



# GMP+ Feed Certification scheme

C

## GMP+ C7

Beoordelings- en certificatie /  
inspectiecriteria bij GMP+  
certificatie / inspectie –  
aanvullende scopes

7

Versie: 15 september 2016

NL

© 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.

GMP+ International  
[info@gmplus.org](mailto:info@gmplus.org)  
[www.gmplus.org](http://www.gmplus.org)

## Historie van het document

Revisie nr./ Datum van goedkeuring	Wijziging	Heeft betrekking op	Uiterste implementatieda- tum
0.0 / 12-2011	Voorgaande versies kunnen geraad- pleegd worden bij <a href="#">Historie</a>		01-01-2012
1.0 / 03-2012			01-05-2012
2.0 / 11-2012			01-03-2013
3.0 / 06-2014	Redactionele wijzigingen: Alle redactionele wijzigingen zijn opgeno- men in een <a href="#">factsheet</a>	Gehele Document	01-01-2015
	Voorwaarden voor GMP+ BCN-DE1 zijn toegevoegd	Par. 2.4	
	Voorwaarden voor GMP+ BCN-CN1 zijn toegevoegd	Par. 2.5	
	Aanvullende voorwaarden voor GMP+ BCN-Centraal & Oost Europa zijn toege- voegd	Par. 2.6	
	Aanpassing van beoordelingscriteria en maatregelen	Annex 1	
	Audit tijden aanvullende scopes toege- voegd	Annex 2	
4.0 / 12-2015	Aanvullende voorwaarden voor GMP+ BCN-Italië zijn toegevoegd	Par. 2.7 / Annex 1	01-01-2016
5.0 / 09-2016	“bedrijf” is vervangen door “deelnemer” “dient” is vervangen door moet”	Gehele document	01.09.2016
	“oude” toepassingswijze is verwijderd	Par. 2.2	
	Gegevens van de deelnemer op een sja- bloon moeten identiek zijn aan de gege- vens van de wettelijke bedrijfsregistratie.	Par. 2.2 t/m 2.7	

# INHOUDSOPGAVE

<b>1</b>	<b>INLEIDING .....</b>	<b>4</b>
1.1	ALGEMEEN.....	4
1.2	STRUCTUUR VAN HET GMP+ FEED CERTIFICATION SCHEME .....	4
1.3	SCOPE .....	5
<b>2</b>	<b>BEOORDELINGSPROGRAMMA .....</b>	<b>6</b>
2.1	ALGEMEEN.....	6
2.2	GMP+ BCN-NL1 ANTIBIOTICAVRIJ DIERVOEDER.....	6
2.3	GMP+ BCN-NL2 DIOXINE-MONITORING IN LEGHENNEN(OPFOK)VOEDERS .....	10
2.4	GMP+ BCN-DE1 QM-MILCH .....	13
2.5	GMP+ BCN-CN-1 SUPPLIER ASSURANCE FOR CHINA .....	16
2.6	GMP+ BCN-CEE AANVULLENDE VOORWAARDEN VOOR CENTRAAL- EN OOST EUROPA 19	
2.7	GMP+ BCN-IT-SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR ITALIË.....	22
	<b>ANNEX 1: BEOORDELINGSCRITERIA EN MAATREGELEN .....</b>	<b>25</b>
	<b>ANNEX 2: MINIMALE AUDIT(/INSPECTIE)TIJDEN.....</b>	<b>27</b>

# 1 INLEIDING

## 1.1 Algemeen

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

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

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

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

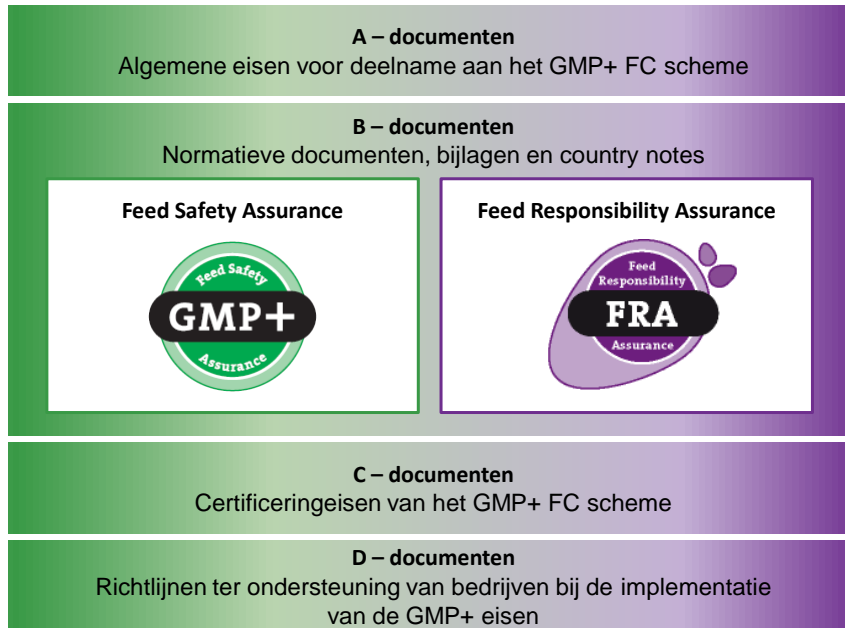
Samen met de partners van GMP+, definieert GMP+ International op transparante wijze voorwaarden in de Feed Certification scheme. Certificatie-instellingen kunnen zelfstandig GMP+-certificatie uitvoeren.

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

## 1.2 Structuur van het GMP+ Feed Certification scheme

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

### GMP+ Feed Certification scheme



Al deze documenten zijn beschikbaar via de website van GMP+ International ([www.gmpplus.org](http://www.gmpplus.org)).

Het onderhavige document wordt aangeduid als de standaard GMP+ C7 *Beoordelings- en certificatiecriteria bij GMP+certificatie – aanvullende scopes* en maakt onderdeel uit van het GMP+ FC scheme.

### 1.3 Scope

Dit document bevat de beoordelings- en certificatie/inspectiecriteria met betrekking tot het uitvoeren van audits/inspecties bij ondernemingen als bedoeld in GMP+ A1 *Algemeen Reglement* van het GMP+ Feed Certification scheme van GMP+ International. Deze beoordelings- en certificatie/inspectiecriteria moeten door certificatie-instellingen worden toegepast bij het uitvoeren van audits/inspecties bij ondernemingen voor aanvullende scopes van het GMP+ FC scheme zoals in dit document aangegeven.

