

 Requirements

# CR3.0 - Beoordeling en Certificering van Feed Responsibility Assurance scopes

**Versie NL: 3 maart 2025**



# Inhoudsopgave

<b>1. SCOPE</b>	<b>4</b>
<b>2. NORMATIEVE VERWIJZING(EN)</b>	<b>5</b>
<b>3. TERMEN EN DEFINITIES</b>	<b>6</b>
<b>4. PROCESVOORWAARDEN</b>	<b>7</b>
4.1. PRE-CERTIFICATIEACTIVITEITEN	7
4.1.1. AANVRAAG	7
4.1.2. REVIEW VAN DE AANVRAAG	7
4.1.3. CERTIFICERINGSOVEREENKOMST	8
4.1.4. AUDITTEAM TOEWIJZING	8
4.1.5. ROTATIE VAN AUDITOREN	8
4.1.6. AUDITPLAN	8
4.2. CERTIFICATIEPROCES	8
4.2.1. AUDIT	8
4.2.2. SPECIALE AUDITS	10
4.2.3. BUITENGEWONE GEBEURTENISSEN	10
4.2.4. IDENTIFICEREN EN REGISTREREN VAN AUDITBEVINDINGEN	10
4.2.5. AUDITRAPPORT	10
4.2.6. REVIEW	10
4.2.7. CERTIFICATIEBESLISSING	10
4.2.8. CERTIFICAAT EN TIJDELIJKE ACCEPTATIE	11
4.3. SCHORSING OF INTREKKING VAN EEN CERTIFICAAT EN TIJDELIJKE ACCEPTATIE	15
4.4. OVERSTAP NAAR EEN ANDERE CERTIFICATIE INSTELLING	15
4.4.1. PRE-TRANSFER REVIEW	15
4.4.2. CERTIFICATIEPROCES TIJDENS OVERSTAP	15
4.4.3. SAMENWERKING TUSSEN DE VERTREKKENDE EN ACCEPTERENDE CERTIFICATIE INSTELLINGEN	15
<b>5. UITSLUITING VAN GMP+ INTERNATIONAL AANSPRAKELIJKHEID</b>	<b>16</b>
<b>6. TARIEVEN</b>	<b>17</b>
<b>7. GESCHILLEN TUSSEN CERTIFICATIE INSTELLINGEN EN GMP+ GECERTIFICEERDE BEDRIJF</b>	<b>18</b>
<b>APPENDIX 1: BEOORDELINGSCRITERIA EN SANCTIES VOOR AUDITS GMP+ FRA</b>	<b>19</b>
<b>APPENDIX 2: FREQUENTIE EN AUDIT-/INSPECTIETIJD</b>	<b>22</b>
<b>APPENDIX 3: MULTI-SITE CERTIFICERING</b>	<b>25</b>
<b>APPENDIX 4: AUDITING NIET OP DE LOCATIE VAN HET GMP+ GECERTIFICEERDE BEDRIJF</b>	<b>27</b>

**APPENDIX 5: AUDITS OP AFSTAND** ..... **28**

# 1. Scope

Dit document bevat beoordelings- en certificerings-/inspectiecriteria voor:

- Feed Responsibility Assurance Module (FRA).

## 2. Normatieve verwijzing(en)

Er wordt naar de volgende documenten, geheel of gedeeltelijk, in dit document normatief gerefereerd en moeten verplicht worden nageleefd. Voor gedateerde referenties is alleen de geciteerde editie van toepassing. Voor ongedateerde referenties is de laatste editie van het document waarnaar wordt verwezen (inclusief eventuele wijzigingen) van toepassing.

- F0.1 Rechten en plichten.
- F0.2 Definitielijst.
- F0.3 Scopes voor certificatie.
- CR1.0 Acceptatievoorwaarden.
- CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes.

### 3. Termen en Definities

Voor GMP+ definities zie F0.2 Definitielijst. In dit gehele document wordt de terminologie "via de Certificatie Instelling" gebruikt om aan te geven dat alle activiteiten die door critical, non-critical locations worden uitgevoerd onder de verantwoordelijkheid / aansprakelijkheid van de GMP+ geaccepteerde Certificatie Instelling vallen.

