



Acceptatievoorwaarden en Procedure voor Certificatie Instellingen

GMP+ C 10

Versie NL: 11 mei 2020

GMP+ Feed Certification scheme



Historie van het document

Revisie nr. / Datum van goedkeuring	Wijziging	Heeft betrekking op	Uiterste implementatiedatum
0.0 / 07-2015	Dit is een nieuw document	Gehele document	01-08-2015
1.0 / 12-2016	<p>Vanwege de EA Accreditatie is de term "Goedkeuring" vervangen door "Acceptatie", "Bedrijf" is vervangen door "Deelnemer"</p> <p>Nieuwe termijnen voor de acceptatie van nieuwe Certificatie Instellingen.</p> <p>"Contract" is vervangen door "Feed Certification scheme License Agreement"</p> <p>Een plaatsvervangend GMP+ coördinator mag de geaccepteerde Certificatie Instelling vertegenwoordigen. Alle deelname wordt geregistreerd.</p> <p>Een GMP+-coördinator mag verantwoordelijkheden delegeren aan een bevoegd persoon.</p> <p>Acceptatievoorwaarden voor CI's en auditors voor schema's op basis van wederzijdse erkenning.</p> <p>Scopes diensten, FRA scopes en Country Notes toegevoegd in het aanmeldformulier en in de Kwalificatievoorwaarden.</p> <p>Voorwaarden voor inspecteurs toegevoegd.</p> <p>Vrijstellingsmogelijkheden toegevoegd in vrijstellingstabel.</p> <p>Voorwaarden fysieke harmonisatie toegevoegd</p> <p>Toelichting op het doel van examen.</p> <p>Aanvullende voorwaarden toegevoegd voor GMP+-coördinatoren.</p> <p>De geldigheid van examen Bevrachting stroomlijnen met kust- en binnenvaarttransport.</p> <p>Toelichting examenkosten vreemde talen</p>	<p>Gehele document</p> <p>Article 3.1</p> <p>Article 3.2</p> <p>Article 3.3.</p> <p>Article 3.6</p> <p>Article 3.9</p> <p>Annex 1 & 2</p> <p>Annex 2</p> <p>Annex 2</p> <p>Annex 2</p> <p>Annex 2</p> <p>Annex 2b</p> <p>Annex 5</p> <p>Annex 5</p>	15-02-2017
2.0 / 11-2017	<p>Redactionele wijzigingen</p> <p>Alle relevante documenten met betrekking tot lead auditors moeten beschikbaar zijn tijdens de acceptance audit</p> <p>Aanvullende voorwaarden voor de Certificatie Instelling/critical location</p> <p>Uitgebreidere accreditatievoorwaarden</p> <p>Certification Body is verantwoordelijk voor de competenties conform Annex 2, met uitzondering van de GMP+ coördinator</p>	<p>Gehele document</p> <p>Paragraaf 3.1</p> <p>Paragraaf 3.1</p> <p>Paragraaf 3.3</p> <p>Paragraaf 3.5</p>	01.07.2018

Acceptatievoorwaarden en Procedure voor CI - C 10

Revisie nr. / Datum van goedkeuring	Wijziging	Heeft betrekking op	Uiterste implementatiedatum
	<p>De GMP+ coördinator is verantwoordelijk voor het verstrekken van audittijdreductie</p> <p>Gebruik van unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template</p> <p>Aanvullende voorwaarden met betrekking tot de aanvraag van nieuwe Certificatie Instellingen</p> <p>De 3 acceptatie audits moeten worden uitgevoerd als een observator. Voorwaarden voor inspecteurs ontbraken na de integratie van GMP+ C1 binnen C10 Voorwaarden voor de reviewer van GMP+ B4.3 checklists Aantal uren training per scope is per kalenderjaar GMP+ coördinator moet 7 GMP+ audits /inspecties uitvoeren per 12 maanden</p> <p>Kandidaat-auditors van niet-GMP+ geaccepteerde Certificatie Instellingen kunnen deelnemen aan de examens. Voorwaarden voor inspecteurs ontbraken na de integratie van GMP+ C1 binnen C10 Een examen kan ongeldig verklaard worden Niet toegestaan om Skype, WhatsApp etc te gebruiken.</p>	<p>Paragraaf 3.6</p> <p>Paragraaf 3.7</p> <p>Annex 1</p> <p>Annex 2</p> <p>Annex 5</p>	
3.0 / 05-2018	<p>Redactionele wijzigingen met betrekking tot de definitie van GMP+ auditor/inspectie en de nieuwe GMP+ database</p> <p>Een Certificatie Instelling moet een geaccrediteerd kwaliteitsbeheersysteem hebben.</p> <p>Er zijn drie nieuwe GMP+ standaarden toegevoegd: GMP+ B11, Protocol voor GMP+ registratie voor laboratoria GMP+ BCN VN specifieke voorwaarden voor Vietnam GMP+ MI105 GMO Controlled</p> <p>Competenties voor auditen van GMP+ MI105 GMO controlled zijn toegevoegd</p> <p>Tabel 1 is uitgebreid met de nieuwe GMP+ standaarden</p> <p>Tabel 2 is uitgebreid met Qqualim, pastus+ en VLOG</p>	<p>Gehele document</p> <p>Article 3.3</p> <p>Annex 1</p> <p>Annex 2</p> <p>Annex 2</p> <p>Annex 2</p>	01.07.2018
4.0 / 03-2019	<p>Aanmelden voor BCN-IP Specifieke voorwaarden <i>Iberian Peninsula</i> is mogelijk</p> <p>Competenties voor het beoordelen van GMP+ B10 Laboratoriumonderzoek en GMP+ B11 Geregistreerde laboratoria zijn toegevoegd</p> <p>Tabel met uitzonderingen is uitgebreid met BCN-IP Specifieke voorwaarden <i>Iberian Peninsula</i>.</p>	<p>Annex 1</p> <p>Annex 2</p> <p>Annex 2</p>	<p>BCN-IP: 15.05.2019</p> <p>04.04.2019</p> <p>BCN-IP: 15.05.2019</p>
4.1 / 09-2019	Verduidelijking scopes MI 105 GMO Controlled	Annex 1	17.09.2019

Revisie nr. / Datum van goedkeuring	Wijziging	Heeft betrekking op	Uiterste implementatiedatum
4.2/ 02 - 2020	Aanvullende scopes MI105 <i>GMO Controlled</i>	Annex 1 Annex 2	11.05.2020
	Het oude examenreglement is verwijderd	Annex 5	11.05.2020

INDEX

Inhoud

1	INTRODUCTIE	6
1.1	ALGEMEEN.....	6
1.2	STRUCTUUR VAN HET GMP+ FEED CERTIFICATION SCHEME.....	6
1.3	SCOPE.....	7
1.4	STRUCTUUR VAN HET DOCUMENT.....	7
2	GENERAL	8
3	VOORWAARDEN M.B.T. DE IMPLEMENTATIE VAN CERTIFICATIE VOOR HET GMP+ FC SCHEME	9
3.1	AANVRAAG TOT ACCEPTATIE EN BEOORDELING.....	9
3.2	GMP+ FEED CERTIFICATION SCHEME LICENSE AGREEMENT.....	10
3.3	VOORWAARDEN VOOR CERTIFICATIE INSTELLINGEN.....	10
3.4	ONAFHANKELIJKHEID / ONPARTIJDIGHEID.....	11
3.5	VOORWAARDEN VOOR GMP+ AUDITORS, INSPECTEURS, COÖRDINATOREN, PERSONEEL BETROKKEN BIJ CERTIFICATIE-ACTIVITEITEN, TECHNICAL/MATERIAL EXPERTS EN TECHNICAL REVIEWERS.....	11
3.6	VERANTWOORDELIJKHEDEN.....	11
3.7	BESCHIKBAARHEID AUDITGEGEVENS EN GEHEIMHOUDINGSPLICHT.....	12
3.8	DE AUDIT UITVOEREN.....	12
3.9	ACCEPTATIE VAN CERTIFICATIE INSTELLING/AUDITOR VAN EEN ANDER, DOOR GMP+ GEACCEPTTEERD SCHEMA.....	12
	ANNEX 1: AANVRAAGFORMULIER	14
	ANNEX 2: KWALIFICATIEVOORWAARDEN	18
	ANNEX 3: PROCEDURE VOOR DE ACCEPTATIE EN BEOORDELING VAN CERTIFICATIE INSTELLINGEN	29
	ANNEX 4: PERSOONSGEGEVENS VAN COÖRDINATOREN GMP+ FC SCHEME	30
	ANNEX 5: EXAMENREGLEMENT GMP+ INTERNATIONAL	31

1 Introductie

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 diervoederveiligheid, 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 standaard, 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.