## 2 Beoordelingsprogramma

### 2.1 Algemeen

Certificatie-instellingen die geaccepteerd zijn door GMP+ International voor het GMP+ FC scheme voor de juiste standaard/scope waaraan de extra scope is gekoppeld mogen bedrijven die interesse hebben auditeren/inspecteren voor een of meerdere hieronder aangegeven aanvullende scopes.

### 2.2 GMP+ BCN-NL1 Antibioticavrij diervoeder

#### Extra eisen certificatie-instellingen en inspecteurs

Certificatie-instellingen die de inspectie willen uitvoeren moeten een volledig ingevulde Annex 1 van de GMP+ C1/C10 *Acceptatievoorwaarden en acceptatieprocedure voor certificatie-instellingen (FSMS)* sturen.

Voor de certificatie-instellingen en inspecteurs zijn geen aanvullende eisen, boven op de eisen in GMP+ C1/C10 *Acceptatievoorwaarden en acceptatieprocedure certificatie instellingen (FSMS)* Annex 2, ten aanzien van deze GMP+ BCN-NL1 *Antibioticavrij diervoeder* mits ze zijn geaccepteerd voor de scope:

- a. Productie diervoeder mengvoeder of
- b. Productie diervoeder voormengsels of
- c. Productie diervoeder toevoegingsmiddelen of
- d. Productie diervoeder voedermiddelen

#### Scope

De inspectie voor GMP+ BCN-NL1 *Antibioticavrij diervoeder* is altijd aanvullend op een GMP+ (of equivalent – zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*) standaard met de scope:

- a. Productie diervoeder mengvoeder of
- b. Productie diervoeder voormengsels of
- c. Productie diervoeder toevoegingsmiddelen of
- d. Productie diervoeder voedermiddelen

#### Inspectie

Op basis van de inspectie verleent de certificatie-instelling al dan niet een GMP+ verklaring, afhankelijk van het voldoen aan de beoordelingscriteria in Annex 1. Het analysecertificaat moet beschikbaar zijn voor afgifte van de verklaring.

De GMP+ verklaring, verklaart dat op het moment van de inspectie de locatie aan de voorwaarden van de GMP+ BCN-NL1 *Antibioticavrij diervoeder* voldoet. Zoals onder “scope” aangegeven een aanvulling op een GMP+ standaard met de scope “productie diervoeder (mengvoeder, voormengsel, toevoegingsmiddel of voeder-middel)”.

De volgende inspectie moet worden uitgevoerd voor datum Y(= X + 14 maanden) waarbij X de datum van de vorige inspectie is. In het geval dat datum Y na de einddatum van het GMP+ certificaat waaraan het complementair is valt dan moet de einddatum van het GMP+ certificaat als ‘vernieuwingsdatum Y’ worden aangehouden.

Op het analysecertificaat worden de LOQ waarden aangegeven. De norm waartegen getoest moet worden zijn in de GMP+ BA1 *Specifieke voeder veiligheidsnormen* opgenomen.

#### Tijdsduur

De minimale frequentie en tijdsduur voor de uitvoering van de inspectie (incl. documentenbeoordeling en rapportage) is opgenomen in Appendix 2 van dit document.

Indien de resultaten van een analyse uitslag positief zijn, dan moet de CI daar extra aandacht (en tijd) aan besteden gevolgd door een eventuele aanpassing van de bedrijvendatabank. De kosten voor de aanvullende tijdbesteding zijn voor rekening van de deelnemer.

#### Checklijst

De checklijsten moeten tot nader order worden opgestuurd naar [info@gmpplus.org](mailto:info@gmpplus.org). Een checklist is beschikbaar achter de login.

#### Bedrijvendatabank

Als een verklaring wordt afgegeven moet de certificatie instelling een extra scope (antibioticavrij diervoeder) toevoegen aan de deelnemer.

Bij uitsluiting van deelname moet de status van de deelnemer op ingetrokken worden gezet – voldoet niet aan voorwaarden voor de scope antibioticavrij diervoeder.

## Verklaring

De tekst voor een verklaring bij het certificaat wordt als volgt:

<p>Naam van de certificatie instelling GMP+ International registratienummer van de certificatie instelling</p> <p style="text-align: center;"><b>BCN-NL1 Antibiotica vrij diervoeder = scope =</b></p> <p style="text-align: center;">Naam, postadres, plaats van de deelnemerslocatie Y</p> <p style="text-align: center;">Bezoekadres, plaats van de deelnemerslocatie Y GMP+ International registratienummer van de bezochte deelnemerslocatie</p> <p>CI X verklaart dat de bedrijfslocatie Y is geïnspecteerd conform de van toepassing zijnde eisen uit de Country Note BCN-NL1 Antibiotica vrij diervoeder en GMP+ C7 Beoordelings- en certificatie/inspectiecriteria bij GMP+ certificatie/inspectie – aanvullende scopes van GMP+ International B.V. in Den Haag, Nederland.</p> <p>CI X verklaart, op basis van gemelde feiten, dat de geïnspecteerde deelnemerslocatie en het bemonsteringsregime hebben voldaan aan de van toepassing zijnde voorwaarden van de Country Note BCN-NL1 <i>Antibioticavrij diervoeder</i> en GMP+ C7 <i>Beoordeling en certificatie/inspectiecriteria</i> op het moment van inspectie, dat de geïnspecteerde deelnemerslocatie en het bemonsteringsregime op het moment van inspectie voldoen aan de van toepassing zijnde voorwaarden van de Country Note BCN-NL1 <i>Antibioticavrij diervoeder</i> en GMP+ C7 <i>Beoordelings- en certificatie-inspectiecriteria voor GMP+ certificatie/inspectie - aanvullende scopes</i> van GMP+ International B.V. in Rijswijk, Nederland.</p> <p>Datum inspectie</p> <p>Gegevens CI Begindatum verklaring Volgende inspectie uitvoeren voor datum</p>
--

Opmerkingen:

- a. Het is niet toegestaan om op enigerlei wijze merknamen op de verklaring te vermelden.
- b. Het is verplicht om het GMP+ beeldmerk te vermelden op de verklaring.
- c. De begindatum van de verklaring is een datum die in elk geval na de datum van de positieve eindbeoordeling ligt.
- d. De gegevens van de deelnemer moeten identiek zijn aan de gegevens zoals geregistreerd bij de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer (bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde instantie, belasting/BTW-nummer).