## 4. Procesvoorwaarden

### 4.1. Pre-certificatieactiviteiten

#### 4.1.1. Aanvraag

De Certificatie Instelling moet een gemachtigde vertegenwoordiger van de aanvragende organisatie vragen de nodige informatie te verstrekken om haar in staat te stellen het volgende vast te stellen:

- a. de gewenste scope van de certificering;
- b. relevante details van de aanvragende organisatie zoals vereist door het specifieke certificatieschema, met inbegrip van haar naam en het adres van haar site(s), haar processen en werkzaamheden, menselijke en technische middelen, functies, relaties en alle relevante wettelijke verplichtingen;
- c. de identificatie van uitbestede processen die door de organisatie worden gebruikt en die van invloed zullen zijn op de conformiteit met de voorwaarden;
- d. de standaarden of andere voorwaarden waarvoor de aanvragende organisatie certificering aanvraagt;

Relevante gegevens over de aanvragende organisatie met inbegrip van haar naam en adres zoals gespecificeerd in de officiële wettelijke bedrijfsregistratie door de bevoegde autoriteit en informatie zoals vermeld in Appendix 2 van dit document. Daarnaast is het vijfde punt van artikel 5.1.1. van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes van toepassing.

#### 4.1.2. Review van de aanvraag

Alvorens tot de audit over te gaan, zal de Certificatie Instelling een review uitvoeren van de aanvraag en aanvullende informatie voor certificering om ervoor te zorgen dat:

- a. de informatie over de aanvragende organisatie en haar management systeem voldoende is voor het uitvoeren van de audit;
- b. elk bekend verschil in inzicht tussen de Certificatie Instelling en de aanvragende organisatie is opgelost;
- c. de Certificatie Instelling over de bekwaamheid en het vermogen beschikt om de certificeringsactiviteit uit te voeren;
- d. rekening wordt gehouden met de gewenste scope van de certificering, de plaats(en) waar de aanvragende organisatie werkzaam is, de tijd die nodig is om de audits te voltooien en alle andere punten die van invloed zijn op de certificeringsactiviteit zijn in overweging genomen (taal, veiligheidsvoorwaarden, bedreigingen voor de onpartijdigheid, enz.);
- e. vastleggen van het rechtvaardigen van de beslissing om de audit uit te voeren wordt bijgehouden.

De Certificatie Instelling moet na de beoordeling van de aanvraag een certificeringsaanvraag accepteren of afwijzen (de redenen voor het afwijzen van een aanvraag, de review van de aanvraag, moeten worden gedocumenteerd en aan de klant duidelijk worden gemaakt).

Op basis van de review moet de Certificatie Instelling bepalen welke competenties zij moet opnemen in haar auditteam en voor de certificatiebeslissing.

De Certificatie Instelling mag activiteiten, processen, producten en diensten niet uitsluiten van de scope van certificatie, wanneer deze van invloed kunnen zijn op de verantwoord diervoeder. De beoordeling van de aanvraag is verplicht.

### 4.1.3. Certificeringsovereenkomst

Artikel 5.1.3 van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing. In afwijking van voorwaarde 5.1.3.b is de minimale verplichte audittijd per scope(s) zoals vermeld in Appendix 1 van dit document (CR3.0) per audittype van toepassing, verwijzen naar Appendix 1 is onvoldoende.

### 4.1.4. Auditteam toewijzing

Personen die de audit uitvoeren moeten voldoen aan de van toepassing zijnde voorwaarde van Appendix 1 van de CR1.0 Acceptatievoorwaarden.

### 4.1.5. Rotatie van Auditoren

#### **Rotatie van FRA-auditoren:**

- Artikel 5.1.4.1 van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing.

### 4.1.6. Auditplan

Voor elke type audit moet een auditplan naar het GMP+ Gecertificeerde Bedrijf worden gestuurd, voorafgaand aan de audit. Artikel 5.1.5 van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing.

## 4.2. Certificatieproces

### 4.2.1. Audit

#### 4.2.1.1. Algemeen

Artikel 5.2.1.1. van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing. De minimaal verplichte auditfrequentie en audittijden zijn bepaald in Appendix 2 van dit document.

#### 4.2.1.2. Initiële certificatieaudit

Een initiële certificatieaudit wordt uitgevoerd via de Certificatie Instelling om te beoordelen of het bedrijf voldoet aan de criteria zoals vastgelegd in Appendix 1 van dit document. De initiële certificatieaudit/inspectie moet binnen drie maanden na het afsluiten van een certificatieovereenkomst met de aanvragende organisatie worden uitgevoerd.