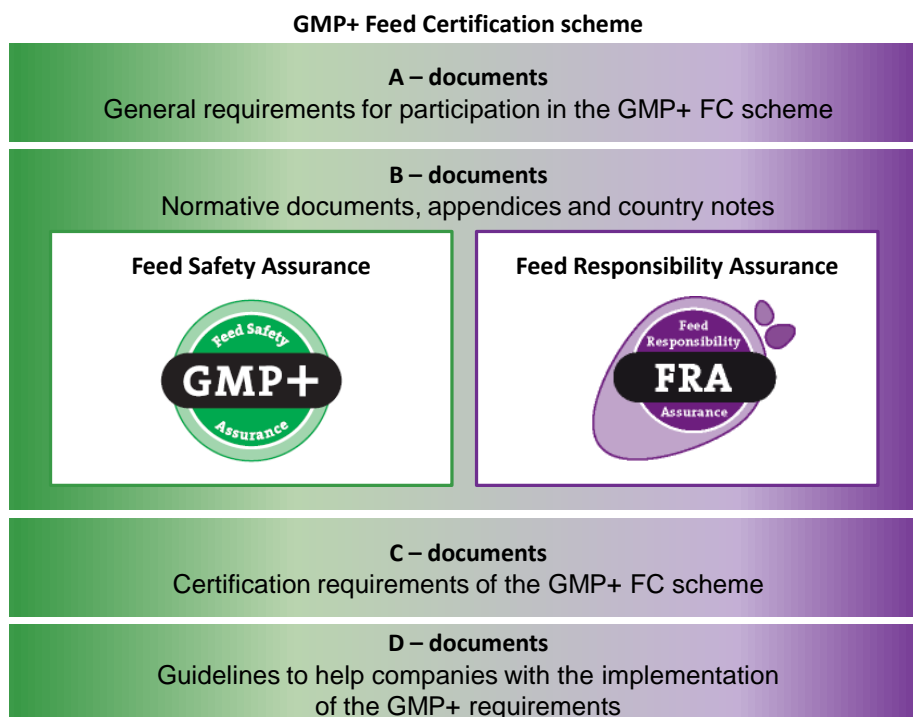
Met de ontwikkeling van de GMP+ Feed Responsibility Assurance module, reageert GMP+ International op de wensen van GMP+-deelnemers. Men verlangt van de diervoedersector dat zij op verantwoordelijkere wijze te werk gaat. Dit omvat bijvoorbeeld het inkopen van soja en vismeel die zijn geproduceerd en worden 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 duidelijke voorwaarden in de Feed Certification scheme. Certificatie Instellingen kunnen zelfstandig GMP+-certificatie uitvoeren.

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

1.2 Structuur van het GMP+ Feed Certification scheme

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



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

Dit document wordt aangeduid als de standaard GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedure voor Certificatie Instellingen* en maakt onderdeel uit van het GMP+ FC scheme.

1.3 Scope

Het vaststellen van de voorwaarden en procedure voor de acceptatie van Certificatie Instellingen met betrekking tot het uitvoeren van audits als bedoeld in GMP+ A1 *Algemeen Reglement* van het GMP+ Feed Certification scheme van GMP+ International. Deze acceptatievoorwaarden en -procedure zijn gebaseerd op artikel 7.2 van het reglement.

Deze acceptatievoorwaarden zijn bedoeld voor Certificatie Instellingen die GMP+ audits (gaan) uitvoeren bij ondernemingen in de diervoedersector op basis van de GMP+ scopes, zoals opgenomen in het GMP+ FC scheme

1.4 Structuur van het document

Deze standaard heeft een eigen structuur.

Daarnaast wordt ook nog naar andere annexen verwezen. Deze annexen zijn onderdeel van dit document en zijn hieraan toegevoegd. Zij worden aangeduid met het woord 'Annex'.

2 General

Een Certificatie Instelling, die een onderneming krachtens een of meer GMP+ standaard(en)/ scope(s) wil certificeren, moet aantoonbaar aan de voorwaarden voldoen. Deze zijn in de volgende paragrafen vastgelegd.

GMP+ International accepteert een Certificatie Instelling als instelling die aan ondernemingen een GMP+ certificaat of tijdelijke acceptatie (zie GMP+ C3/C6/C12 *Beoordelings- en certificatiecriteria bij GMP+ certificatie* voor een bepaalde GMP+ standaard / scope kan verstrekken, mits het voldoet aan:

- a. de bepalingen in GMP+ A1 *Algemeen Reglement*, voor zover van toepassing
- b. de bepalingen in GMP+ A3 *GMP+ Logo*, voor zover van toepassing
- c. de bepalingen in GMP+ A5 *Feed Certification scheme License Agreement*
- d. de voorwaarden genoemd in dit document
- e. de acceptatieprocedure (Annex 3).

GMP+ International bepaalt welke GMP+ standaarden van toepassing zijn binnen de scope van de acceptatie van de Certificatie Instelling.

3 Voorwaarden m.b.t. de implementatie van certificatie voor het GMP+ FC scheme

3.1 Aanvraag tot acceptatie en beoordeling

De Certificatie Instelling stuurt een aanvraag in via een aanvraagformulier (Annex 1) naar GMP+ International. GMP+ International bevestigt deze aanmelding schriftelijk indien deze de status “compleet” verkrijgt. Dit kan alleen wanneer alle in Annex 1 genoemde documenten zijn ingediend bij GMP+ International en de Certificatie Instelling twee geaccepteerde GMP+ auditors heeft. De Certificatie Instelling moet z'n beslissing motiveren en documenteren in overeenstemming met Annex 2 en moet alle gegevens beschikbaar houden voor beoordeling tijdens de acceptatie audit.

De aanvraag wordt in behandeling genomen zodra het aanvraagformulier volledig is ingevuld, alle gevraagde documenten zijn ontvangen door GMP+ International en de aanvraagvergoeding voor de behandeling is betaald.

De eerste stap is een desk assessment van de gevraagde documenten, deze stap duurt ten minste vier en maximaal zes weken. Na een positief resultaat van de desk assessment, zal GMP+ International als tweede stap een acceptatie audit uitvoeren. De resultaten van de acceptatie audit vormen een onderdeel van de beoordeling van acceptatie van de Certificatie Instelling. Als de acceptatie procedure binnen 13 weken positief is afgerond, zal GMP + International de aanvraagvergoeding terugbetalen.

Indien de afhandeling van de aanvraag langer duurt dan 13 weken, en maximaal 26 weken, dan is een aanvullende aanvraagvergoeding van toepassing. GMP+ International stort de aanvullende aanvraagvergoeding alleen terug als de aanvraag binnen 26 weken met positief resultaat wordt afgerond.

Voor iedere extra acceptation audit voor voltooiing van de acceptatieprocedure, zal GMP+ International kosten in rekening brengen bij de Certificatie Instelling.

Indien de Certificatie Instelling niet binnen een tijdsbestek van 26 weken na de eerste aanvraag geaccepteerd kan worden door GMP+ International B.V., dan zal GMP+ International de aanvraagprocedure beëindigen. De aanvraagvergoeding wordt dan niet teruggestort.

In dat geval mag de Certificatie Instelling binnen een jaar geen nieuwe acceptatieprocedure starten.

Indien, tijdens de aanvraagprocedure, de Certificatie Instelling aangeeft dat ze werken met critical location(s), dan is het volgende van toepassing:

- Beoordeling van de critical location(s) zal onderdeel zijn van de acceptatieprocedure van de Certificatie Instelling.
- Indien een on site audit van de critical location van toepassing is, dan zal GMP+ International kosten in rekening brengen bij de Certificatie Instelling.
- De acceptatie van de Certificatie Instelling kan alleen worden voltooid indien de critical location(s) voldoet aan de voorwaarden zoals vastgelegd in het GMP+ Feed Certification scheme.

De beoordeling wordt uitgevoerd zoals aangegeven in GMP+ A1 *Algemeen Reglement*.

3.2 GMP+ Feed Certification scheme License Agreement

Certificatie Instelling:

Indien de aanvraag wordt geaccepteerd, dan verstrekt GMP+ International een Feed Certification scheme Licentieovereenkomst aan de Certificatie Instelling zoals aangegeven in GMP+ A1 *Algemeen Reglement* en de GMP+ A5 GMP+ Certification scheme License Agreement . De acceptatie is voltooid na ontvangst van de getekende Feed Certification scheme License Agreement. .

GMP+ International zal de geaccepteerde Certificatie Instelling en, waar van toepassing, z'n critical location(s) publiceren op het openbare gedeelte van de GMP+ database met een specificatie voor welke GMP+ FC standaarden/scopes de acceptatie van toepassing is.

3.3 Voorwaarden voor Certificatie Instellingen

Een Certificatie Instelling moet geaccrediteerd zijn voor ISO/IEC17065 en / of ISO/IEC17021 en NPR-ISO/TS22003 (indien van toepassing) voor de relevante GMP+ standaarden/ scopes waarvoor ze een aanvraag hebben ingediend krachtens dit document. Deze accreditatie moet binnen één jaar na de datum van acceptatie van de Certificatie Instelling door GMP+ International worden voltooid door een accreditatie-instelling. De Certificatie Instelling moet garanderen dat de critical location(s) binnen een jaar geaccrediteerd is. De Certificatie Instelling moet ervoor zorgen dat de Critical location(s) binnen één jaar een accreditatie hebben. De accreditatie-instelling moet deel uitmaken van de European Accreditation (EA) Multilateral Agreement (MLA) of deelnemer zijn van de International Accreditation Forum Multilateral Agreement (IAF MLA).

Op verzoek, moet de Certificatie Instelling GMP+ International toestaan om rapporten van audits te inspecteren die zijn uitgevoerd door een accreditatie-instelling die lid is van de European Accreditation (EA) Multilateral Agreement (MLA) of lid is van de International Accreditation Forum Multilateral Agreement (IAF MLA) in het kader van de accreditatie voor het GMP+ FC scheme.

Indien de Certificatie Instelling niet binnen een jaar na acceptatie door GMP+ International geaccrediteerd kan worden door een accreditatie-instelling voor de relevante GMP+ scope, dan moet de Certificatie Instelling aantonen dat het een geaccrediteerd kwaliteitsbeheersysteem heeft om de processen van de Certificatie Instelling te borgen.

