedoeld voor gebruik als diervoeder, dient te worden vergezeld met een handelsdocument dat verwijst naar de FSDS of het gelijkwaardige document.

Indien de (voormalige) levensmiddelen die bedoeld zijn voor gebruik als diervoeder, gekocht zijn van een groot- of detailhandel, dan is de voorwaarde voor het invullen van een FSDS niet van toepassing. In die situatie kunnen de (voormalige) levensmiddelen gewoon worden gekocht zonder FSDS.

Toelichting

De Feed Safety Data Sheet is bedoeld om informatie te verstrekken over de (voormalige) levensmiddelen om mogelijke risico's te kunnen beoordelen en een beslissing te kunnen nemen over het juiste gebruik in diervoeder.

De FSDS verschaft een beschrijving en specificatie van de (voormalige) levensmiddelen bedoeld voor diervoeder (inclusief identificatie- en productiegegevens, waaronder informatie van de HACCP-analyse, gebruikte ingrediënten, indicatie van chemische samenstelling, relevante productnormen, instructies voor opslag en transport, etikettering, monitoring, etc.).

De FSDS bevat een verklaring dat het (voormalige) levensmiddel is geproduceerd op basis van een HACCP-systeem; een kwaliteitssysteem dat HACCP-gecertificeerd is, of tenminste is gebaseerd op een geschreven HACCP-plan. Dit kan een eigen verklaring zijn van het levensmiddelenbedrijf, maar bij voorkeur vergezeld van onafhankelijk bewijs, zoals een certificaat. Een ander belangrijk element van de FSDS, is een verklaring over de reden voor het op de diervoedermarkt brengen van het (voormalig) levensmiddel.

5. Specifieke voorwaarden

De deelnemer mag (voormalige) levensmiddelen, bedoeld voor gebruik als diervoeder, rechtstreeks aankopen van een niet-GMP+ FSA (of gelijkwaardig) gecertificeerd levensmiddelenbedrijf, onder de hieronder genoemde voorwaarden. De deelnemer dient:

- a. Ervoor te zorgen dat het levensmiddelenbedrijf een kwaliteitssysteem heeft opgesteld en toegepast dat HACCP-gecertificeerd is, of in ieder geval gebaseerd is op een geschreven HACCP-plan.

- b. Een contract te hebben getekend met het levensmiddelenbedrijf over de rechten en plichten voor het garanderen van de GMP+ voorwaarden, zoals gedefinieerd in dit protocol.
- c. Een op HACCP-gebaseerde risicobeoordeling te hebben uitgevoerd per (voormalig) levensmiddel, per leverend levensmiddelenbedrijf. De risicobeoordeling omvat ten minste de volgende stappen:
 1. Specificatie van de (voormalige) levensmiddelen, inclusief de herkomst, productiemethode en status (reeds geschikt als voedermiddel of dient nog te worden verwerkt tot voedermiddel).
 2. Het opstellen van een procesdiagram (globaal en gedetailleerd) van de oorspronkelijke productie van het (voormalige) levensmiddel, tot aan de levering aan de deelnemer die het (voormalige) levensmiddel koopt. N.B. Het diagram dient alle stappen na de oorspronkelijke productiestap te bevatten, inclusief transport, (tussentijdse) opslag, ompakken, enzovoort.
 3. Identificatie van gevaren + risicobeoordeling per processtap.
 4. Samenvatting van de beschikbare algemene en specifieke beheersmaatregelen ter beheersing van de waargenomen risico's. De beheersmaatregelen die het levensmiddelen bedrijf dient te nemen, dienen te worden vastgelegd in een contract met dat levensmiddelenbedrijf.
 5. Monitoring. Er dient een schriftelijk monitoringplan te worden opgesteld en uitgevoerd, welke alle geplande metingen, analyses en waarnemingen van functies bevat die aangeven dat de critical control points worden beheerst en dat van toepassing is op de oorspronkelijke productie van het (voormalige) levensmiddel, tot aan de levering aan de deelnemer die het (voormalige) levensmiddel koopt. Monitoring wordt uitgevoerd door of namens de deelnemer en wordt vastgelegd in een contract met het levensmiddelenbedrijf.
 6. De schriftelijke overeenkomst met het levensmiddelenbedrijf (contract).
- d. Een FSDS of gelijkwaardig document te hebben ingevuld in samenwerking met het levensmiddelenbedrijf. De informatie die het levensmiddelenbedrijf dient in te vullen, dient te worden vastgelegd in een contract met dat levensmiddelenbedrijf. Indien de (voormalige) levensmiddelen zijn gekocht van een groot- of detailhandel, hoeft er geen FSDS te worden ingevuld.
- e. Ten minste eens per jaar een controle op locatie uit te laten voeren, bij ieder leverend levensmiddelenbedrijf, om te waarborgen of de FSDS op juiste wijze wordt ingevuld en dat de veiligheid van diervoeder en levensmiddelen onder controle is. Dit houdt in:
 - Eens per drie jaar wordt de audit uitgevoerd door een certificatie-instelling die door GMP+ International is geaccepteerd of van een gelijkwaardig schema. In dat jaar, hoeft de GMP+ deelnemer geen audit uit te voeren. Het GMP+ bedrijf is verantwoordelijk voor het uitvoeren van deze audit.
 - Een audit wordt in ieder geval uitgevoerd voorafgaand aan de eerste levering, en in het geval van wijzigingen aan het product en / of het productieproces. Alle wijzigingen dienen actief te worden gemeld aan de GMP+ deelnemer.
 - Tijdens de GMP+ FSA audit, dienen het rapport van de audit op locatie, uitgevoerd door de GMP+ deelnemer bij het levensmiddelenbedrijf, de documentatie van de risicobeoordeling, de FSDS en de met het levensmiddelenbedrijf gesloten overeenkomsten in de vorm van een contract, te worden beoordeeld.

Toelichting

Levensmiddelen die gecertificeerd zijn voor een food safety standard of een systeem dat HACCP omvat, zoals BRC, IFS, ISO 22000, FSSC 22000, Consolidated Standards of AIB International (American Institute of Bakeries) en Hygiëncodes, worden beschouwd als zijnde HACCP-gecertificeerd.

Controle van het gekochte product

Bij ontvangst van het product voert de GMP+ deelnemer een ingangscontrol uit, die gebaseerd is op de uitgevoerde risicobeoordeling en de kwaliteitsborging die is toegepast door het niet-GMP+ (of gelijkwaardig) gecertificeerde levensmiddelenbedrijf. Dit omvat ten minste de volgende activiteiten:

1. controleren of de gekochte partij (voormalige) levensmiddelen uit dezelfde producten bestaat als beschreven in de FSDS (of gelijkwaardig document).
2. controleren of de gekochte partij (voormalige) levensmiddelen uit dezelfde producten bestaat waarvoor de op HACCP-gebaseerde risicobeoordeling was uitgevoerd.

