

Minimální požadavky na systém včasného varování

GMP+ BA 5

Verze CZ: 1. července 2018

GMP+ Feed Certification scheme



Historie dokumentu

Revize č. - Datum schválení	Doplnění	Příslušné části	Datum finální implementace
0.0 / 09-2010	Předchozí verze lze nalézt v Historii		01-01-2011
0.1 / 09-2011			01-01-2012
0.2 / 2012			01-03-2013
1.0 / 06-2014	Redakční změny: Všechny redakční změny jsou uvedeny v informačním listu	Celý dokument	01-08-2014
	Celkové redakční doplnění Zavedení oznamovací povinnosti v případě překročení maximálních dovolených úrovní ve všech případech, kdy se jedná o krmivo s certifikací GMP+. Byl přepracován oznamovací formulář EWS.	Celý dokument	01-08-2014
1.1 / 06-2014	Přejmenovány GMP+ BA1 <i>Specifické bezpečnostní limity pro krmiva</i>	Celý dokument	01-01-2015
1.2 / 09-2016	Změněné položky: - Přísnější povinnost notifikace EWS (systému včasného varování a reakce) - Notifikace do 12 hodin - Obnovený rozhodovací strom - Zjednodušený formulář pro notifikaci - Úlohy v EWS identifikovány a objasněny - Důvěrnost informací	Celý dokument	01-03-2017
1.3 / 05-2018	Poznámka pod čarou 2) z obrázku 1 Rozhodovací strom upraven. "Úložiště" bylo odstraněno.	Strana 7	01.07.2018

Redakční poznámka:

Všechny změny v této verzi dokumentu jsou viditelně označeny. Takto je můžete rozpoznat:

- Nový text
- Starý text

Účastníci musí tyto změny zavést nejpozději ke konečnému datu realizace.

INDEX

1	ÚVOD	4
1.1	OBEČNÉ	4
1.2	STRUKTURA SCHÉMATU CERTIFIKACE KRMIV GMP+	4
2	SYSTÉM VČASNÉHO VAROVÁNÍ	6
3	KDY OZNAMOVAT?	8
4	KDO BY MĚL OZNÁMENÍ UČINIT?	10
5	JAK OZNÁMENÍ UČINIT?	10
6	POSOUZENÍ OZNÁMENÍ	11
7	DŮVĚRNOST INFORMACÍ	12
	PŘÍLOHA 1: OZNAMOVACÍ FORMULÁŘ SYSTÉMU EWS PRO SCHÉMA ZAJIŠŤOVÁNÍ BEZPEČNOSTI KRMIV GMP+	13

1 Úvod

1.1 Obecné

Schéma certifikace krmiv GMP+ (GMP+ Feed Certification) bylo iniciováno a vyvinuto nizozemským krmivářským průmyslem v roce 1992 v reakci na různé více či méně závažné incidenty kontaminace krmných surovin. Ačkoli to bylo původně schéma vnitrostátní, stalo se postupně schématem mezinárodním, řízeným společností GMP+ International ve spolupráci s různými mezinárodními podílňiky.

I když schéma certifikace krmiv GMP+ (GMP+ Feed Certification) vzniklo z pohledu bezpečnosti krmiv, v roce 2013 byla zveřejněna první norma týkající se odpovědnosti za krmiva. Pro tento účel jsou vytvořeny dva moduly: zajišťování bezpečnosti krmiv GMP+ (GMP+ Feed Safety Assurance), zaměřený na bezpečnost krmiv, a zajišťování odpovědnosti za krmiva GMP+ (GMP+ Feed Responsibility Assurance), zaměřený na odpovědnost za krmiva).