GMP+ International organiseert tweemaal per jaar een vergadering over beleidscoördinatie en harmonisatie. Per vergadering moet de GMP+-coördinator (of geautoriseerd persoon) van de geaccepteerde Certificatie Instelling aanwezig zijn. Deelname wordt geregistreerd.

Elke Certificatie Instelling is verplicht ten minste één case study per jaar tijdig aan te leveren bij GMP+ International ter bespreking tijdens de harmonisatievergadering. Bij onvoldoende relevante agendapunten voor een Certificatie Instelling kan GMP+ International besluiten een individuele dispensatie te verstrekken op de verplichte aanwezigheid.

3.4 Onafhankelijkheid / onpartijdigheid

De GMP+ auditor of de Certificatie Instelling moet aantoonbaar bevestigen dat voldaan wordt aan de voorwaarden met betrekking tot onafhankelijkheid. De Certificatie Instelling en de GMP+ auditor(en) mogen binnen een periode van 2 jaar voorafgaand aan de audit geen consultancy noch trainingsactiviteiten bij de te auditeren deelnemer hebben uitgevoerd. Het feed safety management system en de administratie van de Certificatie Instelling moeten dit aantonen.

3.5 Voorwaarden voor GMP+ auditors, inspecteurs, coördinatoren, personeel betrokken bij certificatie-activiteiten, technical/material experts en technical reviewers

Certificatie Instellingen moeten ervoor zorgen dat alle GMP+ auditors, inspecteurs, technical/material experts, technical reviewers, en personeel dat betrokken is bij certificatie-activiteiten aantoonbaar voldoen aan alle van toepassing zijnde voorwaarden zoals genoemd in Annex 2. De Certificatie Instelling moet z'n beslissing motiveren en documenteren in overeenstemming met Annex 2 en moet alle gegevens beschikbaar houden voor beoordeling tijdens de Certificatie Instelling audit.

Een GMP+ auditor mag alleen GMP+ audits uitvoeren wanneer de GMP+ auditor geaccepteerd is voor de relevante scope in de GMP+ database. De inspecteur mag alleen inspecties uitvoeren wanneer de inspecteur geaccepteerd is in de GMP+ database. Daarnaast zal een technical reviewer de rapporten van de GMP+ auditors beoordelen. De technical reviewer moet voldoen aan de voorwaarden zoals gedefinieerd in Annex 2. Indien de technical reviewer ook audits uitvoert, dan mag hij (zijn eigen) rapporten van deze audits niet beoordelen.

De Certificatie Instelling stelt één persoon aan als coördinator voor de GMP+ certificatie die als contactpersoon naar GMP+ International optreedt. Aanvragen voor de acceptatie van een GMP+ coördinator moeten worden ingediend bij GMP+ International met behulp van Annex 4 van dit document.

3.6 Verantwoordelijkheden

Coördinator:

- a) Contactpersoon voor GMP+ International,
- b) Coördinatie van examens,
- c) Verantwoordelijk voor internal harmonisatie.
- d) Verantwoordelijk voor het actueel t houden van de GMP+ database,
- e) Verantwoordelijk voor de aanvraagbeoordeling, tenzij er een andere bevoegde persoon is met deze competenties (zie Annex 2, C),
- f) Acceptatie van auditors,
- g) Verantwoordelijk voor de selectie van het auditteam.
- h) Ondersteuning bieden bij het nemen van een certificatiebeslissing (de coördinator mag geen lid zijn van het audit team) tenzij er een commissie is die deze activiteit uitvoert bij de Certificatie Instelling en voldoet aan de competenties (zie Annex 2, C).
- i) Verantwoordelijk voor het verstrekken van audittijdreductie.

De GMP+-coördinator mag verantwoordelijkheden uitbesteden aan een bevoegd persoon.

GMP+ Auditor:

- a) Verantwoordelijk voor het plannen van de audits,
- b) Dit kan de technische reviewer zijn (zie voorwaarden in Annex 2),
- c) Functie van technisch expert.
- d) Voert audits uit,
- e) Voert de opening- en sluitingsgesprek voor audits uit,
- f) Het voorbereiden en versturen van het audit rapport voor review.,
- g) Kan ondersteuning bieden bij het nemen van een certificateibeslissing (de GMP+ auditor mag geen lid zijn van het audit team) tenzij er een commissie is die deze activiteit uitvoert bij de Certificatie Instelling en voldoet aan de competenties (zie Annex 2, C).

3.7 Beschikbaarheid auditgegevens en geheimhoudingsplicht

De Certificatie Instelling heeft een geheimhoudingsplicht met betrekking tot het verspreiden van de tijdens een audit verkregen informatie. De auditrapporten/inspectie checklist worden verstrekt aan de deelnemer en geüpload naar de database van GMP+ International. De gegevens moeten minimaal zes jaar worden bewaard.

De Certificatie Instelling moet de verplichte verstrekking van de rapportage, checklijsten en indien van toepassing overige audit gegevens en certificatiegegevens aan GMP+ International vastleggen in de unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template met de deelnemer. De GMP+ auditor moet de geheimhoudingsplicht bij de onderneming melden. De geheimhoudingsplicht geldt ook voor alle werknemers, zoals genoemd in Annex 2. In geval van de overstap van een deelnemer van de ene Certificatie Instelling naar een andere, is de Certificatie Instelling verplicht om alle relevante deelnemersgegevens beschikbaar te stellen aan de betreffende Certificatie Instelling.

3.8 De audit uitvoeren

De Certificatie Instelling beschrijft de wijze waarop zij de voor GMP+ certificatie relevante onderdelen uitvoert (van aanvraag tot verstrekking van het certificaat) in procedures en andere documenten. Deze documenten vormen onderdeel van het kwaliteitsmanagementsysteem van de Certificatie Instelling en zullen worden onderhouden binnen het kader van de (te verkrijgen) accreditatie, zoals gedefinieerd in paragraaf 3.3.

In geval van wijzigingen in de certificatievoorwaarden, moet de Certificatie Instelling deze onmiddellijk controleren na de implementatiedatum.

3.9 Acceptatie van Certificatie Instelling/auditor van een ander, door GMP+ geaccepteerd schema

Aanvullende GMP+ certificatie voor een scope, zoals gedefinieerd in Country Notes of standaarden in de GMP+ Feed Responsibility Assurance, kan ook worden gebaseerd op certificatie via een ander geaccepteerd schema (op basis van 'wederzijdse erkenning'). Dit originele certificaat moet ten minste de relevante scope bevatten. Geaccepteerde schema's (inclusief de scopes) zijn gedefinieerd in hoofdstuk 3 van GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*.

In een dergelijke situatie accepteert GMP+ International de acceptatie van de Certificatie Instelling en / of de auditor die is verleend door de betreffende schema eigenaar.

GMP+ International voert geen volledige acceptatieprocedure uit voor de Certificatie Instelling (artikel 3.1 GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedure voor Certificatie Instellingen*). Alle overige bepalingen van het GMP+ FC scheme blijven van kracht. De betrokken Certificatie Instelling is verplicht om ervoor te zorgen dat de auditor voldoet de bepalingen van artikel 3.5 van dit document.

De genoemde acceptaties van de Certificatie Instellingen evenals die van de auditors worden alleen geaccepteerd indien de betreffende Certificatie Instelling bedrijven wil certificeren voor een of meer aanvullende scopes (Country Notes of standaarden in de GMP+ Feed Responsibility Assurance)

Certificatie moet plaatsvinden in overeenstemming met de GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie/inspectie – aanvullende/specifieke scopes*.

Annex 1: Aanvraagformulier

Aanvraag voor de acceptatie van een Certificatie Instelling voor het uitvoeren van certificatie in overeenstemming met het GMP+ FC scheme.

Algemene Informatie

Naam Certificatie Instelling (wettelijk geregistreerde naam)			
Naam ondertekenaar			
Naam coördinator			
Locatieadres			
Postcode		Plaats	
Land			
Postadres			
Postcode		Plaats	
Telefoonnr.		Faxnr.:	
Land			
E-mailadres			

Deze aanvraag heeft betrekking op het afgeven van certificaten behorende bij de volgende GMP+ standaarden /scope(s), zoals vermeld op dit formulier.

Ondergetekende doet hierbij een aanvraag tot acceptatie als Certificatie Instelling om GMP+ audits in de diervoederindustrie te mogen uitvoeren en GMP+ certificaten te verstrekken.

Ondergetekende is bekend met GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en Procedure voor Certificatie Instellingen van GMP+ International* en de acceptatieprocedure en verbindt zich hierbij tot medewerking aan de acceptatieprocedure.

Datum:

Handtekening:

NB: Ondergetekende moet een rechtsgeldige vertegenwoordiger van de Certificatie Instelling zijn.

Het volgende moet bijgesloten zijn (indien van toepassing):

(NB: zonder deze bijlagen wordt de aanvraag niet in behandeling genomen.)