## Uitsluiting

Indien wordt vastgesteld dat een GMP+ onderneming deelnemer of tijdelijk geaccepteerde deelnemer niet langer voldoet aan de voorwaarden, is de certificatie-instelling gehouden om onverwijld conform de in Annex 1 vermelde wijze maatregelen en sancties op te leggen.



### Contracten / overeenkomsten

In de overeenkomsten (of offertes die deel uit maken van de overeenkomsten) van de certificatie-instelling met ondernemingen moet de te besteden inspectietijd zijn opgenomen.

Deze inspectietijd moet minimaal voldoen aan de minimale inspectietijdbesteding zoals deze is vastgelegd in de Appendix van GMP+ C7 *Beoordelings- en certificatiecriteria bij GMP+ certificatie/inspectie – aanvullende scopes*.

Verwijzing naar GMP+ C7 *Beoordelings- en certificatie / inspectiecriteria bij GMP+ certificatie / inspectie – aanvullende scopes* is onvoldoende.

Het is niet toegestaan om door middel van facturering op basis van nacalculatie af te wijken van de bindende richtlijnen voor minimale tijdsbesteding. Het is niet toegestaan om af te wijken van deze minimaal verplichte audittijden door middel van facturatie op basis van herberekening. Indien op grond van de bevindingen van de inspecteur een langere inspectietijd dient te worden toegepast, kan dit in overleg met de deelnemer.

De certificatie-instelling legt ook contractueel vast dat de GMP+ gecertificeerde deelnemer het GMP+ beeldmerk mag voeren en dat hij er zich toe verbindt de daarvoor door GMP+ International vastgelegde voorwaarden strikt na te leven.

### Uitsluiting aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid omtrent de beoordeling van deelnemers door de certificatie-instellingen. De betreffende certificatie-instellingen vrijwaren GMP+ International daaromtrent.

Uitgezonderd hiervan zijn de in opdracht van GMP+ International verstrekte monsternamen en de analyses.

### Tarifiering

Iedere certificatie-instelling hanteert haar eigen tarieven. De certificatie-instelling brengt namens GMP+ International de relevante tarieven zoals aangegeven in GMP+ C4 *Tarieven* in rekening.

De kosten voor de monsternamen en analyse worden door GMP+ International, als opdrachtgever, direct doorberekend aan de deelnemers.

### Geschillen tussen certificatie-instellingen en deelnemers

De geschillen tussen certificatie-instellingen en deelnemers over de beoordeling worden in eerste instantie behandeld conform het geschillenreglement van de certificatie-instelling. Indien dit niet leidt tot een oplossing kan het geschil tweede instantie worden behandeld conform het geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).

## 2.3 GMP+ BCN-NL2 Dioxine-monitoring in leghennen(opfok)voerders

### Extra eisen certificatie-instellingen en auditeurs.

Certificatie-instellingen die de audit uit willen voeren moet GMP+ International een volledig ingevulde Annex 1 sturen van de GMP+ C1/C10 *Acceptatievoorwaarden en acceptatieprocedure certificatie- instellingen (FSMS)*.

Voor de certificatie-instellingen en auditoren zijn geen aanvullende eisen, boven op de eisen in GMP+ C1/C10 *Acceptatievoorwaarden en acceptatieprocedure certificatie-instellingen (FSMS) Annex 2*, ten aanzien van deze GMP+ BCN-NL2 *Dioxine-monitoring in leghennen(opfok)voerders* mits ze zijn geaccepteerd voor de scope:

- a. Productie mengvoeder

### Scope

De audit voor GMP+ BCN-NL2 *Dioxine-monitoring in leghennen(opfok)voerders* is altijd aanvullend op een GMP+ (of equivalent – zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*) standaard met de scope:

- a. Productie mengvoeder

### Tijdsduur

De minimale frequentie en tijdsduur voor de uitvoering van de audit (incl. documentenbeoordeling en rapportage) is opgenomen in Annex 2 van dit document.

### Checklijst

De checklijst wordt verstrekt zoals aangegeven in GMP+ C6; par. 2.89 GMP+ C12 Par. 2.7 Beoordeling en Rapportage.

### Bedrijvendatabank

Als een certificaat wordt afgegeven moet de certificatie instelling een extra scope (Dioxine-monitoring in leghennen(opfok)voerders) toevoegen aan de deelnemer. Bij uitsluiting van deelname moet het bedrijf voor de scope Dioxine-monitoring in leghennen(opfok)voerders op ingetrokken – voldoet niet aan voorwaarden worden gezet.

### Certificaat

De tekst op het certificaat moet er als volgt uitzien

#### VASTE DEEL

"=*naam CI*= verklaart dat het gerechtvaardigde vertrouwen bestaat dat =*naam deelnemer*= bij aflevering voldoet aan de van toepassing zijnde producteisen uit Dioxine-monitoring in leghennen(opfok)voerders van de GMP+ FSA module van GMP+ International.

Dit is gebleken uit periodiek uitgevoerde verificaties van het voederveiligheids-systeem en de procesbeheersingseisen uit de Country Note GMP+ BCN-NL2 *Dioxine-monitoring in leghennen(opfok)voerders* en de controle van de voorwaarden zoals bepaald in de GMP+ C7 *Beoordelings- en certificatiecriteria bij GMP+ certificatie/inspectie – aanvullende scopes* van de GMP+ FSA module."

Opmerkingen:

- a) Het is niet toegestaan om op enigerlei wijze merknamen op de verklaring te vermelden.
- b) Het is verplicht om het GMP+ beeldmerk te vermelden op de verklaring.
- c) De begindatum van de verklaring is een datum die in elk geval na de datum van de positieve eindbeoordeling ligt.
- d) De gegevens van de deelnemer moeten identiek zijn aan de gegevens zoals geregistreerd bij de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer (bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde instantie, belasting/BTW-nummer).

### Uitsluiting

Indien wordt vastgesteld dat een GMP+ onderneming deelnemer of tijdelijk geaccepteerde deelnemer niet langer voldoet aan de voorwaarden, is de certificatie-instelling gehouden om onverwijld de maatregelen en sancties op te leggen, overeenkomstig de voorwaarden zoals vermeld in de GMP+C6, par. 2.89, GMP+ C12; par. 2.7 Beoordeling en Rapportage, zijn vermeld.