Zajišťování bezpečnosti krmiv GMP+ (GMP+ Feed Safety Assurance) je komplexním modulem zajišťování bezpečnosti krmiv ve všech člancích krmivářského řetězce. Prokazatelné zajišťování bezpečnosti krmiv je v mnoha zemích a na mnoha trzích jakýmsi "povolením k prodeji" a zapojení do schématu GMP+ FSA může toto výrazně usnadnit. Na základě potřeb vyplývajících z praxe bylo do schématu GMP+ FSA začleněno několik součástí, kterými jsou například požadavky na systém řízení jakosti, HACCP, produktové standardy, zpětná sledovatelnost, monitoring, programy nezbytných předpokladů, řetězcový přístup a systém včasného varování.

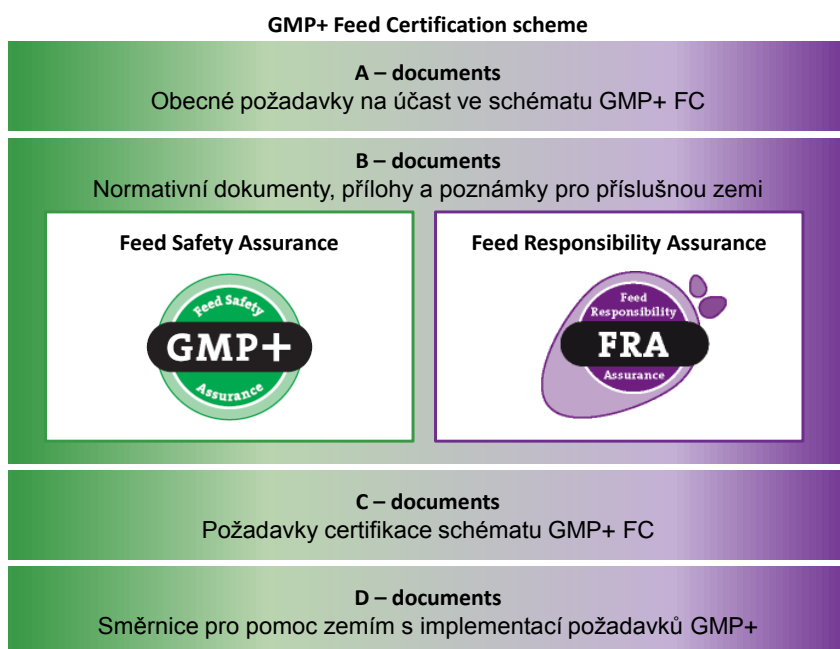
Vyvinutím modulu zajišťování odpovědnosti za krmiva GMP+ (GMP+ Feed Responsibility Assurance module) společnost GMP+ International reaguje na požadavky účastníků GMP+. Odvětví krmiv pro zvířata je konfrontováno s požadavkem na odpovědné provádění činností. To zahrnuje například používání sóji (včetně sójových derivátů a sójových produktů) a rybích mouček, které se vyrábějí a obchodují s ohledem na zdraví lidí, zvířat a životní prostředí. K prokázání provádění odpovědné výroby a obchodování se může společnost nechat certifikovat podle schématu pro zajišťování odpovědnosti za krmiva GMP+ (GMP+ Feed Responsibility Assurance).

Společně s partnery GMP+ společnost GMP+ International transparentně stanovuje jasné požadavky s cílem zaručit bezpečnost krmiv a odpovědnost za ně. Certifikační orgány jsou schopné provádět certifikaci GMP+ nezávisle.

GMP+ International poskytuje účastníkům GMP+ užitečné a praktické informace prostřednictvím řady metodických příruček, databází, zpravodajů, seznamů otázek a odpovědí a seminářů.

1.2 Struktura schématu certifikace krmiv GMP+

Dokumenty v rámci schématu certifikace krmiv GMP+ (GMP+ Feed Certification scheme) jsou rozděleny do několika řad. Následující strana obsahuje schematické znázornění obsahu schématu certifikace krmiv GMP+ (GMP+ Feed Certification scheme):



Všechny tyto dokumenty jsou k dispozici na webové stránce GMP+ International (www.gmpplus.org).

Tento dokument je nazván GMP+ BA5 *Minimální požadavky na systém včasného varování* a je součástí modulu GMP+ FSA.