Nr	Omschrijving	Opmerkingen
1.	Geldig accreditatiecertificaat inclusief lijst met activiteiten (ISO/IEC17065 en/of ISO/IEC17021 and ISO/TS 22003) afhankelijk van de aanvraag. Geldige accreditatie voor de critical location(s).	
2.	Audit procedure en beoordelingsproces	
3.	Overige documenten gebruikt voor certificatieproces: - voorbeeld offerte unieke certificatieovereenkomst/ certificatieovereenkomst template - voorbeeld certificaat en van de tijdelijke acceptatie - voorbeeld GMP+ rapport - procedures en documenten voor interne beoordeling for GMP+ audits	
4.	Lijst met ten minste twee geaccepteerde GMP+ auditors. De Certificatie Instelling moet z'n beslissing motiveren en documenteren conform Annex 2 en moet alle relevante gegevens beschikbaar houden voor beoordeling tijdens de acceptatie audit.	
5.	Een kopie van de wettelijke bedrijfsregistratie door een bevoegde autoriteit (zoals de Kamer van Koophandel, Bedrijfsregistratie, BTW registratie).	
6.	Exemplaren van de service level agreement(s) tussen Certificatie Instellingen en critical location(s)	

	GMP+ standard / scope	GMP+ standaard
<input type="checkbox"/>	GMP+ B1/GMP+ 1.2 <i>Productie, handel en diensten</i> Scope F : productie van mengvoeder en/of op- en overslag van diervoeder en/of handel in diervoeder	GMP+ B1
<input type="checkbox"/>	GMP+ B1/GMP+ 1.2 <i>Productie, handel en diensten</i> Scope L: productie van voormengsels en/of op- en overslag van diervoeder en/of handel in diervoeder	GMP+ B1
<input type="checkbox"/>	GMP+ B1/GMP 1.2 <i>Productie, handel en diensten</i> Scope F: productie van voedermiddelen en/of op- en overslag van diervoeder en/of handel in diervoeder	GMP+ B1
<input type="checkbox"/>	GMP+ B1/GMP 1.2 <i>Productie, handel en diensten</i> Scope L: productie van toevoegingsmiddelen en/of op- en overslag van diervoeder en/of handel in diervoeder	GMP+ B1
<input type="checkbox"/>	GMP+ B2 <i>Productie van diervoederingsrediënten</i> Scope F: productie van voedermiddelen	GMP+ B2
<input type="checkbox"/>	GMP+ B2- <i>Productie van diervoederingsrediënten</i> Scope L: productie van toevoegingsmiddelen	GMP+ B2

	GMP+ standard / scope	GMP+ standaard
<input type="checkbox"/>	GMP+ B3 <i>Handel, collectie en op- & overslag</i> Scope H: handel in diervoeder	GMP+ B3
<input type="checkbox"/>	GMP+ B3 <i>Handel, collectie en op- & overslag</i> Scope J: op- en overslag van diervoeder	GMP+ B3
<input type="checkbox"/>	GMP+ B3.2 <i>Handel aan veehouderijbedrijven</i> Scope H: Handel in diervoeder	GMP+ B3.2
<input type="checkbox"/>	GMP+ B4 <i>Transport</i> Scope J: wegtransport <input type="checkbox"/> Scope J: railtransport <input type="checkbox"/> Scope J: bevrachting <input type="checkbox"/>	GMP+ B4
<input type="checkbox"/>	GMP+ B4.3 <i>Kust- en binnenvaart</i> Scope J: Binnenvaart diervoeder	GMP+ B4.3
<input type="checkbox"/>	GMP+ B8 <i>Productie en handel huisdiervoeders</i> Scope F: productie van huisdiervoeders en / of handel in huisdiervoeders	GMP+ B8
<input type="checkbox"/>	GMP+ B10 <i>Laboratoriumonderzoek</i> scope: laboratoriumonderzoek	GMP+ B10
<input type="checkbox"/>	GMP+ B11 <i>Protocol for GMP+ registration for laboratories</i> scope: geregistreerd laboratorium	GMP+ B11
<input type="checkbox"/>	GMP+ BCN-CN1 <i>Supplier assurance for China</i> Scope: borgen van leveranciers van diervoedingrediënten en diensten voor China	GMP+ BCN-CN1
<input type="checkbox"/>	GMP+ BCN-NL1 <i>Antibioticavrij diervoeder</i> Scope: Antibioticavrij diervoeder geproduceerd op een antibioticavrije productielocatie of Antibioticavrij diervoeder geproduceerd op antibioticavrije productielijn(en)	GMP+ BCN-NL1
<input type="checkbox"/>	GMP+ BCN-NL2 <i>Dioxinemonitoring in leghennen (opfok) voeder</i> Scope: Dioxinemonitoring in leghennen (opfok) voeder	GMP+ BCN-NL2
<input type="checkbox"/>	GMP+ BCN-DE1 QM-Milch	GMP+ BCN-DE1
<input type="checkbox"/>	GMP+ BCN-CEE <i>Aanvullende voorwaarden voor Centraal & Oost Europa</i> Scope: Productie van mengvoeder <input type="checkbox"/> Scope: Productie van voormengsels <input type="checkbox"/>	GMP+ BCN-CEE
<input type="checkbox"/>	GMP+ BCN-IT <i>Specifieke voorwaarden voor Italië</i> Scope: Productie van mengvoeder <input type="checkbox"/> Scope: Productie van voormengsels <input type="checkbox"/> Scope: Productie van voedermiddelen <input type="checkbox"/> Scope: Handel in mengvoeder <input type="checkbox"/> Scope: Handel in voormengsels <input type="checkbox"/> Scope: Handel in voedermiddelen <input type="checkbox"/> Scope: Wegtransport van diervoeder <input type="checkbox"/>	GMP+ BCN-IT
<input type="checkbox"/>	GMP+ BCN-VN <i>Specifieke voorwaarden voor Vietnam</i> Scope: Productie van mengvoeder <input type="checkbox"/> Scope: Productie van voormengsels <input type="checkbox"/> Scope: Productie van voedermiddelen <input type="checkbox"/> Scope: Handel in mengvoeder <input type="checkbox"/> Scope: Handel in voormengsels <input type="checkbox"/> Scope: Handel in voedermiddelen <input type="checkbox"/>	GMP+ BCN-VN

	GMP+ standard / scope	GMP+ standaard
<input type="checkbox"/>	GMP+ BCN-IP <i>Specifieke voorwaarden voor Iberian Peninsula</i> Scope: Productie van mengvoeder <input type="checkbox"/> Scope: Productie van voormengsels <input type="checkbox"/> Scope: Productie van toevoegingsmiddelen <input type="checkbox"/> Scope: Productie van voedermiddelen <input type="checkbox"/> Scope: Handel in mengvoeder <input type="checkbox"/> Scope: Handel in voormengsels <input type="checkbox"/> Scope: Handel in toevoegingsmiddelen <input type="checkbox"/> Scope: Handel in voedermiddelen <input type="checkbox"/> Scope: Wegtransport van diervoeder <input type="checkbox"/>	GMP+ BCN-IP
<input type="checkbox"/>	GMP+ MI101 <i>Productie en handel van RTRS soja</i> scope: RTRS Mass Balance <input type="checkbox"/> scope: RTRS Segregation <input type="checkbox"/>	GMP+ MI101
<input type="checkbox"/>	GMP+ MI102 <i>Verantwoord varkens- & pluimveevoeder</i> Scope: Verantwoord varkens- & pluimveevoeder <input type="checkbox"/>	GMP+ MI102
<input type="checkbox"/>	GMP+ MI103 <i>Verantwoord melkveevoeder</i> Scope: Verantwoord melkveevoeder <input type="checkbox"/>	GMP+ MI103
<input type="checkbox"/>	GMP+ MI105 <i>GMO Controlled</i> Scope: Productie van mengvoeder GMO Controlled <input type="checkbox"/> Scope: Productie van voedermiddelen GMO Controlled <input type="checkbox"/> Scope: Productie van voormengsels GMO Controlled <input type="checkbox"/> Scope: Productie van toevoegingsmiddelen GMO Controlled <input type="checkbox"/> Scope: Handel in diervoeder GMO Controlled <input type="checkbox"/> Scope: Op- en Overslag van diervoeder GMO Controlled <input type="checkbox"/> Scope: Transport van diervoeder, wegtransport GMO Controlled <input type="checkbox"/>	GMP+ MI105

Annex 2: Kwalificatievoorwaarden

A. Kwalificatievoorwaarden voor GMP+ auditors, coördinatoren, technical/material experts, inspecteurs en technical reviewers

De Certificatie Instelling moet personeel hebben met voldoende competenties voor het beheren van het certificatieproces van de GMP+ Feed Certificatie scheme module voor de van toepassing zijnde standaard / scope.