### Contracten / overeenkomsten

In de overeenkomsten (of offertes die deel uit maken van de overeenkomsten) van de certificatie-instelling met ondernemingen moet de te besteden audittijd zijn opgenomen. Deze audittijd moet minimaal voldoen aan de minimale audittijdbesteding zoals deze is vastgelegd in de Annex 2 van GMP+ C7 *Beoordelings- en certificatiecriteria bij GMP+ certificatie/inspectie – aanvullende scopes*. Verwijzing naar GMP+ C7 *Beoordelings- en certificatiecriteria bij GMP+ certificatie / inspectie – aanvullende scopes* is onvoldoende.

~~Het is niet toegestaan om door middel van facturering op basis van nacalculatie af te wijken van de bindende richtlijnen voor minimale tijdsbesteding. Het is niet toegestaan om af te wijken van deze minimaal verplichte audittijden door middel van facturatie op basis van herberekening.~~ Indien op grond van de bevindingen van de auditor een langere audittijd dient te worden toegepast, kan dit in overleg met de deelnemer.

De certificatie-instelling legt ook contractueel vast dat de GMP+ gecertificeerde deelnemer het GMP+ beeldmerk mag voeren en dat hij er zich toe verbindt de daarvoor door GMP+ International vastgelegde voorwaarden strikt na te leven.

### Uitsluiting aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid omtrent de beoordeling van deelnemers door de certificatie-instellingen. De betreffende certificatie-instellingen vrijwaren GMP+ International daaromtrent.

### Tarifering

Iedere certificatie-instelling hanteert haar eigen tarieven. De certificatie-instelling brengt namens GMP+ International de relevante tarieven zoals aangegeven in GMP+ C4 *Tarieven* in rekening.

De kosten van bemonstering en analyse worden doorberekend aan de deelnemers door GMP+ International, als opdrachtgever.

### Geschillen tussen certificatie-instellingen en deelnemers

De geschillen tussen certificatie-instellingen en deelnemers over de beoordeling worden in eerste instantie behandeld conform het geschillenreglement van de certificatie-instelling. Indien dit niet leidt tot een oplossing kan het geschil tweede instantie worden behandeld conform het geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).

## 2.4 GMP+ BCN-DE1 QM-Milch

### Aanvullende voorwaarden certificatie-instellingen en auditors

Certificatie-instellingen die de audit willen uitvoeren, moeten GMP+ International een volledig ingevulde Annex 1 te sturen van de GMP+ C1/C10 *Acceptatievoorwaarden en acceptatieprocedure certificatie-instellingen (FSMS)*.

Er bestaan geen aanvullende voorwaarden voor de certificatie-instellingen en auditors naast de voorwaarden in GMP+ C1/C10 *Acceptatievoorwaarden en acceptatieprocedure certificatie-instellingen (FSMS) Annex 2*, met betrekking tot deze GMP+ BCN-DE1 QM-Milch, op voorwaarde dat ze zijn geaccepteerd voor de scope:

- a) Productie van mengvoeder of
- b) Productie van voedermiddelen of
- c) Productie van voormengsels of
- d) Productie van toevoegingsmiddelen of
- e) Handel in diervoeder.

### Scope

De audit voor GMP+ BCN- DE1 QM-Milch is altijd een aanvulling op een GMP+ (of gelijkwaardig – zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*) standaard met de scope:

- a) Productie van mengvoeder of
- b) Productie van voedermiddelen of
- c) Productie van voormengsels of
- d) Productie van toevoegingsmiddelen of
- e) Handel in diervoeder.

### Duur

De minimumfrequentie en duur van de uit te voeren audit (inclusief documentbeoordeling en rapportage) zijn opgenomen in Annex 2 van dit document.

### Checklijst

De checklijst wordt verstrekt zoals aangegeven in GMP+ C6; par. 2. .89, GMP+ C12; par. 2.7 Beoordeling en Rapportage.

### Bedrijvendatabase

Wanneer een certificaat wordt verstrekt, dan moet de certificatie-instelling een extra scope toe te voegen (GMP+ BCN- DE1 QM-Milch) aan de deelnemer. In het geval van uitsluiting van deelname, dient het bedrijf de status 'ingetrokken' – voldoet niet aan de voorwaarden voor de scope GMP+ BCN- DE1 QM-Milch krijgen.

## Certificaat

De tekst van het certificaat is als volgt

### PERMANENT DEEL

"=*naam CI*= verklaart dat het gerechtvaardigde vertrouwen bestaat dat =*naam deelnemer* =, bij aflevering, voldoet aan de van toepassing zijnde voorschriften en voorwaarden voor QM-Milch van de GMP+ FSA module van GMP+ International.

Dit is gebleken uit periodiek uitgevoerde verificaties van het voedselveiligheidssysteem en de procesbeheersingseisen uit de Country Note GMP+ BCN- DE1 QM- Milch en de controle van de voorwaarden zoals gedefinieerd in GMP+ C7 *Beoordeling en certificatie/inspectiecriteria voor GMP+ certificatie/inspectie – aanvullende scopes van de GMP+ FSA module.*"

Opmerkingen:

- a) Het is niet toegestaan om op enige wijze merknamen op te nemen in de verklaring.
- b) Het is verplicht om het GMP+ logo op de verklaring te tonen.
- c) De startdatum van de verklaring is een datum die altijd na de datum van de positieve eindbeoordeling valt.
- d) De gegevens van de deelnemer moeten identiek zijn aan de gegevens zoals geregistreerd bij de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer (bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde instantie, belasting/BTW-nummer).

### Uitsluiting

Indien is vastgesteld dat een GMP+ ~~bedrijf~~ deelnemer of tijdelijk geaccepteerde deelnemer niet langer aan de voorwaarden voldoet, dan is de certificatie-instelling verplicht om onmiddellijke maatregelen en sancties op te leggen in overeenstemming met de bepalingen van GMP+ C6 (hoofdstuk 2.89, GMP+ C12; par. 2.7 Beoordeling en rapportage en Annex 1)

### Contracten/overeenkomsten

In de overeenkomsten (of offertes die onderdeel uitmaken van de overeenkomsten) van de certificatie-instelling met bedrijven, moet de te besteden audittijd worden opgenomen. Deze audittijd moet ten minste voldoen aan de minimum besteding audittijd zoals opgenomen in Annex 2 van GMP+ C7 *Beoordeling en certificatiecriteria voor GMP+ certificatie – aanvullende scopes. Verwijzing naar GMP+ C7 Beoordeling en certificatiecriteria voor GMP+ certificatie – aanvullende scopes* is niet voldoende.