2 Systém včasného varování

Cílem systému včasného varování a reakce (Early Warning and Response System - EWS) je včasné odhalení a oznámení nesrovnalostí týkajících se bezpečnosti krmiv nebo krmných surovin používaných v krmivech a umožnění rychlé reakce a komunikace v rámci výrobního řetězce zvířecích krmiv s cílem zabránit nebo omezit škodlivé dopady na člověka, zvířata a životní prostředí.

EWS je tudíž doplňkem k (preventivnímu) zajišťování bezpečnosti krmiv modulu GMP+Feed Safety Assurance schématu certifikace krmiv GMP+.

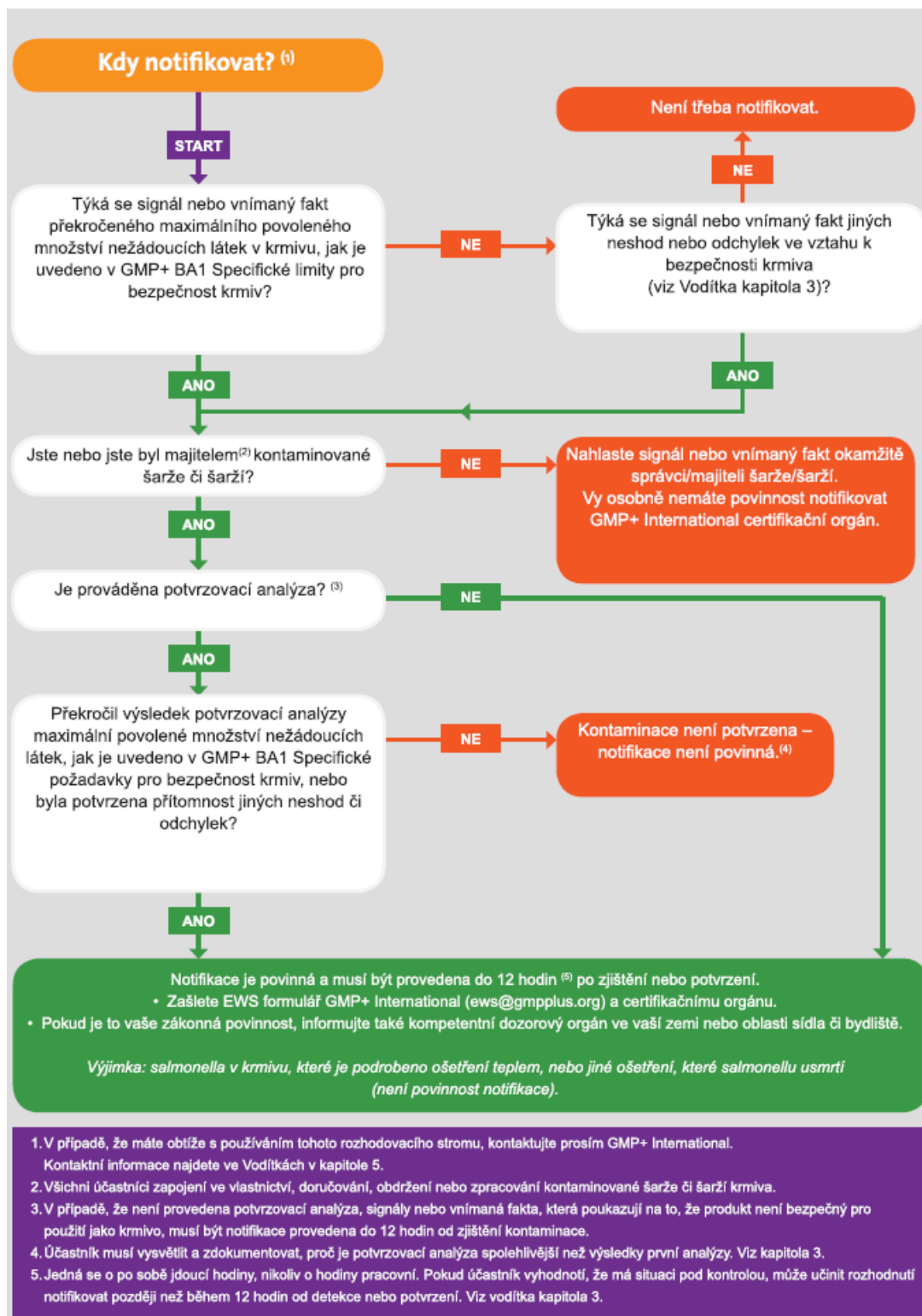
Různé GMP+ B standardy uvádějí, že účastník musí vytvořit zdokumentovaný postup pro včasné (a pohotovostní) varování a postupy, pokud se objeví signály nebo jsou vnímána fakta, která naznačují, že produkt není bezpečný pro použití jako krmivo. Tyto signály nebo vnímaná fakta budou vyhodnocena a pokud je to vhodné, budou zapojena kontrolní opatření, aby došlo k zabránění nebo ke zvládnutí nebezpečí.