Element	Voorwaarde	Voederveiligheid		Verantwoording
		GMP+ FSA module	Country Note ¹	GMP+ FRA module
Opleiding	Relevante agrarische-, levensmiddelen-, logistiek- of transportopleiding op minimaal Bachelorniveau of tenminste een gelijkwaardig ervaringsniveau.	x	x	x
	Voor de scopes <i>Binnenvaartransport</i> van GMP+ FSA-module, module middelbaar beroepsonderwijs of ten minste een gelijkwaardig ervaringsniveau.	x		
	Voor de scope laboratoriumonderzoek en geregistreerde laboratoria, is een relevante laboratoriumopleiding, ten minste op Bachelor of gewijkwaardig niveau of ervaring.	x		
Kenniss	Kennis en vaardigheden met betrekking tot methoden en technieken gericht op het beoordelen van feed safety management systems; <ul style="list-style-type: none"> - HACCP (in overeenstemming met ISO/TS22003 nieuwste versie), inclusief de Basisvoorwaardenprogramma's (PRPs); en - Food Safety Management Systems principes; en GMP+ FC scheme/FSA Module; en - Diervoederwetgeving, - Zoals genoemd in Annex 2 van de GMP+ C6/C12. 	x	x	
	Kennis en vaardigheden met betrekking tot methoden en technieken op het gebied van de beoordeling van feed safety managementsystemen; Zoals genoemd in Annex 2 van de GMP+ C6/C12.			x
	Kennis van en ervaring met mass balancing en traceerbaarheid in de productieketen.			x
	Kennis: GMP+ MI101: RTRS goedgekeurde auditor training			x

¹ Van toepassing voor CI's die de country note gebruiken naast een geaccepteerd schema/standaard/scope conform GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*

Element	Voorwaarde	Voederveiligheid		Verantwoording
		GMP+ FSA module	Country Note ¹	GMP+ FRA module
	<p>Indien een auditor de door de RTRS goedgekeurde training met goed resultaat heeft doorlopen, dan ontvangt de auditor een vrijstelling voor MI102 en MI103 of de auditor training wordt getraind door een trainer die moet voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <ul style="list-style-type: none"> • De trainer moet een certificaat hebben van de FRA training verstrekt door GMP+ International in het verleden en/ot de training heeft de RTRS-goedgekeurde training met succes afgerond. • De trainer moet een Lead assessor Training van 40 uur hebben (IRCA erkend of gelijkwaardig). • De trainer moet ervaring hebben met ten minste 5 FRA audits in de afgelopen 12 maanden. • De trainer moet trainer ervaring hebben. <p>En de training moet ten minste bestaan uit:</p> <ul style="list-style-type: none"> • De training moet ten minste alle onderwerpen bevatten zoals genoemd in de FRA training verstrekt door GMP+ International: <ul style="list-style-type: none"> - GMP+ FRA certificatie - GMP+ B100 Feed Responsibility Management System - GMP+ MI documenten - Certificatie en praktijk & casussen • De duur van de training is ten minste 4 uur 			
	<p>Voor het uitvoeren van audits voor GMP+ MI105 <i>GMO Controlled</i> moet de GMP+ auditor/technical reviewer hebben deelgenomen aan een door VLOG erkend trainingsprogramma voor de VLOG "Ohne Gentechnik" standaard en in het bezit zijn van een geldig trainingscertificaat. Wanneer de geldigheidsperiode van het trainingscertificaat is verlopen, mogen er geen "Ohne Gentechnik" audits/reviews worden uitgevoerd, tenzij de GMP+ auditor/technical reviewer een volgende trainingssessie heeft voltooid en in het bezit is van een geldig trainingscertificaat, of de auditor/technische reviewer wordt getraind door een trainer die moet voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <ul style="list-style-type: none"> • De trainer moet altijd in het bezit zijn van een geldig certificaat VLOG "Ohne Gentechnik". 			x

Element	Voorwaarde	Voederveiligheid		Verantwoording
		GMP+ FSA module	Country Note ¹	GMP+ FRA module
	<ul style="list-style-type: none"> De trainer moet een Lead assessor Training van 40 uur hebben (IRCA erkend of gelijkwaardig). De trainer moet ervaring hebben met ten minste 5 FRA audits in de afgelopen 12 maanden. De trainer moet trainer ervaring hebben. <p>De duur van de training is ten minste 8 uur en moet worden gedocumenteerd en het moet aantoonbaar zijn dat de auditors hebben deelgenomen.</p> <p>En de training moet ten minste bestaan uit:</p> <ul style="list-style-type: none"> Gelijkwaardige onderwerpen zoals besproken in de VLOG "Ohne Gentechnik" training. 			
	Aanvullend: voor de scope <i>Productie en/of handel van toevoegingsmiddelen</i> van de GMP+ FSA module: Aantoonbare kennis van de relevante chemische processen.	x		
	Aanvullend: voor de scopes laboratoriumonderzoek en geregistreerde laboratoria, kennis van de beoordeling van laboratoriumanalyse.	x		
	<u>Technical expert</u> : Een GMP+ auditor is een technical expert (de GMP+ auditor heeft een voldoende expertise niveau binnen het auditteam nadat de GMP+ examens zijn voltooid).	x	x	
	<u>Material expert</u> : Een Certificatie Instelling moet ervoor zorgen dat er een voldoende expertise niveau is binnen het auditteam. Indien een auditor geen voldoende expertise niveau heeft op het gebied van een specifiek materiaal, dan moet de Certificatie Instelling een expert aan het auditteam toevoegen op het gebied van dit materiaal.			x
Auditvaardigheden	<ul style="list-style-type: none"> Lead assessor (40 uur) training meest recente versie (IRCA-gecertificeerd of aantoonbaar gelijkwaardig) of FSSC Lead assessor (minimaal 40 uur) meest recente versie (IRCA-gecertificeerd of aantoonbaar equivalent) op basis van naleving van de voorwaarden voor auditors zoals gedefinieerd in ISO 17021; en Effectieve interviews, goede diepgang. <p>Het eerste item van dit vak is niet van toepassing voor de scope <i>Binnenvaartransport</i>.</p>	X	x	x

Element	Voorwaarde	Voederveiligheid		Verantwoordelijkheid
		GMP+ FSA module	Country Note ¹	GMP+ FRA module
Auditervaring	<p>Minimaal 3 audits/inspecties als observator, specifiek voor de relevante GMP+ scope(s) zie vrijstellingentabel, tabel 1 of gelijkwaardige certificatieschema's zoals uiteengezet in de GMP+ BA10 <i>Minimumvoorwaarden Inkoop van het GMP+ FSA</i> scheme bijgewoond door een ervaren GMP+ auditor/inspecteur;</p> <p>én minimaal 5 zelfstandig uitgevoerde audits op relevant werkterrein als lead auditor zoals uiteengezet in GMP+ BA10 <i>Minimumvoorwaarden Inkoop</i> of schema's zoals genoemd in Annex 2 van de GMP+ C6//C12.</p>	X	x	
Werkervaring	<p>Werkervaring in de diervoeder / levensmiddelensector in een relevante functie (bijvoorbeeld kwaliteitsborging, productie, advies over feed safety management systems, laboratorium). Uitzonderingen op het bovenstaande zijn:</p> <p>Scope bevrachting van diervoeder: aantoonbare kennis van transport. Deze kennis dient te worden verkregen door middel van het aantoonbaar volgen van een interne of externe cursus of aantoonbare ervaring in het uitvoeren van audits of controles bij relevante bedrijven.</p> <p>Voor de scope laboratoriumonderzoek en geregistreerde laboratoria, ten minste 2 jaar werkervaring in het relevante werkgebied.</p>	X	x	x
Aanvullende voorwaarden voor technical reviewer	<p>Ervaring in de beoordeling van auditrapporten (minimaal drie voor de relevante scope) of ten minste 10 uitgevoerde/bijgewoonde audits voor de relevante scope.</p> <p>Ervaring in de beoordeling van GMP+ B4.3 checklist (minimaal 3 in totaal per kalenderjaar) of het uitvoeren/bijwonen van ten minste 10 inspecties.</p>	x	x	x
Other				
Training en bijscholing, verversen en onderhouden van professionele expertise	<p>Iedere GMP+ auditor, technical/material expert, technical reviewer, inspecteur moet aantoonbaar een vastgesteld initieel opleidingsprogramma te hebben gevolgd. De inhoud van het opleidingsprogramma moet aantoonbaar zijn gericht op de scope.</p> <p>Iedere GMP+ auditor, technical/material expert, technical reviewer, inspecteur moet ten minste een training hebben gevolgd met betrekking het GMP+ Feed Certification scheme wanneer er wijzigingen hebben plaatsgevonden.</p> <p>Iedere GMP+ auditor, technical/material expert, technical reviewer, inspecteur woont ten minste het verplichte aantal uren bij aan harmonisatievergaderingen, georganiseerd door de Certificatie Instelling. Per geaccepteerde scope is dit 8 uur met een maximum van 32 uur per kalenderjaar.</p>	x	x	x

Element	Voorwaarde	Voederveiligheid		Verantwoordelijkheid
		GMP+ FSA module	Country Note ¹	GMP+ FRA module
	<p>Er zijn daarnaast gelijkwaardige scopes geformuleerd waarvoor vrijstelling mogelijk is. De voorwaarden voor deze vrijstellingen zijn uiteengezet in de hiernavolgende tabel met vrijstellingen.</p> <p>Fysieke interne harmonisatie is verplicht met een minimumfrequentie van eens per twee jaar.</p> <p>De GMP+-coördinator of bevoegde persoon is verantwoordelijk voor de interne harmonisatie en moet deelnemen</p> <p>De interne harmonisatie moet aantoonbaar zijn uitgevoerd, op vertoon van een presentielijst/notulen en de auditors moeten aantoonbaar hebben deelgenomen.</p> <p>Voortdurende professionele ontwikkeling door aanvullende werkervaring, training, studie, bijeenkomsten of andere activiteiten.</p>			
Examens	<p>Na het opleidingsprogramma moet de GMP+ auditor / technical reviewer / inspecteur per standaard/scope een initieel examen met goed gevolg afleggen. Voor behoud van acceptatie moet iedere GMP+ auditor / technical reviewer / inspecteur slagen voor het periodiek examen. Het examen is een controle of de beoordelende auditor / technical reviewer voldoende kennis heeft van de normatieve standaarden en certificatieregels, waaronder de classificatie van nonconformities evenals de eigenschappen van de productieprocessen en dienstactiviteiten in de voederketen.</p> <p>Deze examens worden door GMP+ International verstrekt namens het International Expert Committee.</p> <p>Zie ook Annex 5 (Examenreglement) van dit document. Het is mogelijk om vrijstelling te krijgen voor enkele examens. De voorwaarden voor deze vrijstellingen zijn vastgelegd in de tabel met vrijstellingen, tabel 1.</p>	x		
Aantal audits per jaar	<p>Voor behoud van acceptatie moet iedere GMP+ auditor / technical reviewer / inspecteur ten minste vijf audits per jaar uit te voeren per standaard / scope waarvoor de desbetreffende GMP+ auditor / technical reviewer / inspecteur is geaccepteerd. Indien de technical reviewer geen zelfstandige GMP+ audits uitvoert, mogen ook interne bijwoningen van relevante GMP+ audits worden meegerekend.</p> <p>De vrijstellingen voor GMP+ auditors en technical reviewers worden genoemd in de tabel met vrijstellingen, tabel 2.</p>	x	x	x