~~Het is niet toegestaan om af te wijken van de bindende richtlijnen voor minimum tijdsbesteding door te factureren op basis van nacalculatie.~~ Het is niet toegestaan om af te wijken van deze minimaal verplichte audittijden door middel van facturatie op basis van herberekening. Indien, op basis van de bevindingen van de auditor, een langere audittijd nodig is, dan kan dit in overleg met het bedrijf.

De certificatie-instelling zal ook in een contract opnemen dat het GMP+-gecertificeerde deelnemer het GMP+ logo mag gebruiken en dat het zich ertoe verbindt zich strikt te houden aan de hiermee gemoeide voorwaarden, zoals bepaald door GMP+ International.

#### Uitsluiting van aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid omtrent de beoordeling van deelnemers door de certificatie-instellingen. De betreffende certificatie-instellingen vrijwaren GMP+ International daaromtrent.

#### Tarifiering

De certificatie-instelling hanteert haar eigen tarieven. De certificatie-instelling brengt namens GMP+ International de relevante tarieven zoals aangegeven in GMP+ C4 *Tarieven* in rekening.

De kosten voor de monsternamen en analyse worden door GMP+ International, als opdrachtgever, direct doorberekend aan de bedrijven.

#### Geschillen tussen certificatie-instellingen en deelnemers

De geschillen tussen certificatie-instellingen en deelnemers over de beoordeling worden in eerste instantie behandeld conform het geschillenreglement van de certificatie-instelling. Indien dit niet leidt tot een oplossing kan het geschil tweede instantie worden behandeld conform het geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).

## 2.5 GMP+ BCN-CN-1 *Supplier assurance for China*

### Aanvullende voorwaarden certificatie-instellingen en auditors

Certificatie-instellingen die de audit uit willen voeren moeten GMP+ International een volledig ingevulde Annex 1 te sturen van de GMP+ C1/C10 *Acceptatievoorwaarden en acceptatieprocedure certificatie- instellingen (FSMS)*.

Voor de certificatie-instellingen en auditors zijn geen aanvullende eisen, bovenop de eisen in GMP+ C1/C10 *Acceptatievoorwaarden en acceptatieprocedure certificatie instellingen (FSMS)* Annex 2, ten aanzien van deze GMP+ BCN-CN-1 *Supplier assurance for China*, mits ze zijn geaccepteerd voor de scope:

- a) Productie van mengvoeder of
- b) Productie van voormengsels.

### Scope

De audit voor GMP+ BCN-CN-1 *Supplier assurance for China* is altijd aanvullend op een GMP+ (of equivalent – zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*) standaard met de scope:

- a) Productie van mengvoeder of
- b) Productie van voormengsels.

### Tijdsduur

De minimale frequentie en tijdsduur voor de uitvoering van de audit (incl. documentenbeoordeling en rapportage) is opgenomen in Annex 2 van dit document.

### Checklijst

De checklijst wordt verstrekt zoals aangegeven in GMP+ C6; par. 2.89, GMP+ C12; par. 2.7 Beoordeling en Rapportage.

### Bedrijvendatabank

Als een certificaat wordt verstrekt, dan moet de certificatie-instelling een extra scope toe te voegen aan de deelnemer (GMP+ BCN-CN-1 *Supplier assurance for China*). In het geval van uitsluiting van deelname, moet de deelnemer de status 'ingetrokken' – voldoet niet aan de voorwaarden voor de scope GMP+ BCN-CN-1 *Supplier assurance for China* te krijgen.

### Certificaat

De tekst van het certificaat is als volgt

#### PERMANENT DEEL

"=*naam CI*= verklaart dat het gerechtvaardigde vertrouwen bestaat dat =*naam deelnemer* =, bij aflevering, voldoet aan de van toepassing zijnde voorschriften en voorwaarden voor *Supplier assurance for China* van de GMP+ FSA module van GMP+ International.

Dit is gebleken uit periodiek uitgevoerde verificaties van het voedselveiligheidssysteem en de procesbeheersingseisen uit de Country Note GMP+ BCN-CN-1 *Supplier assurance for China* en de verificatie van de voorwaarden zoals gedefinieerd in GMP+ C7 *Beoordelings- en certificatiecriteria bij GMP+ certificatie/inspectie – aanvullende scopes* van de GMP+ FSA module."



Opmerkingen:

- a) Het is niet toegestaan om op enige wijze merknamen op te nemen in de verklaring.
- b) Het is verplicht om het GMP+ logo op de verklaring te tonen.
- c) De startdatum van de verklaring is een datum die altijd na de datum van de positieve eindbeoordeling valt.
- d) De gegevens van de deelnemer moeten identiek zijn aan de gegevens zoals geregistreerd bij de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer ((bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde instantie, belasting/BTW-nummer).

#### Uitsluiting

Indien is vastgesteld dat een GMP+ ~~bedrijf~~ deelnemer of tijdelijk geaccepteerde deelnemer niet langer aan de voorwaarden voldoet, dan is de certificatie-instelling verplicht om onmiddellijke maatregelen en sancties op te leggen in overeenstemming met de bepalingen van GMP+ C6 (hoofdstuk 2.89, GMP+ C12; chapter 2.7 Beoordeling en rapportage en Annex 1)

#### Contracten/overeenkomsten

In de overeenkomsten (of offertes die onderdeel uitmaken van de overeenkomsten) van de certificatie-instelling met bedrijven, moet de te besteden audittijd worden opgenomen. Deze audittijd moet ten minste voldoen aan de minimum besteding audittijd zoals opgenomen in Annex 2 van GMP+ C7 *Beoordeling en certificatiecriteria voor GMP+ certificatie – aanvullende scopes*. *Verwijzing naar GMP+ C7 Beoordeling en certificatiecriteria voor GMP+ certificatie – aanvullende scopes* is niet voldoende.

~~Het is niet toegestaan om af te wijken van de bindende richtlijnen voor minimum tijdsbesteding door te factureren op basis van nacalculatie.~~ Het is niet toegestaan om af te wijken van deze minimaal verplichte audittijden door middel van facturatie op basis van herberekening. Indien, op basis van de bevindingen van de auditor, een langere audittijd nodig is, dan kan dit in overleg met het bedrijf.