Je potřeba, aby účastník notifikoval GMP+ International a certifikační orgán v souladu s GMP+ BA5 *Minimální požadavky systému rychlého varování a reakce*. Účastník může využít rozhodovací strom v tabulce 1, aby určil, kdy notifikovat.

Zmírňování škod je společná odpovědnost. Ale každý zúčastněný člen má svoji vlastní roli:

- Primárním cílem certifikační společnosti je pomocí dosledovatelnosti krok vpřed i krok vzad určit původ kontaminovaných šarží a jejich místo určení, informovat zúčastněné dodavatele, zákazníky, GMP+ International a certifikační orgán, identifikovat zdroj kontaminace a přezkoumat jeho příčinu, zapojit nápravná opatření.
- GMP+ International hodnotí EWS notifikace a pokud je to nezbytné, upozorní GMP+ FSA účastníky o možném výskytu kontaminace na trhu.
- Primárním cílem certifikačního orgánu je monitoring použití odpovídajících akcí a opatření krmivářskou společností, které se vzniklá situace týká.

Tabulka 1 Rozhodovací strom notifikace Systému včasného varování a reakce



Pokud se jedná o zákonnou povinnost, je třeba, aby účastník notifikoval signál nebo vnímaný fakt také kompetentnímu dozorovému orgánu v zemi nebo oblasti bydliště. V každém případě by účastník měl vyplnit EWS notifikační formulář (Příloha 1 nebo elektronický formulář na Portálu GMP+) nebo jinak použil notifikační formulář předepsaný příslušným kompetentním dozorovým orgánem.

3 Kdy oznamovat?

Účastník je povinen notifikovat GMP+ International a certifikační orgán v případě signálů nebo vnímaných faktů, že produkt má negativní vliv na krmivo a/nebo na bezpečnost potravin, jako je:

- a. Překročený maximální povolený limit nežádoucích látek v krmivu jak je uvedeno v legislativě nebo/a v GMP+ BA1 *Specifické limity pro bezpečnost krmiv*, bez ohledu na míru nejistoty nebo
- b. další neshody nebo odchylky spojené s bezpečnostními aspekty krmiva (jiné než stížnosti), nikoliv pod kontrolou účastníka, které by mohly mít vliv na další společnosti.

Vodítka

Povinnost notifikovat

Účastník je povinen notifikovat GMP+ International a certifikační orgán pouze v případě, že je nevyhovující krmivo v rozsahu jeho GMP+ certifikátu. Pokud se nalezená neshoda týká krmiva bez GMP+ certifikace, není povinnost notifikovat. Nicméně pro GMP+ International může být zajímavé takovou informaci obdržet.

Míra nejistoty

Pokud je notifikace GMP+ International podaná na základě výsledků laboratorní analýzy, míra nejistoty by neměla být brána v úvahu.

Informování zákazníků

V případě, že nevyhovující krmivo bylo dodáno zákazníkům, měl by účastník tyto zákazníky informovat.