4. Voorwaarden voor de poortwachter**4.1 Algemeen**

(Voormalig) levensmiddel, bestemd voor gebruik als diervoeder moet voldoen aan alle relevante diervoederwetgeving en GMP+ FSA voorwaarden. Het is aan de deelnemer die (voormalig) levensmiddelen aankoopt om naleving van alle relevante diervoederwetgeving en GMP+ FSA voorwaarden te garanderen.

Toelichting

Alle (voormalige) levensmiddelen die gebruikt worden in diervoeder, worden beschouwd als voedermiddelen. De deelnemer dient ervoor te zorgen dat de voormalige levensmiddelen, die zijn aangekocht of ontvangen, worden meegenomen in een (generieke) risicobeoordeling (FSP). Deze voorwaarde is niet van toepassing op levensmiddelen die bedoeld zijn voor menselijke consumptie.

Indien de deelnemer voormalige levensmiddelen wil aankopen waarvoor geen (generieke) risicobeoordeling aanwezig is in de Feed Support Products (FSP) van GMP+ International of de deelnemer weet niet zeker of de bovenstaande voorwaarde van toepassing is op het product dat hij wil kopen, dan dient contact te worden opgenomen met GMP+ International (info@gmpplus.org) voor meer informatie.

4.2 Toepassing van HACCP-beginselen

De deelnemer voert een risicobeoordeling uit per leverend levensmiddelenbedrijf per (voormalig) levensmiddel (of groep van (voormalige) levensmiddelen). De risicobeoordeling is gebaseerd op HACCP-beginselen, zoals uiteengezet in de B-standaard die van toepassing is op de deelnemer die het protocol toepast.

De risicobeoordeling omvat alle handelingen en activiteiten, van de oorspronkelijke productie van het (voormalige) levensmiddel, waaronder de ingrediënten / grondstoffen, tot aan levering aan de deelnemer die het (voormalige) levensmiddel koopt, en moet leiden tot het aanpakken en beheersen van alle gevaren die gerelateerd zijn aan het (voormalige) levensmiddel.

Resultaten van deze risicobeoordeling moeten worden vastgelegd in een Feed Safety Data Sheet (FSDS), zie paragraaf 4.6 hieronder.

4.3 Leveranciersbeoordeling

4.3.1 Desk study

Er wordt een desk study uitgevoerd per leverend levensmiddelenbedrijf, per (voormalig) levensmiddel (of groep van (voormalige) levensmiddelen).

De poortwachter moet zoveel mogelijk informatie verzamelen en beoordelen over:

- de leverancier
- het (voormalige) levensmiddel: een volledige specificatie /FSDS
- het productieproces:
 - een duidelijke procesbeschrijving/processchema
 - welke grondstoffen en technische hulpstoffen worden gebruikt
 - overige activiteiten of omstandigheden (transport, opslag)

Toelichting:

Informatie dient ten minste gericht te zijn op veiligheidsaspecten en moeten het volgende omvatten

- *de preproductiefases van het (voormalige) levensmiddel, voor zover deze relevant zijn voor het identificeren en beoordelen van mogelijke gevaren. Dit kan betrekking hebben op de (productie van) grondstoffen, gebruik van technische hulpstoffen en technologische toevoegingsmiddelen die gebruikt worden in de productie van het voedermiddel.*
- *alle postproductieactiviteiten van de (voormalige) levensmiddelenfasen tot aan de levering aan de poortwachter, waaronder transport (tijdelijke) opslag, ompakken, etc.*

Vragenlijsten kunnen zeer nuttig zijn voor het structureel verkrijgen van informatie.

- de resultaten van de leveranciersbeoordeling
 - De risico's: Wat zijn de geïdentificeerde risico's van het productieproces?
 - De beheersing: Welke beheersmaatregelen zijn genomen?
 - De monitoring: welke monitoring wordt uitgevoerd?
- garanties:
 - Is er een veiligheidsstandaard geïmplementeerd?
 - Welke certificatie heeft de leverancier?
- overige relevante informatie.

4.3.2 Leveranciersaudit

Ieder jaar voert de deelnemer een leveranciersaudit uit bij het levensmiddelenbedrijf. Indien het levensmiddelenbedrijf BRC gecertificeerd is, inclusief Module 9, dan is 1 audit / 2 jaar voldoende.

De deelnemer voert in ieder geval een audit uit voorafgaand aan een initiële levering van (voormalige) levensmiddelen (of groep van (voormalige) levensmiddelen) en in geval van significante wijzigingen aan het product en / of productieproces.

De deelnemer die de leveranciersaudit wenst uit te voeren maar geen gekwalificeerde leveranciersauditors heeft, kan de uitvoering van deze audits uitbesteden. Zie Annex 1 voor de kwalificaties van de leveranciersauditor.

4.4 Bemonstering en monitoring

Monsters van (voormalige) levensmiddelen moeten in voldoende mate worden genomen door een procedure die vooraf is vastgesteld door de deelnemer, en daarna worden bewaard. Bemonstering geschiedt in overeenstemming met de voorwaarden zoals uiteengezet in de GMP+ B-standaard die van toepassing is op de deelnemer die dit protocol toepast.

Er moet een schriftelijk monitoringplan worden opgesteld en geïmplementeerd, dat met name de beheersing van kritieke punten in het productieproces bevat. Monitoring geschiedt in overeenstemming met HACCP-beginselen, zoals vastgelegd in de GMP+ B-standaard die van toepassing is op de deelnemer die dit protocol toepast.

4.5 “Witness audit” (externe audit)

De deelnemer verleent volledige medewerking aan de certificatie-instelling voor de verificatie van de leveranciersaudit.

De auditor van de certificatie-instelling is onafhankelijk met betrekking tot de geaudite leverancier.

Er wordt geen “witness audit” uitgevoerd tijdens de initiële leveranciersaudit door de deelnemer bij de leverancier.

Minimumaantal ‘witness audits’ per jaar hangt af van leveranciers die geborgd zijn door de deelnemer en wordt als volgt berekend:

- 1-10 leveranciers = 1 “witness audit”/ 3 jaar
- 11- 50 leveranciers = 1 “witness audit”/2 jaar
- 51-100 leveranciers = 1 “witness audit”/ jaar
- Meer dan 100 leveranciers = 2 “witness audits”/ jaar

De auditor van de certificatie-instelling selecteert, op risico gebaseerd en in afstemming met de deelnemer, welke leveranciers bezocht worden. Logistieke redenen moeten een belangrijk selectie criterium zijn.

Er is geen “witness audit” vereist indien de leveranciersaudit wordt uitgevoerd door een gekwalificeerde auditor van een certificatie-instelling.