De certificatie-instelling zal ook in een contract opnemen dat het GMP+-gecertificeerde deelnemer het GMP+ logo mag gebruiken en dat het zich ertoe verbindt zich strikt te houden aan de hiermee gemoeide voorwaarden, zoals bepaald door GMP+ International.

#### Uitsluiting van aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid omtrent de beoordeling van ondernemingen door de certificatie-instellingen. De betreffende certificatie-instellingen vrijwaren GMP+ International daaromtrent.

#### Tarifering

De certificatie-instelling hanteert haar eigen tarieven. De certificatie-instelling brengt namens GMP+ International de relevante tarieven zoals aangegeven in GMP+ C4 *Tarieven* in rekening.

De kosten voor de monsternamen en analyse worden door GMP+ International, als opdrachtgever, direct doorberekend aan de deelnemers.

### Geschillen tussen certificatie-instellingen en deelnemers

De geschillen tussen certificatie-instellingen en deelnemers over de beoordeling worden in eerste instantie behandeld conform het geschillenreglement van de certificatie-instelling. Indien dit niet leidt tot een oplossing kan het geschil tweede instantie worden behandeld conform het geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).

## 2.6 GMP+ BCN-CEE Aanvullende voorwaarden voor Centraal- en Oost Europa

### Aanvullende voorwaarden certificatie-instellingen en auditors

Certificatie-instellingen die de audit uit willen voeren moeten GMP+ International een volledig ingevulde Annex 1 van de GMP+ C1/C10 *Acceptatievoorwaarden en acceptatieprocedure certificatie- instellingen (FSMS)* te sturen.

Voor de certificatie-instellingen en auditors zijn geen aanvullende eisen, bovenop de eisen in GMP+ C1/C10 *Acceptatievoorwaarden en acceptatieprocedure certificatie instellingen (FSMS)* Annex 2, ten aanzien van deze GMP+ BCN-CEE *Aanvullende voorwaarden voor Centraal & Oost Europa*, mits ze zijn geaccepteerd voor de scope:

- a) Productie van mengvoeder of
- b) Productie van voormengsels.

### Scope

De audit voor GMP+ BCN *Centraal & Oost Europa* is altijd aanvullend op een GMP+ (of equivalent – zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*) standaard met de scope:

~~In overeenstemming met paragraaf 2.2 van GMP+ BCN-CEE *Aanvullende voorwaarden voor Centraal & Oost Europa*.~~

- a) Productie van mengvoerders
- b) Productie van voormengsels

### Tijdsduur

De minimale frequentie en tijdsduur voor de uitvoering van de audit (incl. documentenbeoordeling en rapportage) is opgenomen in Annex 2 van dit document.

### Checklijst

De checklijst wordt verstrekt zoals aangegeven in GMP+ C6; par. 2.89, GMP+ C12; par. 2.7 *Beoordeling en Rapportage*.

### Bedrijvendatabank

Als een certificaat wordt verstrekt, dan moet de certificatie-instelling een extra scope toe te voegen aan het bedrijf (GMP+ BCN-CEE *Aanvullende voorwaarden voor Centraal & Oost Europa*). In het geval van uitsluiting van deelname, dient het bedrijf de status 'ingetrokken' – voldoet niet aan de voorwaarden voor de scope GMP+ BCN-CEE *Aanvullende voorwaarden voor Centraal & Oost Europa* te krijgen.

## Certificaat

De tekst van het certificaat is als volgt

### PERMANENT DEEL

"=*naam CI*= verklaart dat het gerechtvaardigde vertrouwen bestaat dat =*naam deelnemer* =, bij aflevering, voldoet aan de van toepassing zijnde voorschriften en voorwaarden voor Centraal- en Oost Europa van de GMP+ FSA module van GMP+ International.

Dit is gebleken uit periodiek uitgevoerde verificaties van het voedselveiligheidssysteem en de procesbeheersingseisen uit de Country Note GMP+ BCN-CEE Aanvullende voorwaarden voor Centraal & Oost Europa en de verificatie van de voorwaarden zoals gedefinieerd in GMP+ C7 *Beoordelings- en certificatiecriteria bij GMP+ certificatie/inspectie – aanvullende scopes* van de GMP+ FSA module.

Opmerkingen:

- a) Het is niet toegestaan om op enige wijze merknamen op te nemen in de verklaring.
- b) Het is verplicht om het GMP+ logo op de verklaring te tonen.
- c) De startdatum van de verklaring is een datum die altijd na de datum van de positieve eindbeoordeling valt.
- d) De gegevens van de deelnemer moeten identiek zijn aan de gegevens zoals geregistreerd bij de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer ((bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde instantie, belasting/BTW-nummer).

### Uitsluiting

Indien is vastgesteld dat een GMP+-~~bedrijf~~ ~~deelnemer~~ of tijdelijk geaccepteerde ~~deelnemer~~ niet langer aan de voorwaarden voldoet, dan is de certificatie-instelling verplicht om onmiddellijke maatregelen en sancties op te leggen in overeenstemming met de bepalingen van GMP+ C6 (hoofdstuk 2.89, GMP+ C12; par. 2.7 Beoordeling en rapportage en Annex 1)

### Contracten/overeenkomsten

In de overeenkomsten (of offertes die onderdeel uitmaken van de overeenkomsten) van de certificatie-instelling met bedrijven, moet de te besteden audittijd worden opgenomen. Deze audittijd moet ten minste voldoen aan de minimum besteding audittijd zoals opgenomen in Annex 2 van GMP+ C7 *Beoordeling en certificatiecriteria voor GMP+ certificatie – aanvullende scopes*. Verwijzing naar GMP+ C7 *Beoordeling en certificatiecriteria voor GMP+ certificatie – aanvullende scopes* is niet voldoende.

~~Het is niet toegestaan om af te wijken van de bindende richtlijnen voor minimum tijdsbesteding door te factureren op basis van nacalculatie.~~ Het is niet toegestaan om af te wijken van deze minimaal verplichte audittijden door middel van facturatie op basis van herberekening. Indien, op basis van de bevindingen van de auditor, een langere audittijd nodig is, dan kan dit in overleg met de deelnemer.