B. Kwalificatievoorwaarden voor coördinatoren en personeel dat betrokken is bij certificatie-activiteiten

Element	Voorwaarden voor coördinatoren	GMP+ FSA module
Opleiding	Bachelor diploma of gelijkwaardig ervaringsniveau als minimum.	x
Kennis	Met succes afgeronde training in <ul style="list-style-type: none"> - HACCP, inclusief de Basisvoorwaardenprogramma's (PRPs); en - Food Safety Management Systems beginselen; en - en GMP+ FSA module; en - Diervoederwetgeving 	x
Auditvaardigheden	<ul style="list-style-type: none"> - Lead assessor (40 uur) training (IRCA gecertificeerd of aantoonbaar gelijkwaardig) or FSSC Lead assessor training (40 uur, minimaal) IRCA erkend of aantoonbaar gelijkwaardig) op basis van naleving van de voorwaarden voor auditoren zoals uiteengezet in ISO 17065 en/of 17021; en - Effectieve interviews, goede diepgang 	x
Auditervaring	Er moeten ten minste 7 GMP+ audits/inspecties per 12 maanden worden uitgevoerd en / of bijgewoond en/of moeten er audits/inspecties worden uitgevoerd en/of uitgevoerd in relevante werkgebieden zoals uiteengezet in GMP+ BA10 <i>Minimumvoorwaarden inkoop</i> .	x
Werkervaring	Werkervaring in de diervoeder / levensmiddelen sector in een relevante functie (bijvoorbeeld kwaliteitsborging, productie, advies over feed safety management systemen, laboratorium).	x
Element	Voorwaarden voor personeel dat betrokken is bij certificatie-activiteiten	GMP+FSA module
Opleiding	Voortgezet onderwijs of een gelijkwaardig ervaringsniveau als minimum.	x
Kennis	Doorlopende training in <ul style="list-style-type: none"> - HACCP met betrekking tot certificatieprocessen; en - Food Safety Management Systems beginselen; en - GMP+ FSA module; 	x

Auditvaardigheden	Niet van toepassing	
Auditervaring	Het is niet verplicht om auditervaring te hebben of te onderhouden.	
Werkervaring	Niet van toepassing	
Overig	Voorwaarden voor coördinatoren	GMP+ FSA module
Training en bijscholing, verversen en onderhouden van professionele expertise	<p>Iedere coördinator / werknemer die betrokken is bij certificatie-activiteiten moet aantoonbaar een erkend initieel trainingsprogramma hebben gevolgd. De inhoud van het opleidingsprogramma moet aantoonbaar zijn gericht op de scope.</p> <p>Iedere coördinator / werknemer die betrokken is bij certificatie-activiteiten moet een training volgen met betrekking tot het GMP+ Feed Certification scheme en wanneer er wijzigingen plaatsvinden in deze documenten.</p> <p>Iedere coördinator woont ten minste het verplichte aantal uren aan interne harmonisatievergaderingen bij die worden georganiseerd door de Certificatie Instelling. Voor iedere geaccepteerde scope varieert dit van 8 uur tot een maximum van 32 uur per kalenderjaar. Daarnaast zijn gelijkwaardige scopes geformuleerd waarvoor vrijstelling mogelijk is. De voorwaarden voor deze vrijstellingen zijn uiteengezet in de tabel met vrijstellingen.</p> <p>De GMP+ coördinator of bevoegde persoon is verantwoordelijk voor de training en moet deelnemen. De training moet aantoonbaar worden uitgevoerd door bewijs van een presentielijst/notulen en het moet aantoonbaar zijn dat het betrokken personeel heeft deelgenomen.</p> <p>Voortdurende professionele ontwikkeling door aanvullende werkervaring, training, studie, bijeenkomsten of andere activiteiten.</p>	x
Examens	Niet van toepassing	
Aantal audits per jaar	Zeven per 12 maanden (uitvoeren en / of bijwonen).	

C. Tabel met competentiecriteria: Voor het bepalen van competentiecriteria, moeten competenties zijn gedefinieerd in overeenstemming met de ISO 17021:meest recente versie, Annex A tabel A.1 en ISO/TS 22003: meest recente versie, Annex C tabel C.1.

Tabel met vrijstellingen

Table 1

Een audit / examen / acceptatie voor:	Geldt ook als een audit / examen / acceptatie voor:
Scope: Productie	scope handel, scope op- & overslag, scope handel aan veehouderijbedrijven, scope antibioticavrij diervoeder, scope QM-Milch, scope productie van voedermiddelen BCN-IT, scope handel BCN-IT, Scope RTRS mass balance system, scope RTRS segregated system, scope productie van voedermiddelen – BCN-VN, scope handel BCN-VN, GMP+ GMO Controlled, scope productie van voedermiddelen BCN-IP, scope handel BCN-IP, scope handel in diervoeder GMO Controlled, scope op- & overslag van diervoeder GMO Controlled.
Scope: Productie mengvoeder	scope productie en/of handel in mengvoeder (huisdiervoeder), scope supplier assurance for China, scope dioxinemonitoring in leghennen (opfok) voeder, scope: production compound feed – CEE, scope productie van mengvoeder BCN-IT, scope handel BCN-IT, scope verantwoord varkens- en pluimveevoeder, scope verantwoord melkveevoeder, scope productie van mengvoeder BCN-VN, scope handel BCN-VN, scope productie van mengvoeder BCN-IP, scope handel BCN-IP, productie van/en handel mengvoeder (huisdiervoeders), scope productie van mengvoeder GMO Controlled
Scope: Productie van Voormengsels	scope: Productie van voormengsels – CEE, scope supplier assurance for China, scope productie van voormengsels – BCN-IT, scope handel BCN-IT, scope productie van voormengsels – BCN-VN, scope handel BCN-VN, scope productie van voormengsels BCN-IP, scope handel BCN-IP, scope productie van voormengsels GMO Controlled.
Scope: Productie van diervoeder toevoegingsmiddelen	scope productie van diervoeder toevoegingsmiddelen – BCN-IP, scope handel BCN-IP, scope productie van diervoeder toevoegingsmiddelen GMO Controlled.
Scope: Productie van voedermiddelen	scope production of/and handel in voedermiddel (huisdiervoeder), scope productie van voedermiddelen GMO Controlled.
Scope: Handel	scope handel in huisdiervoeder, scope handel aan veehouderijbedrijven, scope QM-Milch, scope handel BCN-IT, Scope verantwoord varkens- & pluimveevoeder, scope verantwoord melkveevoeder, scope RTRS mass balance system, scope RTRS segregated system, scope handel BCN-VN, GMP+ GMO Controlled, scope handel BCN-IP, scope handel in diervoeder GMO Controlled
Scope: Wegtransport	scope bevrachting van wegtransport, scope transport van diervoeder wegtransport BCN-IT, scope transport van diervoeder wegtransport BCN-IP, scope transport van diervoeder, wegtransport GMO Controlled.
Scope: Bevrachting	scope bevrachting van kust- en binnenvaart, scope bevrachting van railtransport, scope bevrachting van zeetransport.
Scope: Wegtransport & Bevrachting	scope railtransport
Scope Laboratoriumonderzoek	Scope Geregistreerde laboratoria

Omdat deze standaarden / scopes niet gelijkwaardig zijn, is de linkerkolom van deze tabel van toepassing voor de scopes in de rechterkolom, maar niet andersom.

Met betrekking tot het behoud van acceptatie voor een auditor / technical reviewer / inspecteur voor wat betreft de voorwaarde van ten minste 5 audits per jaar, per standaard / scope, zijn de audits/reviews/inspecties die plaatsvinden bij de betreffende bedrijven krachtens geaccepteerde certificaten zoals vermeld in hoofdstuk 3 van de GMP+ BA10 Minimumvoorwaarden Inkoop van toepassing. Daarnaast kan de tabel hieronder van toepassing zijn.