4.6 Registratie

De deelnemer maakt een feed safety data sheet (FSDS) in samenwerking met de leverancier per product en per leverancier. Dit kan ook een ander document zijn (bijvoorbeeld een specificatie of overeenkomst) op voorwaarde dat het dezelfde elementen bevat als de FSDS. Zie Annex 4 2 voor een voorbeeld van een FSDS.

De FSDS of gelijkwaardig document wordt voltooid onder de verantwoordelijkheid van zowel de deelnemer en het niet-GMP+ FSA (of gelijkwaardig) gecertificeerde levensmiddelenbedrijf en moet door beide partijen getekend worden. In geval van wijzigingen aan het product en / of het productieproces, maar ten minste eens per drie jaar, wordt de FSDS herzien en bijgewerkt.

Toelichting

De Feed Safety Data Sheet is bedoeld om informatie te verstrekken over de (voormalige) levensmiddelen om mogelijke risico's te kunnen beoordelen en een beslissing te kunnen nemen over het juiste gebruik in diervoeder.

De FSDS verschaft een beschrijving en specificatie van de (voormalige) levensmiddelen bedoeld voor diervoeder (inclusief identificatie- en productiegegevens, waaronder informatie van de HACCP-analyse, gebruikte ingrediënten, indicatie van chemische samenstelling, relevante productnormen, instructies voor opslag en transport, etikettering, monitoring, etc.).

De FSDS bevat een verklaring dat het (voormalige) levensmiddel is geproduceerd op basis van een HACCP-systeem; een kwaliteitssysteem dat HACCP-gecertificeerd is, of tenminste is gebaseerd op een geschreven HACCP-plan. Dit kan een eigen verklaring zijn van het levensmiddelenbedrijf, maar bij voorkeur vergezeld van onafhankelijk bewijs, zoals een certificaat. Een ander belangrijk element van de FSDS, is een verklaring over de reden voor het op de diervoedermarkt brengen van het (voormalig) levensmiddel.

De deelnemer heeft een schriftelijke overeenkomst (contract) met het levensmiddelenbedrijf over de rechten en verplichtingen met betrekking tot het garanderen van de voorwaarden zoals gespecificeerd in dit protocol.

4.7 Overig**4.7.1 Informatie**

Iedere aangekochte partij (voormalige) levensmiddelen, bedoeld voor gebruik als diervoeder, moet vergezeld zijn van een handelsdocument dat verwijst naar de FSDS of gelijkwaardig document.

4.7.2 Bewerking

De deelnemer, die (voormalige) levensmiddelen aankoopt die nog niet geschikt zijn als voedermiddel, moet het product eerst tot voedermiddel bewerken. Een gevalideerde behandeling of reiniging moet worden uitgevoerd om fysieke contaminanten te verwijderen (zoals glas, plastic, metaal) voordat de (voormalige) levensmiddelen de bestemming diervoeder kunnen krijgen. De behandeling of reiniging moet in overeenstemming zijn met de schemavoorwaarden.

4.7.3 Doorverkoop

Doorverkoop van (voormalige) levensmiddelen die een gevalideerde behandeling of reiniging moeten ondergaan om fysieke contaminanten te verwijderen (zoals glas, plastic, metaal) voordat het geschikt is als diervoeder kan (bij uitzondering) geschieden onder de volgende voorwaarden:

- Onder de scope Handel;
- Aan een bedrijf met een Productiescope voor de verdere bewerking tot voedermiddel;

- Er is een duidelijke overeenkomst tussen deze 'poortwachter' en de eindproducent; deze overeenkomst biedt garanties over de verantwoordelijkheden voor inkoop in overeenstemming met de voorwaarde van dit protocol en over de juiste bewerking tot voedermiddel;
- Alle relevante informatie over de noodzakelijke bewerking van het (voormalige) levensmiddel tot voedermiddel moet worden verstrekt (= het (voormalige) levensmiddel wordt vergezeld van de FSDS en alle noodzakelijke informatie, in overeenstemming met de voorwaarden zoals uiteengezet in Annex VIII van Verordening (EG) Nr. 767/2009.)
- De bewerker van het (voormalige) levensmiddel moet betrokken zijn bij de leveranciersaudit bij het betreffende levensmiddelenbedrijf.

Annex 1 Kwalificaties van de leveranciersauditor

Element	Voorwaarden voor de leveranciersauditor
Opleiding/training	<p>Relevante agrarische of levensmiddelenopleiding / training.</p> <p>Opleiding tot interne auditor of overige gelijkwaardige auditor training met betrekking tot methoden en technieken gericht op de beoordeling van feed safety management systems.</p>
Kennis	<p>Kennis over:</p> <ul style="list-style-type: none"> - HACCP diervoeder en HACCP levensmiddelen (risicobeheersing) - Basisvoorwaardenprogramma (PRP's) gerelateerd aan (voormalige) levensmiddelen bestemd voor diervoeder; en - Eigen diervoeder certificatieschema; en - Diervoederwetgeving en / of levensmiddelenwetgeving
Werkervaring	<p>Ten minste 1 jaar werkervaring in de diervoeder / levensmiddelensector in een relevante functie (bijvoorbeeld kwaliteitsborging of inkoop van (voormalige) levensmiddelen).</p>
Onafhankelijkheid / onpartijdigheid	<p>De leveranciersauditor moet een onafhankelijke functie hebben met betrekking tot de leverancier en de commerciële activiteiten van het diervoederbedrijf. Dit dient duidelijk weerspiegeld te zijn in de functieomschrijving van de leveranciersauditor en het organigram van het bedrijf. De leveranciersauditor houdt zich aan een nauwgezette implementatie van het poortwachter protocol.</p>
Uitbesteden van leveranciersaudits	<p>Een poortwachter die een leveranciersaudit wil uitvoeren, maar die geen gekwalificeerde leveranciersauditors heeft, kan de uitvoering van deze audits uitbesteden.</p>

Annex 1 2 Feed Safety Data Sheet

Het Feed Safety Data Sheet, of gelijkwaardig document, dat de GMP+-deelnemer en het niet-GMP+ (of gelijkwaardig) gecertificeerde levensmiddelenbedrijf of bedrijf dat (voormalig) levensmiddel wil afvoeren moeten invullen, bevat ten minste de onderwerpen zoals hieronder genoemd in de FSDS. Deelnemers kunnen deze FSDS gebruiken als voorbeeld voor het opstellen van hun eigen FSDS.