Příklady neshod nebo odchylek jak je uvedeno pod písmenem b:

- a. *Vlastnosti, které lze pozorovat přímo v produktu (barva, pach – například silný zápach po benzínu).*
- b. *Laboratorní výsledky vybočující ze standardů nebo specifikací (překračující dohodnuté mezní limity, standardy nebo tolerance, nebo značně vysoké hodnoty v případě neexistujících standardů).*
- c. *Signály nebo podezření navyšující se hodnoty nežádoucích látek v určité oblasti.*
- d. *Abnormální nemoc / smrt zvířat.*
- e. *Neobvyklé nebo nevysvětlitelné události.*

V případě výskytu signálů nebo vnímaných faktů, že produkt má negativní vliv na krmivo – a/nebo na bezpečnost potravin jak bylo uvedeno, musí být notifikace podána do 12 hodin od potvrzení kontaminace. Pokud následná analýza nepotvrdí kontaminaci, musí účastník vysvětlit, proč je následná analýza spolehlivější než výsledek první analýzy. Toto vysvětlení musí být zdokumentováno.

V situaci, že se žádná potvrzující analýza neprovádí, musí být notifikace podána do 12 hodin od zjištění kontaminace.

Každý účastník nese odpovědnost za to, že zhodnotí, zdali má situaci pod kontrolou, či nikoliv. Zhodnocení musí být s motivací a zdokumentováno.

Vodítko

Zmírnění škod je společnou odpovědností, ale v závěru je na odpovědnosti každého jednotlivého účastníka ji uvést do praxe.

Provedení notifikace ve 12 hodinách po detekci nebo po potvrzení se stává důležitější, pokud situace není zvládnuta, to znamená:

- a) kontaminovaná šarže není zcela zablokována nebo stáhnuta a*
- b) není jasná dosledovatelnost.*

Pokud účastník zhodnotí, že je situace pod kontrolou, může se rozhodnout notifikovat později než do 12 hodin od detekce nebo potvrzení.

4 Kdo by měl oznámení učinit?

Oznámení v souladu s tímto dokumentem jsou povinni učinit všichni účastníci, kteří jsou zapojeni do držení, dodání, přijetí, skladování nebo zpracování kontaminovaných šarží krmiva. Tato povinnost se vztahuje i na (papírové) obchodníky provádějící zprostředkování.

V případě nesrovnalostí u krmiv účastníka, který poskytuje služby třetím stranám (laboratoře, společnosti zajišťující skladování a překládání, přepravci a dopravní společnosti) budou tyto nesrovnalosti okamžitě oznámeny majiteli krmiva i kompetentnímu orgánu, pokud je to zákonnou povinností.

5 Jak oznámení učinit?

Účastník by měl vyplnit oznamovací formulář EWS (Příloha 1 nebo elektronický formulář na Portálu GMP+) a zajistit tak, aby oznámení obsahovalo veškeré (relevantní) informace.

Pokyn

Včasná a úplná notifikace signálů nebo vnímaných faktů, že produkt má negativní vliv na krmivo – a/nebo na bezpečnost potravin je velice důležitá. V praxi může být někdy obtížné úplně vyplnit EWS notifikační formulář při první notifikaci, protože ne všechny nezbytné detaily jsou k dispozici. První notifikace by měla v takovém případě obsahovat alespoň detaily nezbytné pro řádné první zhodnocení situace. Účastník může doplnit a předat chybějící detaily dodatečně, okamžitě po tom, co je obdrží.

Elektronická verze tohoto formuláře ve formátu Word je k dispozici na webové stránce GMP+ International.

Vyplněný formulář je účastník povinen zaslat GMP+ Internationala certifikačnímu orgánu (a případně i kompetentnímu orgánu) e-mailem nebo [elektronicky pomocí](#) Portálu GMP+. Pro urgentní případy je k dispozici 24/7 telefonní číslo.

Pokyn

Použijte prosím EWS notifikační formulář pro podání notifikace signálů nebo vnímaných faktů, že produkt má negativní vliv na krmivo – a/nebo na bezpečnost potravin.