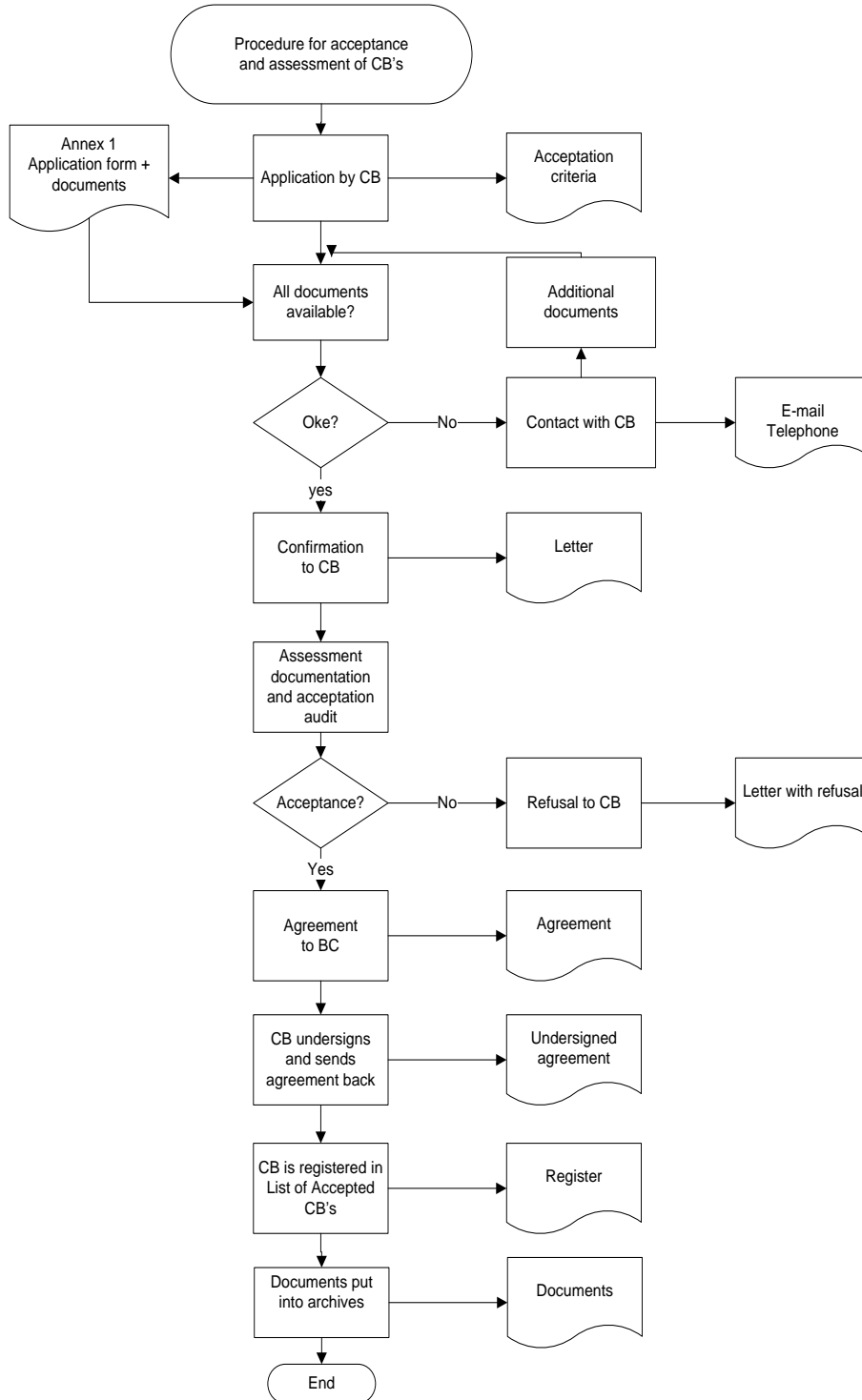
Met betrekking tot het behoud van acceptatie voor een auditor / technical reviewer / inspecteur voor wat betreft de voorwaarde van ten minste 5 audits per jaar, per standaard / scope, kunnen de audits die plaatsvinden bij de betreffende bedrijven krachtens de hiernavolgende gelijkwaardige standaarden ook van toepassing zijn:

Table 2

Een audit voor:	Geldt ook als een audit voor:
<u>FAMI-QS scope:</u>	<u>GMP+ scope:</u>
Specialiteit diervoederingsrediënten: - Toevoegingsmiddelen	— Productie van toevoegingsmiddelen
Specialiteit diervoederingsrediënten: - Functionele diervoederingsrediënten	— Productie van voedermiddelen
Mengsels: — Voormengsels	— Productie van voormengsels
Mengsels: — Specialiteit Complementary Feed — Specialiteit Complementary Dietetic Feeds	— Productie van mengvoeder.
<u>GMP-OVOCOM/Feed Chain Alliance-OVOCOM</u>	<u>GMP+ voor de relevante scope</u>
<u>QS</u>	<u>GMP+ voor de relevante scope</u>
<u>Qualimat</u>	<u>GMP+ scope:</u> — Wegtransport van diervoeder
<u>EFISC</u>	<u>GMP+ scope:</u> — Productie van voedermiddelen
<u>FEMAS</u>	<u>GMP+ scope:</u> — Productie van voedermiddelen
<u>UFAS</u>	<u>GMP+ scope:</u> — Productie van mengvoeder, — Productie van voormengsels
<u>Oqualim scope:</u> — Productie van mengvoeder — Productie van voormengsels	<u>GMP+ scope:</u> — Productie van mengvoeder — Productie van voormengsels
<u>Pastus+</u>	
— Productie van mengvoeder	— Productie van mengvoeder
— Productie van voedermiddelen	— Productie van voedermiddelen
— Handel	— Handel

Een audit voor:	Geldt ook als een audit voor:
Op- & overslag	Op- & overslag
Wegtransport van diervoeder	Wegtransport van diervoeder
GMP+ scope: – Productie van mengvoeder	GMP+ scope: – Productie van mengvoeder – Productie van voormengsels – Productie van toevoegingsmiddelen – Productie van voedermiddelen
GMP+ scope: – Productie van voormengsels	GMP+ scope: – Productie van mengvoeder – Productie van voormengsels – Productie van toevoegingsmiddelen – Productie van voedermiddelen
GMP+ scope: – Productie van toevoegingsmiddelen	GMP+ scope: – Productie van mengvoeder – Productie van voormengsels – Productie van toevoegingsmiddelen – Productie van voedermiddelen
<u>Verband Lebensmittel ohne Gentechnik (VLOG):</u> – Ohne Gentechnik	GMP+ scope: GMP+ GMO Controlled Scope: Productie van mengvoeder GMO Controlled Scope: Productie van voedermiddelen GMO Controlled Scope: Productie van voormengsels GMO Controlled Scope: Productie van toevoegingsmiddelen GMO Controlled Scope: Handel in diervoeder GMO Controlled Scope: Op- en Overslag van diervoeder GMO Controlled Scope: Transport van diervoeder, wegtransport GMO Controlled
Opmerking: de scopes in de linker kolom van deze tabel zijn van toepassing voor de scopes in de rechter kolom, maar niet andersom.	

Annex 3: Procedure voor de acceptatie en beoordeling van Certificatie Instellingen



Annex 4: Persoonsgegevens van coördinatoren GMP+ FC scheme

Certificatie Instelling	
Adres	
Plaats van vestiging	

Naam coördinator	
Woonplaats	
E-mailadres	

Opleiding (na de middelbare school)			
Educatieve instelling	Jaar	(Afstudeer) richtingen	Diploma

Relevante cursussen en trainingen			
Naam van cursus / training beschrijving	Jaar	Educatieve instelling	Diploma/Certificaat

Werkervaring (beginnend met meest recente)			
Naam en locatie van werkgever	Periode	Functie	Beschrijving van activiteiten

Auditervaring (relevante audits in de afgelopen drie jaar inclusief aantal uitgevoerde audits)				
Datum	Naam deelnemer	Activiteiten / sector van deelnemer	Getoetste norm en scopes	(Lead)Auditor/ Observator

Toevoegen: Relevante diploma's en certificaten

Annex 5: Examenreglement GMP+ International

Algemeen

Examens worden afgenomen om de kennis van GMP+ auditors, technical reviewers en inspecteurs te valideren en om nieuwe kandidaten te accepteren. De acceptatie van een GMP+ auditor / inspecteur voor een bepaalde periode om audits/inspecties uit te mogen voeren bij bedrijven en de beoordeling van een rapport door een technical reviewer, wordt van kracht als gevolg van een met succes afgelegd examen voor een bepaalde GMP+ scope. Deze acceptatie is alleen voor nieuwe GMP+ auditors, inspecteurs en technical reviewers na een positieve documentbeoordeling door de Certificatie Instelling zoals gespecificeerd in artikel 3.5, Annex 2 van de GMP+ C10 Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen en verwerkt in de GMP+ database.

Voor examens worden kosten in rekening gebracht. De Certificatie Instelling wordt jaarlijks gefactureerd voor de examengelden. Indien de kandidaat auditor(en) van een niet-GMP+ geaccepteerde Certificatie Instelling willen deelnemen aan het GMP+ examen, dan is het volgende van toepassing:

- De kandidaat Certificatie Instelling moet Annex 1 hebben ingestuurd met alle relevante documenten en de aanvraagkosten voor Certificatie Instellingen hebben betaald.
- De examenkosten voor de kandidaat auditor(en) moeten uiterlijk twee weken voordat de examens plaatsvinden zijn betaald. Indien de examenkosten niet betaald zijn, dan mag de kandidaat auditor(en) niet deelnemen aan het examen.

GMP+ International kan deelname aan examens weigeren op grond van het niet voldoen aan financiële verplichtingen, schorsingen of intrekkingen van acceptaties of om anderszins motiverende redenen.

De examendata staan vermeld op het overzicht van GMP+ examens achter het login gedeelte van de GMP+ International website.

Aanmelding

Aanmelding voor deelname van het examen vindt plaats door middel van het aanmeldingsformulier, dat te vinden is achter het login gedeelte op de website. Deze aanmelding is bepalend voor de examengelden die jaarlijks aan de Certificatie Instellingen in rekening worden gebracht. Alleen aanmeldingsformulieren ontvangen van coördinatoren worden door GMP+ International in behandeling genomen. Aanmeldingsformulieren ontvangen na de sluitingsdatum voor de betreffende examenperiode (twee weken voor de betreffende examendatum) worden niet meer in behandeling genomen. GMP+ International zal alleen de examens afnemen die vermeld staan in de applicatieformulieren.