	FSDS Feed Safety Data Sheet	0.1 Product	
		0.2 Status	
		0.3 Versie	
		0.4 Versiedatum	
1. Verantwoordelijkheid voor de Feed Safety Data Sheet			
1.1	Naam van <u>aankopend bedrijf (GMP+)</u> bedrijf dat (voormalig) <u>levensmiddel</u> <u>produceert</u>	Naam	
	Contact	Adres	
		Plaats	
		Telefoonnummer	
		Fax	
		E-mailadres	
		Website	
1.2	Goedgekeurd door (bevoegde functionaris bedrijf)		
1.3	Naam van <u>leverend bedrijf (niet-GMP+ of gelijkwaardig)</u> <u>handelsonderneming</u> (handel – indien van toepassing)	Naam	
	Contact	Adres	
		Plaats	
		Telefoonnummer	
		Fax	
		E-mailadres	
		Website	
1.4	Goedgekeurd door (bevoegde functionaris bedrijf)		
1.5	Naam van <u>verwerkingsbedrijf</u>	Name	
	Contact	Adres	
		Plaats	
		Telefoonnummer	
		Fax	
		E-mailadres	
		Website	
1.6	Goedgekeurd door (bevoegd officieel bedrijf)		

2. Identificatie van het product						
2.1.	Productnaam					
2.2.	Handelsnaam					
2.3.	Artikelcode van het bedrijf					
2.4.	Vergunningsnummer (indien van toepassing)					
2.5.	Productbeschrijving					
2.6.	Herkomst (geproduceerd door)					
2.7.	Geleverd door (indien anders dan 1.3)					
2.8.	Productieproces					
2.9.	Gebruikte ingrediënten en hulpstoffen (inclusief toevoegingsmiddelen en hulpstoffen)					
2.10.	Logistiek proces (transport, (tussentijdse) opslag, verpakking)					
2.11.	Houdbaarheid					
2.12.	Indicatieve analyse	Parameter	Eenheid	Gemiddelde	Min.	Max.
3. Standaarden / voorwaarden						
3.1	Van toepassing zijnde wetgeving en andere voorwaarden					
3.2	Relevante productnormen (chemisch, fysiek, microbiologisch)	Parameter	Eenheid	Verplicht	Contractueel	Intern
3.3	Beoogde gebruik + reden voor bestemming diervoeder					
3.4	Bewerking van het product (geef aan of het (voormalige) levensmiddel verdere bewerking vereist of dat het reeds is verwerkt tot voedermiddel)					
3.5	Bewerkingsstap en instructies voor bewerking					
3.6	Voorwaarden voor opslag en bewaring					
3.7	Transportvoorwaarden					
4. Etikettering						
5. HACCP						
5.1 Gevaar	5.2. Risicobeoordeling			5.3. Beheersmaatregel	5.4. Reden	
	Categorie (C, M, P)	Waarschijnlijkheid	Ernst			Risico
6. Monitoring						
6.1 Parameter		6.2 Bemonsteringsmoment / punt		6.3. Analysefrequentie		
7. Communicatie in geval van tekortkomingen						
Indien de partij niet overeenkomt met de FSDDS of het vermoeden bestaat dat de gezondheid van dieren of de veiligheid van het levensmiddel / diervoeder in gevaar is, dan dient dit actief te worden gemeld aan de klant.						

8. Opmerkingen	
9. Handtekeningen	
<p>.....</p> <p>DD / MM / JJ</p> <p>GMP+ Bedrijf</p> <p>(Koper)</p>	<p>.....</p> <p>DD/ MM / JJ</p> <p>Niet-GMP+ (of gelijkwaardig) gecertificeerd bedrijf</p> <p>(Leveranciers)</p>

ANNEX 7: Poortwachtersprotocol voor de aankoop van GMQ Palmolie

1. Scope

Het Palmolie Poortwachter protocol kan worden gebruikt voor de aankoop van normale, mainstream ruwe, geraffineerde en / of gefractioneerde Palmolie en Palm-itolie van goede handelskwaliteit (GMQ), (zoals bepaald in de EU Catalogus van voedermiddelen 68/2013 onder Nr. 2.20.1) van niet-GMP+ gecertificeerde oorsprong.

1.1 Bedrijven

Dit protocol is van toepassing op bedrijven die CIF-leveringen ruwe, geraffineerde en / of gefractioneerde palm (pit) olie ontvangen.

1.2. Producten

Ruwe, geraffineerde en / of gefractioneerde palm (pit) olie, hierna te noemen 'palm-olie'. Zie ook paragraaf 2.

Toelichting:

Dit betreft de vetten en oliën van de palm(pit)olie industrie. Dit kunnen de ruwe oliën en vetten zijn, maar ook gefractioneerde (oleïne en stearinefractie) en geraffineerde oliën en vetten. Dit protocol kan niet worden gebruikt voor restfracties, zoals palmzuroliën - vetzuurdestillaten.

2. Algemene voorwaarden

De palmolie die onder dit protocol valt, moet van goede handelskwaliteit zijn (Good Merchantable Quality, GMQ) zoals gespecificeerd in FOSFA-contracten. Het protocol is van toepassing op CIF-contractnummers 53, 54, 80 en 81 van FOSFA.

GMQ moet worden aangetoond en geverifieerd (via FFA% en documentatiebewijs; zie hiervoor respectievelijk paragraaf 3 en 4).

1. ~~Tot aan 5% op het moment van verzending: Toepassing van dit protocol is mogelijk~~
2. ~~Van 5-8% FFA-analyse in de aankomsthaven in het land van bestemming: Toepassing van dit protocol is mogelijk. Oorsprong- en veiligheidscontrole van het product moet worden aangetoond. Hiervoor worden aanvullende criteria toegevoegd.~~
~~Meer dan 8% in de aankomsthaven in het land van bestemming: dit protocol kan niet worden gebruikt voor de aankoop van deze palmolie.~~
 1. Met FOB in laadhaven: maximaal 7 %
 2. Met CIF in aankomsthaven: maximaal 10%.

~~Indien FFA-niveau hoger is dan 10% in aankomsthaven, dan mag dit protocol niet worden gebruikt~~

3. Specifieke voorwaarden

De veiligheid van palmolie moet worden gegarandeerd door de naleving van de voorwaarden zoals uiteengezet in dit protocol.

3.1. Vereisten met betrekking tot veiligheid

Tijdens zeetransport zijn de regels van toepassing zoals uiteengezet in de handleiding "FOSFA kwalificaties en procedures voor vaartuigen die actief zijn in het bulkvervoer van oliën en vetten voor consumptie en voor oleochemisch gebruik".