Ohlašovna systému EWS GMP+ International:

Během běžné provozní doby (v Nizozemí):

GMP+ International
Tel. + 31 (0)70 307 41 20
Mob. + 31 (0)6 46 07 60 36
Mail: ews@gmpplus.org

Mimo běžnou provozní dobu (k dispozici 24/7):

Mob. + 31 (0)6 46 07 60 36 a
Mail: ews@gmpplus.org

6 Posouzení oznámení

Oznámení bude posouzeno ze strany GMP+ International a v případě potřeby anonymně projednáno s externími odborníky.

Po posouzení oznámení jsou možné následující výstupy:

- a. Vydání varování v systému EWS
Pokud je situace urgentní a ne (zcela) pod kontrolou, na webové stránce GMP+ International se vydá varování v systému EWS. To upozorní ostatní účastníky, aby přijali příslušná opatření, aby bylo zabráněno nebezpečí a/nebo aby bylo nebezpečí zvládnuto.
Varování v systému EWS se vydá rovněž v případě, kdy je situace pod kontrolou, ale je vhodné informovat ostatní účastníky o tom, jaká rizika se mohou vyskytnout. S těmito informacemi mohou ostatní účastníci přijmout opatření v rámci jejich vlastních procesů.
- b. Bez vydání varování
Situace je pod kontrolou a není třeba informovat ostatní účastníky.

Oznamující účastník bude o výstupu posouzení informován. V případě vydání varování oznamující účastník rovněž obdrží návrh zprávy ke schválení, před publikací.

7 Důvěrnost informací

GMP+ International nesdělí žádné důvěrné informace týkající se společnosti (nebo certifikačního orgánu) třetím stranám pokud:

- a. Společnosti zapojené do jiného systému zajištění kvality než je GMP+ FSA modul jsou zapojeny do mimořádné události a GMP+ International má s tímto systémem dohodu o vzájemné výměně informací a tento systém má obdobnou politiku zachování důvěrných informací, poté GMP+ International předá relevantní informace týkající se vzniklé události a daného druhého systému.
- b. Na základě auditů nebo EWS notifikací je zjištěno porušení zákonných požadavků, GMP+ International je poté oprávněna (viz GMP+ A1, část 9.7) nahlásit tato zjištění zainteresovanému certifikačnímu orgánu a také kompetentnímu orgánu dozoru.

PŘÍLOHA 1: Oznamovací formulář systému EWS pro schéma zajišťování bezpečnosti krmiv GMP+

Tento formulář můžete vyplnit ručně, nejlépe ale v digitální podobě. Na webové stránce GMP+ International je formulář k dispozici rovněž ve formátu Word. Vyplnění šedých polí je povinné.

Pokyn

Včasná a úplná notifikace signálů nebo vnímaných faktů, že produkt má negativní vliv na krmivo – a/nebo na bezpečnost potravin je velice důležitá. V praxi může být někdy obtížné úplně vyplnit EWS notifikační formulář při první notifikaci, protože ne všechny nezbytné detaily jsou k dispozici. První notifikace by měla v takovém případě obsahovat alespoň detaily nezbytné pro řádné první zhodnocení situace. Účastník může doplnit a předat chybějící detaily dodatečně, okamžitě po tom, co je obdrží.

Ohlašovací formulář musíte zaslat:

- GMP+ International (viz GMP+ BA5)
- Dotyčnému kompetentnímu orgánu ve vaší zemi/regionu (v případě zákonného požadavku).
- Certifikačnímu orgánu odpovědnému za certifikaci GMP+ FSA.