De certificatie-instelling zal ook in een contract opnemen dat de GMP+-gecertificeerde deelnemer het GMP+ logo mag gebruiken en dat het zich ertoe verbindt zich strikt te houden aan de hiermee gemoeide voorwaarden, zoals bepaald door GMP+ International.

#### Uitsluiting van aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid omtrent de beoordeling van ondernemingen door de certificatie-instellingen. De betreffende certificatie-instellingen vrijwaren GMP+ International daaromtrent.

#### Tarifiering

De certificatie-instelling hanteert haar eigen tarieven. De certificatie-instelling brengt namens GMP+ International de relevante tarieven zoals aangegeven in GMP+ C4 *Tarieven* in rekening.

De kosten voor de monsternamen en analyse worden door GMP+ International, als opdrachtgever, direct doorberekend aan de deelnemers.

#### Geschillen tussen certificatie-instellingen en deelnemers

De geschillen tussen certificatie-instellingen en deelnemers over de beoordeling worden in eerste instantie behandeld conform het geschillenreglement van de certificatie-instelling. Indien dit niet leidt tot een oplossing kan het geschil tweede instantie worden behandeld conform het geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).

## 2.7 GMP+ BCN-IT-Specifieke voorwaarden voor Italië

### Aanvullende voorwaarden certificatie-instellingen en auditors

Certificatie-instellingen die de audit willen uitvoeren, dienen GMP+ International een volledig ingevulde Annex 1 van de GMP+ C1/C10 *Acceptatievoorwaarden en acceptatieprocedure Certificatie Instellingen (FSMS)* toe te sturen.

Er bestaan geen aanvullende voorwaarden voor de certificatie-instellingen en auditors naast de voorwaarden in GMP+ C1/C10 *Acceptatievoorwaarden en acceptatieprocedure certificatie instellingen (FSMS) Annex 2*, met betrekking tot deze GMP+ BCN-IT-Specifieke voorwaarden voor Italië, op voorwaarde dat ze zijn geaccepteerd voor de scope:

- a) Productie van mengvoeder
- b) Productie van voormengsels
- c) Productie van voedermiddelen
- d) Handel (in mengvoeder, voormengsels, ~~additieven~~, voedermiddelen).
- e) Wegtransport van diervoeder.

### Scope

De audit voor GMP+ BCN-IT *Specifieke voorwaarden voor Italië* dient altijd aanvullend te zijn op een GMP+ (of gelijkwaardig – zie GMP+ BA10 Minimumvoorwaarden inkoop) standaard met de scope:

~~In overeenstemming met paragraaf 2.2 van GMP+ BCN-IT Specifieke voorwaarden voor Italië.~~

- a) Productie van mengvoerders
- b) Productie van voormengsels
- c) Productie van voedermiddelen
- d) Handel (in mengvoerders, voormengsels, voedermiddelen)
- e) Wegtransport van diervoeder

### Duur

De minimum frequentie en duur van de uitvoer van de audit (inclusief documentbeoordeling en rapportage) is gedefinieerd in Annex 2 van dit document.

### Checklist

De checklist wordt geleverd zoals aangegeven in GMP+ C6; hoofdstuk 2.89, GMP+ C12; par. 2.7 Beoordeling en rapportage.

### Bedrijvendatabase

Wanneer een certificaat wordt ingediend, dient de certificatie-instelling een aanvullende scope toe te voegen (GMP+ BCN-IT *Specifieke voorwaarden voor Italië*) voor de deelnemer. In geval van uitsluiting van deelname, dient de deelnemer de status 'ingetrokken' – voldoet niet aan de voorwaarden voor de scope GMP+ BCN-IT *Specifieke voorwaarden voor Italië* - te krijgen.

## Certificaat

De tekst van het certificaat dient als volgt te zijn

### PERMANENT DEEL

“=*naam CI*= verklaart dat het gerechtvaardigde vertrouwen bestaat dat =*naam deelnemer* = bij aflevering voldoet aan de van toepassing zijnde voorschriften en voorwaarden voor Italië uit de GMP+ FSA module van GMP+ International.

Dit is gebleken uit periodiek uitgevoerde verificaties van het voedselveiligheidssysteem en de procesbeheersingseisen uit de Country Note GMP+ BCN-IT *Specifieke voorwaarden voor Italië*, en de controle van de voorwaarden zoals bepaald in GMP+ C7 *Beoordelings- en certificatie/inspectiecriteria – aanvullende scopes* van de GMP+ FSA module.“

Opmerkingen:

- a) Het is niet toegestaan om op welke wijze dan ook merknamen in de verklaring te vermelden.
- b) Het is verplicht om het GMP+ logo in de verklaring op te nemen.
- c) De startdatum van de verklaring is een datum die altijd na de datum van de positieve eindbeoordeling dient te liggen.
- d) De gegevens van de deelnemer dienen identiek te zijn aan de gegevens die zijn vastgelegd in de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer (bijvoorbeeld Kamer van Koophandel, BTW-nummer).

## Uitsluiting

Indien is vastgesteld dat een GMP+-bedrijf niet langer aan de voorwaarden voldoet, dan is de certificatie-instelling verplicht om onmiddellijke maatregelen en sancties op te leggen in overeenstemming met de bepalingen van GMP+ C6 (hoofdstuk 2.89, GMP+ C12; par. 2.7 Beoordeling en rapportage en Annex 1)

## Contracten/overeenkomsten

In de overeenkomsten (of offertes die onderdeel uitmaken van de overeenkomsten) van de certificatie-instelling met bedrijven, dient de te besteden audittijd worden opgenomen. Deze audittijd dient ten minste te voldoen aan de minimum besteding audittijd zoals opgenomen in Annex 2 van GMP+ C7 *Beoordeling en certificatie/inspectiecriteria bij GMP+ Certificatie/Inspectie – aanvullende scopes*. *Verwijzing naar GMP+ C7 Beoordeling en certificatiecriteria voor GMP+ certificatie – aanvullende scopes* is niet voldoende.

Het is niet toegestaan om af te wijken van de bindende richtlijnen voor minimum tijdsbesteding door te factureren op basis van nacalculatie. Het is niet toegestaan om af te wijken van deze minimaal verplichte audittijden door middel van facturatie op basis van herberekening. Indien, op basis van de bevindingen van de auditor, een langere audittijd nodig is, dan kan dit in overleg met het bedrijf.