De regels uit de FOSFA handleiding vormen de basis voor de FOSFA -53, 54, 80 en 81 contracten voor de CIF-levering van palmolie. Met betrekking tot kwaliteit, omvatten deze regels onder andere:

- a. De verplichting dat de geleverde partijen van goede handelskwaliteit moeten zijn ("GMQ")
- b. het gebruik van stoom en heet water als verhittingsmedium
- c. effectieve reiniging van scheepstanks, in overeenstemming met de FOSFA kwalificaties en operationele procedures voor schepen die actief zijn in het bulkvervoer van oliën en vetten
- d. laad- en losinspectie door FOSFA-erkende inspecteurs
- e. bemonstering in overeenstemming met hoofdstuk 3.5.
- f. herleiden naar landtanks in de exporthavens
- g. voorgaande ladingen in zeeschepen:
 1. in laadcompartimenten van roestvrijstaal of die bedekt zijn met epoxyhars of met een technische gelijksoortige coating, dient de voorgaande lading die vervoerd is in de tank een levensmiddel te zijn of voor te komen op de EU-lijst met acceptabele voorgaande ladingen (zie EU Richtlijn 852/2004, gewijzigd door EU Commissie Richtlijn 579/2014);
 2. indien de palmolie wordt vervoerd in een vaartuig met tanks die gemaakt zijn van andere materialen dan hierboven genoemd, dan dienen de voorgaande drie ladingen die vervoerd zijn in de tank levensmiddelen te zijn of voor te komen op de EU-lijst met acceptabele voorgaande ladingen (zie EU Richtlijn 852/2004, gewijzigd door EU Commissie Richtlijn 579/2014);

3.2 Documentatiebewijs

Het bedrijf dat palmolie importeert krachtens dit protocol, moet in staat zijn om documentatiebewijs te tonen voor audit- en certificatie doeleinden, welke aantoont dat de palmolie wordt geïmporteerd onder FOSFA contracten en voorwaarden. De volgende documenten dienen beschikbaar te zijn zoals bepaald in de FOSFA-contracten:

- FOSFA (short form) contract
- Vrachtbrief
- FOSFA Certificaat van Conformiteit, Hygiëne en Geschiktheid van scheepstank
- Certificaat van Analyse, zowel op het moment van verzending en in de aankomsthaven in het land van bestemming

Toelichting:

Voor voorbeelden van deze documentatie, zie GMP+ D2.6 'Ondersteunende documenten voor specifieke GMP+ toepassing'.

3.3 Analyse in verzend-laadhaven

GMQ dient te worden aangetoond door middel van een FFA-analyse. Van ieder zeeschip wordt in de verzendhaven iedere **scheepstank** batch geanalyseerd op FFA. Op het moment van levering mag FFA niet hoger zijn dan ~~5%~~ 7%.

3.4 Analyse in aankomsthaven (in land van bestemming)

Van een zeeschip in de aankomsthaven in het land van bestemming, dienen de volgende stoffen te worden geanalyseerd:

Stof	Diesel		
Afkeurgrens	25 mg/kg (ppm) totale koolwaterstofverbindingen (C10-C24) berekend als dieselolie	Of	400 mg/kg (ppm) totale koolwaterstoffen (C10-C40)
Analysemethode	GC-MS		GC-FID
Inspectiefrequentie	ledere batch ledere scheepstank		ledere batch ledere scheepstank

Stoffen	Residu van bestrijdingsmiddelen
Afkeurgrens	Maximale residugrenzen voor bestrijdingsmiddelen zoals uiteengezet in Verordening (EG) Nr. 396/2005 and Directive 2002/32/EC
Inspectiefrequentie	leder half jaar

Stoffen	Dioxine- en dioxine-achtige PCB's
Afkeurgrens	0.75 ng WHO-PCDD/F-TEQ/kg voor dioxine 1.5 ng WHO-PCDD/FPCB-TEQ/kg voor dioxine-achtige PCB's
Inspectiefrequentie	Eens per drie maanden, verschillende oorsprongen N.B.: IN GMP+ BA4 Bemonstering en Analyse is uiteengezet dat dioxine en dioxine-achtige PCB's dienen te worden geanalyseerd op basis van de eigen risicobeoordeling van het bedrijf. Indien deze risicobeoordeling aantoont dat de GMQ Palmolie vaker gecontroleerd dient te worden, dan dient dit te worden uitgevoerd. Anders is eens per drie maanden prima.

Stoffen	Zware metalen
Afkeurgrens	Lood: 10 mg/kg Cadmium: 1 mg/kg Arsenicum: 2 mg/kg Kwik: 0.1 mg/kg
Inspectiefrequentie	Op basis van een gevarenanalyse, maar ten minste eens per jaar

Stof	Vrije vetzuren (FFA)
	In de aankomsthaven max. 10% in het land van bestemming max 8%
Inspectiefrequentie	ledere batch ledere scheepstank

3.5 Bemonsteringmethode

Bemonstering in overeenstemming met NEN-EN-ISO methode 5555.

3.6. Analysemethode

Alle analyses dienen te worden uitgevoerd door een laboratorium dat gecertificeerd is voor die analyse onder de GMP+ B10 standaard, of dat geaccrediteerd is voor die analyse onder ISO17025 resp. FOSFA voorwaarden, dat hiervoor is goedgekeurd krachtens de GMP+ FSA-module. Zie paragraaf 3.9 in GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*.

3.7 Opgave van resultaten

De resultaten van de bepalingen dienen ten minste eens per kwartaal worden ingevoerd in de GMP+ Monitoring database. Resultaten van de analyses dienen gedeeld te worden met de GMP+-Community in de GMP+ Monitoring database.

~~ANNEX 8: Poortwachtersprotocol voor de aankoop van stro~~

ANNEX 9: Poortwachtersprotocol voor transport

1. Inleiding

Dit protocol is van toepassing op GMP+ gecertificeerde producenten en handelaren (hierna deelnemers) die voornemens zijn om niet-gecertificeerde transportbedrijven in te zetten voor het transport van de GMP+ producten zoals uiteengezet in paragraaf 2 via wegtransport of binnenvaart.

Dit protocol biedt voorwaarden voor het borgen van niet-gecertificeerd transport buiten de zogeheten A-landen. Voor meer informatie, zie secties A en B.

N.B.: dit protocol is niet van toepassing op het transport van onbewerkte agrarische producten door de teler. De relevante voorwaarden voor deze situatie zijn uiteengezet in Annex 4 van dit document.

2. GMP+ producten

GMP+ geborgd diervoeder en diervoeder ingrediënten bedoeld voor GMP+ gecertificeerde bedrijven.

3. Toepassing

In een aantal Europese landen is een groot aantal transporteurs gecertificeerd door deelname aan de GMP+ FSA module, maar ook door deelname aan gelijksoortige, geaccepteerde schema's. In deze zogeheten A-landen (zie de secties A en B), kan alleen gecertificeerd transport ingezet worden voor het transport van GMP+ producten, en kan dit protocol niet worden toegepast. Transport moet daarnaast ook gecertificeerd zijn indien de oorsprong zich bevindt buiten een van deze A-landen, maar de bestemming een GMP+ gecertificeerd bedrijf is binnen één van deze A-landen.

Sectie A: Poortwachtersprotocol voor wegtransport

Dit protocol kan alleen worden toegepast voor borging van wegtransport buiten deze A-landen.