1)	E-mailová adresa GMP+ International:	ews@gmpplus.org
2)	E-mailová adresa kompetentního orgánu (v zemi nebo regionu sídla účastníka)	
3)	E-mailová adresa certifikačního orgánu (certifikace v rámci modulu GMP+FSA):	

VŠEOBECNÉ INFORMACE	
4)	Datum a čas oznámení:
5)	Oznámení provádí (jméno odpovědné osoby):
INFORMACE O SPOLEČNOSTI A KONTAKTNÍ INFORMACE	
6)	Název společnosti:
7)	Ulice a číslo popisné:
8)	PSČ a město:
9)	Země:
10)	Číslo GMP+:
11)	-Registrační číslo společnosti a číslo schválení (nařízení EU 183/2005)(trh EU): -Číslo schválení v souladu s nařízením EU 1069/2009 (vedlejší zvířecí produkty) (existují-li):
12)	Jméno kontaktní osoby:
13)	Telefonní číslo na kontaktní osobu:
14)	Telefonní číslo na kontaktní osobu mimo úřední hodiny:
15)	Telefonní číslo na druhou kontaktní osobu mimo úřední hodiny:
16)	E-mailová adresa na kontaktní osobu:

<u>RIZIKO (POVAHA NESROVNALOSTI/POTENCIÁLNÍHO RIZIKA)</u>	
17) Zjištěné/-á nebezpečí:	
18) Možná příčina (potvrzená/domnělá):	
19) (Pravděpodobné) datum příčiny:	
20) Datum zjištění nesrovnalosti:	
21) Bylo provedeno posouzení rizik pro konkrétní situaci? (ano/ne) Závěr analýzy rizik: Vážné riziko(ano/ne)	
22) Pohnutka:	
23) Vliv na zdraví zvířat (ano/ne)	
24) Symptomy:	
<u>VZORKY A ANALÝZA</u>	
25) Datum odebrání vzorků:	
26) Informace/místo odběru vzorků:	
27) Provedena analýza: (ano/ne) Pokud ano, přiložte osvědčení o analýze	
28) Datum analýzy výrobku:	
29) Údaje o laboratoři, která provedla analýzu (název, adresa, země):	
30) Analytické výsledky a výstup analýzy:	
31) Příslušná legislativa (EU/vnitrostátní/jiný standard):	
32) Maximální dovolená úroveň:	
<u>VÝROBEK (INFORMACE O VÝROBKU A O POSTIŽENÉ ŠARŽI VÝROBKU)</u>	
33) Název výrobku:	
34) Značkový/obchodní název:	
35) Kategorie výrobku:(vyberte z:) -krmná směs -přídavná látka do krmiva -krmná surovina -krmná předpřipravená směs -krmivo pro domácí zvířata -jiný	
36) V případě krmné suroviny: Číslo v katalogu krmných surovin (nařízení 68/2013) (trh EU):	
37) Vzhled výrobku (typ balení (volně ložený/balený výrobek, popište obalovou jednotku):	
38) Pro které zvířecí druhy je výrobek určen? (existuje-li takové určení)	
39) Označení šarže: (kód šarže)	
40) Celková čistá hmotnost/objem šarže:	
41) Doba použitelnosti šarže:	
42) Teplota (je-li stanovena):	
43) Stav distribuce šarže (kde se ohlášená šarže v tento okamžik nachází?): (rovněž viz kapitola Distribuce výrobku/šarže)	