De certificatie-instelling zal ook in een contract opnemen dat het GMP+-gecertificeerde bedrijf het GMP+ logo mag gebruiken en dat het zich ertoe verbindt zich strikt te houden aan de hiermee gemoeide voorwaarden, zoals bepaald door GMP+ International.

### Uitsluiting aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid omtrent de beoordeling van deelnemers door de certificatie-instellingen. De betreffende certificatie-instellingen vrijwaren GMP+ International daaromtrent.

### Tarifering

De certificatie-instelling hanteert haar eigen tarieven. De certificatie-instelling brengt namens GMP+ International de van toepassing zijnde tarieven zoals aangegeven in GMP+ C4 *Tarieven* in rekening.

De kosten voor de monsternamen en analyse worden door GMP+ International, als opdrachtgever, direct doorberekend aan de deelnemers.

### Geschillen tussen certificatie-instellingen en deelnemers

De geschillen tussen certificatie-instellingen en deelnemers over de beoordeling worden in eerste instantie behandeld conform het geschillenreglement van de certificatie-instelling. Indien dit niet leidt tot een oplossing kan het geschil in tweede instantie worden behandeld conform het geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).



## Annex 1: Beoordelingscriteria en maatregelen

Inspectie tekortkomingen nonconformities dienen aan de hand van onderstaande algemene beoordelingscriteria te worden geclassificeerd. Daarnaast zijn de specifieke beoordelingscriteria vermeld in de checklijsten onverminderd van toepassing. De maatregelen, die worden genoemd dienen minimaal te worden opgelegd. Een certificatie-instelling heeft de mogelijkheid zwaardere maatregelen op te leggen. Een certificatie-instelling mag strengere maatregelen opleggen, maar mag niet afwijken in de vorm van minder strenge maatregelen.

### GMP+ BCN-NL1 Antibioticavrij diervoeder

Tekortkoming Nonconformity	Maatregelen
<ul style="list-style-type: none"><li>Het bedrijf voldoet niet aan de voorwaarden in de Country Note (bijvoorbeeld; op het bedrijf worden antibiotica en attesten aangetroffen)</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>Uitsluiting voor 1 jaar</li></ul>
<ul style="list-style-type: none"><li>Er wordt antibiotica aangetroffen in 1 of meer van de monsters die zijn geanalyseerd in het kader van verificatie</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>Om als nog aan de voorwaarden te voldoen moet een extra monster (dit kan een contra monster zijn) worden geanalyseerd om te verifiëren of het resultaat van het eerste monster correct is. Als in dit monster ook antibiotica wordt gevonden dan wordt het bedrijf voor 1 jaar uitgesloten.</li></ul>

Let op: Als een tekortkoming nonconformity tegen deze aanvullende standaard leidt tot uitsluiting heeft dit geen gevolgen voor het certificaat waarop deze country note een aanvulling is (GMP+ of equivalent – zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*).

### GMP+ BCN-NL2 Dioxine-monitoring in leghennen(opfok)voeders

De beoordelingscriteria en de te nemen maatregelen zijn in overeenstemming met de voorwaarden in GMP+ C6 *Beoordelings- en certificatiecriteria GMP+ Certificatie*; par. 2.89, GMP+ C12; par. 2.7. Beoordeling en Rapportage.

### GMP+ BCN-DE1 QM-Milch

De beoordelingscriteria en maatregelen zijn in overeenstemming met de GMP+ C6 *Beoordeling- en certificatiecriteria voor GMP+ certificatie*; hoofdstuk 2.89, GMP+ C12; par. 2.7. Beoordeling en rapportage.

### GMP+ BCN-CN-1 Leverancierswaarborg voor China

De beoordelingscriteria en maatregelen zijn in overeenstemming met de GMP+ C6 *Beoordeling- en certificatiecriteria voor GMP+ certificatie*; hoofdstuk 2.89, GMP+ C12; par. 2.7. Beoordeling en rapportage.

### **GMP+ BCN-CEE Aanvullende voorwaarden voor Centraal & Oost Europa**

De beoordelingscriteria en maatregelen zijn in overeenstemming met de GMP+ C6 *Beoordelings- en certificatiecriteria voor GMP+ certificatie*; hoofdstuk 2.89, GMP+ C12; par. 2.7. Beoordeling en rapportage.

### **GMP+ BCN-CI Aanvullende voorwaarden voor Italië**

De beoordelingscriteria en –maatregelen zijn in overeenstemming met de GMP+ C6 *Beoordelings- en Certificatiecriteria voor GMP+-certificatie*; hoofdstuk 2.89, GMP+ C12; par. 2.7 Beoordeling en rapportage.

## Annex 2: Minimale audit(/inspectie)tijden

	Tonnage/ Aantal producten/ Aantal medewerkers/ Aantal verrichtingen	Audit/ inspectie frequentie	Minimale tijdsbesteding in uren		Opmerking
			Initiële of verlengingsaudit/ inspectie	Tussentijdse audit/inspectie	
<b>GMP+ BCN-CN1 Supplier assurance for China</b>		1x / jaar	1,5 uur per dossier	1,5 uur per dossier	2
<b>GMP+ BCN-CEE aanvullende voorwaarden voor Centraal &amp; Oost Europa</b>		1x / jaar	1,5 uur per dossier	1,5 uur per dossier	2
<b>GMP+ BCN-NL1 Antibioticavrij diervoeder:</b> Scope: Antibioticavrij diervoeder geproduceerd op een antibioticavrije productielocatie		1x / jaar	2	2	
Scope: Antibioticavrij diervoeder geproduceerd op antibioticavrije productielijn(en)		1x / jaar	4	4	
<b>GMP+ BCN-NL2 Dioxine-monitoring in leghennen (opfok)voeders</b>		1x / jaar	2	2	3
<b>GMP+ BCN-DE1 QM-Milch</b>		1x / jaar	2	2	3
<b>GMP+ BCN-IT Specific requirements for Italy</b>		1x / jaar	1,5 uur per dossier	1,5 uur per dossier	3

Opm.<sup>2</sup> Alle dossiers dienen initieel te worden beoordeeld, daarna steekproefsgewijs gedurende de looptijd van het certificaat.

Opm.<sup>3</sup> Als een tussentijdse audit gelijktijdig plaatsvindt met een reguliere tussentijdse audit dan mag de audittijd van de tussentijdse audit met 50% worden gereduceerd.