A-landen voor wegtransport
- België
- Duitsland
- Frankrijk
- Nederland
- Oostenrijk (vanaf 01.01.2019)
- Polen
- Tsjechië
- Verenigd Koninkrijk

Als uitzondering, kan het protocol ook worden toegepast binnen deze A-landen voor het transport van onbewerkte agrarische producten tijdens de oogst en het transport van hooi en stro. Er moet worden voldaan aan specifieke voorwaarden die in dit protocol uiteen zijn gezet.

De voorwaarden voor wegtransport zijn samengevat in de volgende tabel.

Oorsprong	Bestemming	Transport	Een uitzondering voor	Paragrafen van toepassing
A-landen	A-landen	Gecertificeerd	Oogstperiode, poortwachters-protocol, sectie A	§A4; §A5.1; §A6
			Hooi en stro poortwachters-protocol, sectie A	§A4; §A5.2; §A6
A-landen	Overig	Gecertificeerd	Oogstperiode, poortwachters-protocol, sectie A	§A4; §A5.1; §A6
			Hooi en stro poortwachters-protocol, sectie A	§A4; §A5.2; §A6
Overige landen	A-landen	Gecertificeerd	Oogstperiode, poortwachters-protocol, sectie A	§A4; §A5.1; §A6
			Hooi en stro poortwachters-protocol, sectie A	§A4; §A5.2; §A6
Overige landen	Overige landen	Gecertificeerd of Poortwachter (dit protocol, sectie A4)		

Ieder jaar evalueert GMP+ International samen met betrokken partijen hoe certificatie voor wegtransport vordert in verschillende landen en kan een einddatum worden vastgesteld voor het gebruik van dit protocol in die landen.

A4. Algemene voorwaarden

De deelnemer garandeert dat niet-gecertificeerde transportbedrijven, die GMP+ producten vervoeren, voldoen aan de GMP+ voorwaarden.

Bij het gebruik van niet-gecertificeerde transportbedrijven dient de deelnemer de voorwaarden van deze paragraaf toe te passen.

A4.1 Algemeen

- De deelnemer sluit een kwaliteitsborgingovereenkomst met het niet-gecertificeerde transportbedrijf waarin de rechten en plichten met betrekking tot het garanderen van de GMP+ voorwaarden geborgd is.
- Een geborgd transportbedrijf moet grondig worden geïnstrueerd met betrekking tot de van toepassing zijnde transportvoorwaarden (reiniging en / of desinfectie in overeenstemming met de IDTF, registraties bijhouden als onderdeel van T&T, wat te doen wanneer er een afwijkende lading wordt getransporteerd enzovoort). Dit dient garanties te bieden die gelijksoortig zijn aan GMP+ met betrekking tot het transport van GMP+ producten.
- Overeenstemming met de gesloten overeenkomsten zullen worden gecontroleerd door de deelnemer door middel van een inspectie.

A 4.2 Eerste inspectie

De deelnemer dient inzicht te hebben in de volgende details met betrekking tot de te gebruiken laadcompartimenten:

- a. Een registratie voor ieder laadcompartiment met gegevens over ten minste de vorige 3 ladingen. Indien verboden ladingen zijn getransporteerd, dan moet het laadcompartiment te zijn vrijgegeven voor het transport van GMP+ producten in overeenstemming met de vrijgaveprocedure.
- b. Gegevens voor ieder laadcompartiment over de reiniging- en desinfecteerprocedures die zijn uitgevoerd. Reiniging en desinfectering dienen ten minste in overeenstemming te zijn met de voorwaarden in het ~~IDF~~ IDTF.

De deelnemer voert een eerste inspectie uit om het bovenstaande te controleren. Indien de uitkomst van de inspectie positief is, dan is het laadcompartiment goedgekeurd voor het transport van GMP+ producten.

Indien de vereiste gegevens niet beschikbaar zijn, dan moet het laadcompartiment te zijn vrijgegeven in overeenstemming met de vrijgaveprocedure zoals uiteengezet in het gedeelte *Procedures –GMP+ International* op de website van IDTF, voorafgaand aan het transport van GMP+ producten.

Deze inspectie dient te worden uitgevoerd door een ladingsinspecteur. Een 'ladingsinspecteur' is een functie waarvan gegevens uiteen zijn gezet in het kwaliteitssysteem van de deelnemer. Deze rol wordt vervuld door een medewerker van de deelnemer die, op basis van training en ervaring, de vereiste kennis en kunde heeft voor de inspectie van een laadcompartiment op geschiktheid voor het inladen van diervoeder. Indien een deelnemer geen eigen inspecteur heeft, dan kan deze worden ingehuurd bij een onafhankelijke certificatie instelling of inspectiebureau. De ladingsinspecteur moet uiteraard voldoen aan de gestelde voorwaarden.

De gebruikte laadcompartimenten zullen eenduidig worden vastgelegd in de documentatie van het feed safety management system.

A 4.3 Periodieke inspectie

Tijdens de borgingsperiode dient de deelnemer een periodieke controle uit te voeren van de volgende gegevens met betrekking tot de transportbedrijven:

- a. Gegevens voor ieder laadcompartiment m.b.t. de uitgevoerde reinigings- en desinfecteerprocedures.
- b. Gegevens over de inspectie van de reiniging, uitgevoerd voorafgaand aan het inladen van het laadcompartiment.
- c. Gegevens van de uitgevoerde inspecties voor ieder laadcompartiment.

A5. Extra voorwaarden

In aanvulling op de algemene voorwaarden, dient de deelnemer ook te voldoen aan specifieke voorwaarden bij het borgen van transport van onbewerkte agrarische producten tijdens oogst (A 5.1) en transport van hooi en stro (A 5.2).

A 5.1 Transport van onbewerkte agrarische producten tijdens oogst

Het is toegestaan om niet-gecertificeerd transport te gebruiken voor het transport van onbewerkte agrarische producten tijdens oogst met een maximum van 90 dagen per jaar in totaal, welke niet aaneengesloten hoeven te zijn, in het geval van:

- a. transport direct vanaf de teler;
- b. intern transport tussen opslaglocaties.

A 5.2 Transport van hooi en stro

Voor het transport van hooi en stro blijft het toegestaan om niet-gecertificeerd transport te gebruiken onder de volgende voorwaarden:

- a. Er worden alleen vervoermiddelen met **plaatbodem vlakke oplegger** / schuifzeilen gebruikt. Het laadcompartiment moet schoon en droog zijn, volledig gelegeerd en vrij van restanten en geuren van voorgaande ladingen.
- b.
 1. Het afleveradres mag alleen een GMP+-gecertificeerd bedrijf zijn, waarbij een bevoegde werknemer de producten en de lading controleert, en / of
 2. De GMP+-gecertificeerde deelnemer die dit poortwachtersprotocol toepast zorgt ervoor dat de inspectie van het voertuig tijdens het laden van het hooi/stro wordt uitgevoerd door de belader (laadplek). Deze beoordeling wordt gedocumenteerd door middel van een schriftelijke overeenkomst (zie Annex). In geval van afwijkingen wordt het laadproces stopgezet en de GMP+-gecertificeerde deelnemer op de hoogte gesteld. De getekende schriftelijke overeenkomst dient ten minste drie jaar te worden bewaard in het archief van de deelnemer.