Annulering

Annulering van examens door kandidaten waarvoor de Certificatie Instellingen een aanvraag hebben ingediend, moet uiterlijk één week voor de betreffende examens geschieden. Annuleringen (behalve in geval van overmacht) die worden verstuurd naar GMP+ International binnen 1 week voor de examens, worden niet in behandeling genomen. De examengelden zullen dan aan de Certificatie Instellingen in rekening worden gebracht.

Examineren

Deelnemers van het examen moeten zich, indien gevraagd, voor het examen kunnen identificeren. Deze identificatie vindt plaats door middel van het overleggen van één van de volgende geldige documenten:

- a. Paspoort,
- b. Rijbewijs,
- c. Identiteitskaart

Examens voor een bepaalde GMP+ scope bestaan uit een aantal relevante vragen. Dit kunnen open vragen of meerkeuzevragen zijn of een combinatie van deze twee. De maximale examentijd is afhankelijk van het aantal examens dat een kandidaat doet. Indien een kandidaat besluit om één van de examens waarvoor hij zich heeft aangemeld niet te maken, dan moet de kandidaat het surveillance team daar onmiddellijk van op de hoogte stellen. Het surveillance team zal de van toepassing zijnde examentijd aftrekken van de totale examentijd. Indien de kandidaat het surveillance team niet van tevoren op de hoogte stelt en de van toepassing zijnde examentijd voor de gemaakte examen(s) overschrijdt, dan kan het gemaakte examen/de gemaakte examens ongeldig verklaard worden.

Indien een kandidaat niet op het examen verschijnt, zal GMP+ International voor de examens waarvoor de kandidaat was opgegeven examengelden in rekening brengen. Tijdens de examens mogen de kandidaten gebruik maken van een rekenmachine, laptop, de normdocumenten op het internet of de normdocumenten en relevante andere bronnen als hard copy. Een goede werking van het internet is de verantwoordelijkheid van de kandidaat en moet worden gecontroleerd voor de start van het examen.

Kandidaten mogen geen gebruik maken van e-mail of telefoon (mobiele telefoons moeten uitgeschakeld zijn) en moeten de vragen volledig zelfstandig beantwoorden, zonder overleg met collega's. Het is daarnaast niet toegestaan om enige vorm van externe communicatie te bedrijven met een ander persoon via e-mail, instant messaging programma (zoals Skype, WhatsApp, Microsoft Lync, etc.) wanneer u zich in de examenruimte bevindt.

Indien het surveillance team tijdens het examen vaststelt dat het examenreglement niet wordt nageleefd of indien het surveillance team een ernstig vermoeden heeft dat er niet zelfstandig wordt gewerkt, kan het surveillance team besluiten alle examens, gemaakt op de betreffende examendag ongeldig te verklaren voor die kandidaat. De examengelden zullen desondanks aan de Certificatie Instellingen in rekening worden gebracht.

Beoordeling

Antwoorden op de vragen worden beoordeeld op hun juistheid door GMP+ International en elk goed antwoord wordt meegenomen in de berekening van het eindresultaat. Open vragen kunnen gedeeltelijk goed zijn en in dat geval vindt er een gedeeltelijke toekenning van punten plaats. Certificatie Instellingen kunnen de examenresultaten opvragen van GMP+ auditors die in dienst zijn, of diensten voor deze Certificatie Instelling verrichten. Na het examenmoment in juni is het mogelijk om op verzoek een kopie te ontvangen van de examenresultaten. Hieraan zijn extra kosten verbonden, welke in rekening worden gebracht aan de Certificatie Instelling.

De geldigheid van de examens is als volgt:

- a. Score 0% – 59%: geldigheid niet van kracht en / of niet verlengd
- b. Score 60% – 69%: geldigheid effectief en / of verlengd met 1 jaar.
- c. Score 70% – 79%: geldigheid effectief en / of verlengd met 2 jaar.
- d. Score 80% – 100%: geldigheid effectief en / of verlengd met 3 jaar.

Uitzondering hierop is het met goed gevolg afleggen van het examen dat betrekking heeft op de scope: kust- en binnenvaarttransport en Bevrachting (alle soorten Bevrachting, met uitzondering van bevrachting van wegtransport).

- a. Score 0% – 59%: geldigheid niet van kracht en / of niet verlengd.
- b. Score 60% – 79%: geldigheid effectief en / of verlengd met 2 jaar.
- c. Score 80% – 100%: geldigheid effectief en / of verlengd met 4 jaar.

Herexamen

GMP+ International organiseert examensessies verspreid over een kalenderjaar. GMP+ auditors mogen per kalenderjaar maximaal twee keer examens afleggen per scope. Indien GMP+ auditors in een kalenderjaar voor één of meerdere examens een onvoldoende resultaat behalen kunnen zij gedurende het kalenderjaar één herkansing krijgen voor die examens welke met onvoldoende resultaat zijn afgelegd. Dit herexamen kan worden gemaakt tijdens één van de examenssessies in het lopende kalenderjaar.

Vrijstellingen

Omdat er gemeenschappelijke gebieden zijn binnen de verschillende GMP+ standaarden, is het niet altijd nodig om een examen af te leggen voor iedere GMP+ standaard om geaccepteerd te worden of om geaccepteerd te blijven als GMP+ auditor. Het verlenen van vrijstellingen wordt gedaan in overeenstemming met de vrijstellingentabel 1 van Annex 2 in dit document onder dezelfde voorwaarden.

Indien een GMP+ auditor besluit om deel te nemen aan een examen dat niet verplicht is, dan is het resultaat van het examen bindend. Een vrijstelling is dan niet meer mogelijk.

GMP+ International is verantwoordelijk voor de verwerking van de vrijstelling in de GMP+ database. De Certificatie Instelling moet ook zijn geaccepteerd voor de GMP+ standaarden waarvoor de vrijstelling is toegekend. Indien de geldigheid voor één GMP+ standaard/scope verloopt dan verloopt de (mogelijkheid tot) vrijstelling voor de gerelateerde standaarden / scopes automatisch ook.

Compensatie van examenresultaten

De examenuitslagen blijven bepalend voor de duur van de acceptatieperiode van GMP+ auditors. In sommige gevallen kunnen de resultaten van examenuitslagen worden afgerond naar de volgende hogere waarde. Hiermee wil GMP+ International GMP+ auditors de mogelijkheid geven om een lagere examenuitslag te compenseren zodat zij niet ieder jaar terug hoeven te komen

Om in aanmerking te komen voor het middelen van examenuitslagen dient de coördinator van de Certificatie Instelling een gemotiveerd verzoek in te dienen bij GMP+ International. Hiervoor gelden de volgende criteria:

- a. Het examenresultaat waarvoor de Certificatie Instelling een verzoek heeft ingediend moet tenminste 60% zijn

- b. De betreffende GMP+ auditor moet examens hebben afgelegd met een beter resultaat in hetzelfde en / of voorgaande jaar en de examenresultaten moeten nog steeds geldig zijn.
- c. De coördinator van de Certificatie Instelling mag een verzoek indienen voor maximaal twee standaarden / scopes per GMP+ auditor per kalenderjaar.

De acceptatieperiode kan door het midden met maximaal 1 jaar verlengd worden.

Toelichting:

Voorbeeld middeling:

scope mengvoeder	90
scope toevoegingsmiddelen	95
scope voedermiddelen	67
scope wegtransport	65

In dit voorbeeld is het gemiddelde 79. De laagste twee uitslagen (67 en 65) kunnen worden vervangen door het gemiddelde, 79. Dit betekent dat voor deze uitslagen, de acceptatie verlengd is van 1 jaar tot 2 jaar voor voedermiddelen en wegtransport.

Communicatie

De coördinator van de Certificatie Instelling van de examenkandidaat wordt geïnformeerd over de beoordeling van de afgelegde examens door middel van de GMP+ database.

Indien gewenst, kan de Certificatie Instelling schriftelijke certificaten betreffende de acceptatie van elke individuele GMP+ auditor die bij de Certificatie Instelling werkzaam is, opvragen. Hieraan zijn extra kosten verbonden, welke in rekening worden gebracht aan de Certificatie Instelling.

Vertalingskosten van examens

De volgende voorwaarden zijn van toepassing voor de vertalingskosten van examens:

- In principe worden de examens afgenomen in 3 talen: Nederlands, Duits of Engels. In alle situaties zijn geen vertaalkosten van toepassing voor deze talen.
- De Certificatie Instelling kan de examens in een andere taal aanvragen. Indien dit één van de talen is die genoemd worden op de website van GMP+ International, dan worden er geen extra kosten gerekend voor de examens in deze taal. Echter, indien een GMP+ auditor ervoor kiest om de examens te beantwoorden in één van de talen zoals genoemd op de website, dan zal GMP+ International de vertalingskosten van de antwoorden doorberekenen aan de betrokken Certificatie Instelling (met uitzondering van Nederlands, Duits en Engels).
- Een Certificatie Instelling kan een examen aanvragen in een andere taal dan de genoemde talen op de website van GMP+ International. In dit geval worden alle vertalingskosten (vragen en / of de antwoorden) doorberekend aan de betrokken Certificatie Instelling.

GMP+ International BV is niet verantwoordelijk voor onjuiste vertaling van de examens in andere talen dan Nederlands, Duits en Engels.



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.