44)	Je šarže součástí větší jednotky (ano/ne): Pokud ano, je známo, jak velká jednotka je a kde se nacházejí zbývající výrobky?	
<u>PŮVOD A DODAVATEL VÝROBKU</u>		
45)	Země původu zboží:	
46)	Pokud se původ výrobku liší od ohlašující společnosti: údaje o výrobcí, obchodníkovi či dovozci: (níže): (vyberte z:) -výrobce -vývozce -obchodník/prostředník -převážce -dovozce -uskladnění -jiný:....	
47)	Je výrobce vaším přímým dodavatelem? (Ano/ne)	
48)	Název společnosti dodavatele (1):	
49)	Ulice + číslo:	
50)	Země:	
51)	PSČ + město:	
52)	Číslo GMP+ (je-li) nebo: -bez certifikace -s certifikací v souladu s jiným certifikačním schématem než GMP+ FSA (název schématu):	
53)	-Číslo schválení společnosti / registrační číslo (nařízení EU 183/2005) (<i>trh EU</i>): -Číslo schválení v souladu s nařízením EU 1069/2009 (vedlejší zvířecí produkty) (jsou-li):	
54)	Jméno kontaktní osoby dodavatele:	
55)	Telefonní číslo na kontaktní osobu:	
56)	Telefonní číslo na kontaktní osobu mimo úřední hodiny:	
57)	Telefonní číslo na druhou úřední osobu mimo úřední hodiny:	
58)	E-mailová adresa na kontaktní osobu:	
<u>DISTRIBUCE VÝROBKU/ŠARŽE</u>		
59)	Je kontaminovaný výrobek (již) uveden na trh? Ano/ne	
60)	Výrobky jsou distribuovány ve vaší vlastní zemi: Ano/ne Pokud ano: Příloha Distribuční seznam/Seznam příjemců se jmény/názvy, místy a množstvími	
61)	Výrobky pro koncové uživatele (chovatele hospodářských zvířat): Ano/ne Pokud ano: Množství	
62)	Výrobky jsou distribuovány do členských zemí EU: Ano/ne	

	Pokud ano: Distribuční seznam/Seznam příjemců se jmény/názvy, místy a množstvími		
63)	Výrobky jsou distribuovány mimo EU: Ano/ne Pokud ano: Distribuční seznam/Seznam příjemců se jmény/názvy, místy a množstvími		
<u>NÁPRAVNÁ OPATŘENÍ A INFORMOVANÉ STRANY</u>			
64)	Je výrobek/šarže zablokován(a)? Ano/ne		
65)	Byl již výrobek stažen? Ano/ne Pokud ano: množství		
66)	Byl již výrobek zničen? Ano/ne Pokud ano: množství		
67)	Byli již informováni zákazníci? Ano / Ne Pokud ano: Příloha Distribuční seznam/Seznam příjemců, pro jednotlivé země		
68)	Byl již informován dodavatel? Ano/ne		
69)	Byli informováni ostatní partneři v řetězci/orgány? Ano/ne Pokud ano: kteří?		
70)	Ostatní přijata opatření:		
71)	Povinná opatření? (ze strany kompetentních orgánů) Ano/ne Pokud ano, jaká?		
72)	Opatření k přijetí v blízké budoucnosti:		
<u>PŘILOŽENÉ DOKUMENTY (POKUD JSOU K DISPOZICI, PŘILOŽTE PROSÍM NÁSLEDUJÍCÍ DOKUMENTY)</u>			
		Přiloženo (ano/ne)	Je možné poskytnout třetím stranám? (ano/ne)
73)	Analytická/-é zpráva/-y		
74)	Distribuční seznam/ Seznam příjemců		
75)	Smlouvy/Dodací dokumenty/listy		
76)	Dopravní a přepravní dokumenty		
77)	Posouzení rizika případu nebo situace EWS		
78)	Dokumenty k výrobku/šarži jako štítky a obrázky		
79)	Fytopositivní certifikát		
80)	CVED/CED (Společný veterinární vstupní doklad/Společný vstupní doklad), pokud se vztahuje nařízení (EU) 669/2009		
81)	Ostatní		

	<u>OSTATNÍ INFORMACE</u>	
82)	Jaké ostatní informace týkající se nesrovnalosti/potenciálního rizika jsou relevantní?	
	<u>DATUM A PODPIS</u>	
83)	Datum: Podpis: Jméno:	

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

Odmítnutí odpovědnosti:

Tato publikace byla zřízena za účelem poskytnutí informací zainteresovaným stranám, s ohledem na normy GMP +. Publikace bude pravidelně aktualizována. Společnost GMP + International B.V. není zodpovědná za žádné nepřesnosti v této publikaci.

© GMP+ International B.V.

Všechna práva vyhrazena. Informace v této publikaci lze zobrazovat, stahovat a tisknout pouze pro vaše vlastní nekomerční použití. Pro ostatní případné typy použití je třeba získat předchozí písemné povolení ze strany GMP+ International B.V.