A 6. Registratie van de geborgde transportbedrijven⁷

Een GMP+ gecertificeerde deelnemer die dit protocol toepast registreert de naam, het adres en statutaire zetels van alle door hem geborgde transportbedrijven in de GMP+ Bedrijvendatabase. De deelnemer is verantwoordelijk voor het actueel houden van de gegevens.

⁷ Om technische redenen is op dit moment de registratie van geborgde transportbedrijven in de GMP+ Bedrijvendatabase niet mogelijk. Deze voorwaarde wordt binnenkort van kracht. Bedrijven en CI's zullen worden geïnformeerd.

Annex bij poortwachtersprotocol vervoer van hooi en stro

Deze schriftelijke overeenkomst is onderdeel van GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*, Annex 9: Poortwachtersprotocol transport van hooi en stro.

Verlader Shipper/ Expéditeur/ Absender	
Naam verlader <i>Name Shipper/ Nom Expéditeur/ Name Absender</i>	
Verklaart door het ondertekenen van dit document dat de laadruimte (flatbed/curtainsider) ten tijde van het laden vrij is van geur en/of resten van voorgaande ladingen. <i>I hereby declare that the loading compartment of this flatbed or curtainsider is free of smell and residue of previous loads. Je déclare que le compartiment de chargement de cette savoyarde est exempte d'odeur et les résidus de charges précédentes. Durch die Unterschrift dieses Dokumentes erklärt der Unterzeichner das der Laderaum (Planenzug/Offene wagen) vor oder während des ladens frei von Resten vorheriger Ladungen ist.</i>	
Datum en plaats <i>Date and place/ Date et lieu/ Datum und Ort</i>	
Handtekening <i>Signature/Unterschrift</i>	
Transporteur Transporter/ Convoyeur/ Frachtführer	
Naam transporteur <i>Name transporter/ Nom Convoyeur/ Name Frachtführer</i>	
Vrachtwagen- en trailernummer <i>Registrationnumber/ truck- and trailer number/ Numero d'enregistrement/ Registrierungsnummer Kennzeichen Laderaum</i>	
Naam chauffeur <i>Name driver / Nom routier Name Frachtführer</i>	
Verklaart door het ondertekenen van dit document dat de laadruimte (flatbed/curtainsider) vrij is van geur en/of resten van voorgaande ladingen. <i>I hereby declare that the loading compartment of this flatbed or curtainsider is free of smell and residue of previous loads. Je déclare que le compartiment de chargement de cette savoyarde est exempte d'odeur et les résidus de charges précédentes. Durch die Unterschrift dieses Dokumentes erklärt der Unterzeichner das der Laderaum (Planenzug/Offene wagen) vor oder während des ladens frei von Resten vorheriger Ladungen ist.</i>	
Datum en plaats <i>Date and place/ Date et lieu/ Datum und Ort</i>	
Handtekening <i>Signature/Unterschrift</i>	
Ontvanger Receiver/ Destinataire/ Empfänger	
Naam ontvanger <i>Name recipient/ Nom Destinataire/ Name Empfänger</i>	

Verklaart door het ondertekenen van dit document dat de laadruimte (flatbed/curtainsider) ten tijde van het lossen vrij is van geur en/of resten van voorgaande ladingen.

I hereby declare that the loading compartment (space) of this flatbed or curtainsider is free of smell and residue of previous loads. Je déclare que le compartiment de chargement de cette savoyarde est exempte d'odeur et les résidus de charges précédentes. Durch die Unterschrift dieses Dokumentes erklärt der Unterzeichner das der Laderaum (Planenzug/Offene wagen) vor oder während des abladens frei von Resten vorheriger Ladungen ist.

Datum en plaats

Date and place/ Date et lieu/ Datum und Ort

Handtekening

Signature/Unterschrift

Sectie B: Poortwachtersprotocol voor binnenvaart (NIEUW)

Dit protocol kan alleen worden toegepast ter borging van transport via binnenvaart buiten deze A-landen.

A-landen voor binnenvaart
- België
- Tsjechië
- Duitsland
- Frankrijk
- Oostenrijk (vanaf 01.01.2019)
- Polen
- Nederland

De voorwaarden voor transport via binnenvaart zijn samengevat in de volgende tabel:

Herkomst	Bestemming	Binnenvaartschepen
A-landen	A-landen	Gecertificeerd
A-landen	Overig	Gecertificeerd
Overige landen	A-landen	Gecertificeerd
Overige landen	A-landen	Gecertificeerd
Overige landen	Overige landen	Gecertificeerd of Poortwachter (dit protocol sectie B)

B4. Algemene voorwaarden

De deelnemer garandeert dat niet-gecertificeerde binnenvaartschepen die GMP+-producten vervoeren voldoen aan de GMP+-voorwaarden.

Bij het gebruik van niet-gecertificeerde binnenvaartschepen, dient de deelnemer de voorwaarden van deze sectie toe te passen.

B4.1 Algemeen

- De deelnemer sluit een kwaliteitsborgingovereenkomst met de eigenaar van het niet-gecertificeerde binnenvaartschip, waarin de rechten en verplichtingen met betrekking tot het garanderen van de GMP+-voorwaarden geregeld zijn.
- Het geborgde binnenvaartschip moet uitvoerig geïnstrueerd worden m.b.t. de van toepassing zijnde transportvoorwaarden (reiniging en/of ontsmetting in overeenstemming met de GMP+ B4.3 *Kust- en Binnenvaart*, Annex 1, administratie bijhouden als onderdeel van T&T, wat te doen bij het vaststellen van een afwijkende lading, etc.) Dit dient garanties te bieden die gelijkwaardig zijn aan GMP+ met betrekking tot het transport van GMP+-producten.
- Naleving van de gemaakte afspraken wordt gecontroleerd door de deelnemer middels een inspectie.

B4.2 Initiële inspectie

De deelnemer moet inzicht hebben in de volgende details met betrekking tot de te gebruiken laadruimten:

- a. Een dossier voor iedere laadruimte met gegevens van ten minste 3 voorgaande ladingen. Indien verboden ladingen zijn vervoerd, dan dient de laadruimte vrijgegeven te worden voor het transport van diervoederproducten in overeenstemming met de vrijgaveprocedure voor binnenvaart, zoals gespecificeerd in de sectie *Procedures* op de IDTF website.
- b. Details voor iedere laadruimte over de reiniging en ontsmettingsprocedures die uitgevoerd worden. Reiniging en ontsmetting dienen in ieder geval te voldoen aan de voorwaarden in de GMP+ B4.3 *Kust- en Binnenvaart*, Annex 1).

De deelnemer zorgt ervoor dat de initiële LCI wordt uitgevoerd door de daarvoor gecertificeerde CO [Controle Organisatie] (ISO 17020 of gelijkwaardig) in overeenstemming met de GMP+-voorwaarden. Indien de uitkomst van de inspectie positief is, dan wordt de laadruimte goedgekeurd voor het transport van GMP+ producten.

Indien de verplichte gegevens niet beschikbaar zijn, dan dient de laadruimte vrij te worden gegeven in overeenstemming met de vrijgaveprocedure voor binnenvaart voor het transport van GMP+-geborgd diervoeder en diervoederingredienten.

De gebruikte laadruimte worden eenduidig vastgelegd in de documentatie van het feed safety management system van de deelnemer.

B5. Registratie van de geborgde binnenvaartschepen⁸

Een GMP+-gecertificeerde deelnemer die dit protocol toepast, registreert de naam, het adres en de vestigingen van alle eigenaren van binnenvaartschepen, samen met de namen van binnenvaartschepen die door hem geborgd zijn in de GMP+ Bedrijvendatabase. De deelnemer is verantwoordelijk voor het actueel houden van de gegevens.

⁸ Om technische redenen is op dit moment de registratie van gewaarborgde transportbedrijven in de GMP+ Bedrijvendatabase nog niet mogelijk. Deze voorwaarde wordt te zijner tijd van kracht. Bedrijven en CI's zullen worden geïnformeerd.

ANNEX 10: Poortwachtersprotocol voor op- en overslag

1. Inleiding

Dit protocol is van toepassing op GMP+-gecertificeerde producenten en handelaren (hierna te noemen: deelnemers) die voornemens zijn om niet-gecertificeerde bedrijven in te schakelen voor op- en overslag van de in paragraaf 2 genoemde GMP+-producten.

Dit protocol bepaalt de voorwaarden voor het borgen van niet-gecertificeerde op- en overslag buiten de zogeheten A-landen. Voor meer informatie, zie paragraaf 3.

2. GMP+-producten

GMP+-gewaarborgd diervoeder en diervoedingrediënten, bedoeld voor GMP+-gecertificeerde bedrijven.

3. Toepassing

In een aantal Europese landen, is een groot aantal op- en overslagbedrijven gecertificeerd via deelname aan de GMP+ FSA module, maar ook via deelname aan gelijkwaardige, geaccepteerde schema's. In deze zogeheten A-landen (zie de tabel hieronder), mogen vanaf 1-1-2016 uitsluitend gecertificeerde bedrijven worden ingeschakeld voor de op- en overslag van GMP+-producten en kan dit protocol niet worden toegepast.

A-landen
- Nederland
- België
- Duitsland
- Verenigd Koninkrijk

Oftewel, dit protocol kan alleen worden toegepast voor de borging van op- en overslag buiten deze A-landen.

Bij uitzondering, kan dit protocol in de volgende gevallen ook worden toegepast binnen deze A-landen:

- a. Bulkopslag/-overslag bij de teler direct aansluitend op de oogst van plant-aardige primaire producten.
- b. Tijdelijke bulk op- of overslag (minder dan 6 achtereenvolgende maanden) direct na de oogst van plantaardige primaire producten.
- a. Op- en overslag van verpakt diervoeder.

Er dient te worden voldaan aan specifieke voorwaarden, die uiteen zijn gezet in hoofdstuk 4 en 5 van dit protocol.

Ieder jaar evalueert GMP+ International samen met de betrokken partijen, hoe het staat met de certificatie van op- en overslag in verschillende landen, en er kan dan een einddatum worden vastgesteld voor het gebruik van dit protocol in die landen.

4. Algemene voorwaarden

De deelnemer garandeert dat niet-gecertificeerde bedrijven, die GMP+-producten op- en overslaan, voldoen aan de GMP+-voorwaarden.

Bij het gebruik van niet-gecertificeerde op- en overslagbedrijven, dient de deelnemer de voorwaarden van deze paragraaf toe te passen.

4.1 Algemeen

- a. De deelnemer sluit een kwaliteitsborgingsovereenkomst met het niet-gecertificeerde op- en overslagbedrijf waarin de rechten en plichten met betrekking tot het garanderen van de GMP+-voorwaarden worden gedekt.
- b. De deelnemer dient ervoor te zorgen dat het op- en overslagbedrijf voldoet aan alle van toepassing zijnde wettelijke verplichtingen met betrekking tot diervoeder.⁹
- c. Geborgd op- en overslagbedrijf dient grondige instructies te ontvangen met betrekking tot de van toepassing zijnde voorwaarden (hygiëne, dossiers bijhouden als onderdeel van T&T, ongediertebestrijding, wat te doen in geval van de detectie van afwijkend diervoederproduct etc). Dit dient te zorgen voor garanties die gelijkwaardig zijn aan die van GMP+, met betrekking tot de op- en overslag van GMP+-producten.

4.2 Initiële inspectie

De deelnemer voert een initiële inspectie uit bij het niet-gecertificeerde op- en overslagbedrijf, om het bovenstaande te verifiëren. Indien het resultaat van de inspectie positief is, dan is de locatie geaccepteerd voor op- en overslag van GMP+-producten.

Deze inspectie dient te worden uitgevoerd door een werknemer die aantoonbaar – op basis van training en ervaring – de kennis en vaardigheden bezit die nodig zijn voor de inspectie van locaties m.b.t. hun geschiktheid voor de op- en overslag van diervoeder. Er mag ook een inspecteur worden ingeschakeld van een onafhankelijke certificatie-instelling of inspectiebureau. De inspecteur dient uiteraard wel te voldoen aan de gestelde criteria.

4.3 Periodieke inspectie

Tijdens de borgingsperiode, dient de deelnemer periodiek een nalevingscontrole uitvoeren m.b.t. de gemaakte afspraken.

5. Registratie van de geborgde op- en overslagbedrijven¹⁰

Een GMP+-gecertificeerde deelnemer die dit protocol toepast, registreert de naam, het adres en de statutaire zetels van alle op- en overslagbedrijven die door hem zijn geborgd in de GMP+ Bedrijvendatabase. De deelnemer is verantwoordelijk voor het actueel houden van de gegevens.

⁹ Voor Europa, is er bijvoorbeeld een registratieplicht in navolging van Ver. (EG) 183/2005.

¹⁰ Om technische redenen is op dit moment de registratie van gewaarborgde op- en overslagbedrijven in de GMP+ Bedrijvendatabase nog niet mogelijk. Deze voorwaarde wordt te zijner tijd van kracht. Bedrijven en CI's zullen worden geïnformeerd.

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.