Wanneer aan de specifieke voorwaarden zoals beschreven in Appendix 4 "Niet op de locatie van het GMP+ gecertificeerde bedrijf" en/of Appendix 5 "Audits op afstand" van dit document is voldaan, kan de initiële certificatieaudit dienovereenkomstig worden uitgevoerd.



#### 4.2.1.3. Tijdelijke acceptatie

De tekst van artikel 5.2.1.3.1 van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing.

#### 4.2.1.4. Tussentijdse audits

De eerste tussentijdse audit moet elke 12 maanden, plus of min twee maanden, na de datum van het certificatiebesluit worden uitgevoerd.

De tweede tussentijdse audit moet om de 24 maanden, plus of min twee maanden, na de datum van het certificatiebesluit worden uitgevoerd.

Wanneer aan de specifieke voorwaarden zoals beschreven in Appendix 4 "Niet op de locatie van het GMP+ gecertificeerde bedrijf" en/of Appendix 5 "Audits op afstand" van dit document is voldaan, kan de tussentijdse audit dienovereenkomstig worden uitgevoerd.

#### 4.2.1.5. Aangekondigde tussentijdse audits

Tijdens de geldigheidsduur van het GMP+ certificaat wordt via de Certificatie Instelling een aangekondigde tussentijdse audit uitgevoerd om te beoordelen of het bedrijf voldoet aan de criteria zoals vastgelegd in Appendix 1 van dit document. De frequentie en de audittijden van de aangekondigde tussentijdse audit zijn vastgelegd in Appendix 2 van dit document.

#### 4.2.1.6. Onaangekondigde tussentijdse audits

Zie artikel 4.2.1.5 hierboven. Indien de FRA-module samen met de FSA-module wordt geauditeerd, wordt de audit bovendien onaangekondigd voor alle scopes uitgevoerd.

#### 4.2.1.7. Hercertificatieaudit

Voorafgaand aan de verlenging van de geldigheid van een certificaat moet een hercertificatieaudit worden uitgevoerd via de Certificatie Instelling.

Een GMP+ certificaat kan door de Certificatie Instelling al dan niet worden verlengd, op basis van de beoordelingscriteria zoals vermeld in Appendix 1 van dit document.

Voordat de geldigheidsduur van het certificaat afloopt, moet het totale certificatieproces zijn afgerond, inclusief het updaten van de GMP+ bedrijfsdatabase (status en gegevens van het certificaat) via de Certificatie-instelling. Indien een hercertificatieaudit niet voor het verstrijken van de geldigheidsduur van de certificatie wordt uitgevoerd, moet een initiële certificatieaudit worden uitgevoerd. Het bedrijf is in de tussenliggende periode niet GMP+ gecertificeerd. Wanneer aan de specifieke voorwaarden zoals beschreven in Appendix 4 "Niet op de locatie van het GMP+ gecertificeerde bedrijf" en/of Appendix 5 "Audits op afstand" van dit document is voldaan, kan de hercertificatieaudit dienovereenkomstig worden uitgevoerd.

#### 4.2.1.8. Uitbreidingsaudit

Artikel 5.2.1.7. van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing.

## 4.2.2. Speciale Audits

De volgende audits kunnen van toepassing zijn, beoordeling moet plaatsvinden volgens Appendix 1 van dit document.

### 4.2.2.1. Verscherpte Controle Audit

Artikel 5.2.2.1. van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing.

### 4.2.2.2. Herhalingsaudit en Herhalingsinspectie

Artikel 5.2.2.2. van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing.

## 4.2.3. Buitengewone gebeurtenissen

Artikel 5.2.3. van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing.

## 4.2.4. Identificeren en Registreren van auditbevindingen

Relevante voorwaarden zijn van toepassing	
ISO/IEC 17020:2012	Artikel 7.4

Indien de aanvragende organisatie/GMP+ Gecertificeerd Bedrijf niet voldoet aan van toepassing zijnde voorwaarden van het GMP+ Feed Certification Scheme, gelden de sancties zoals gespecificeerd in Appendix 1 van dit document.

Als een non-conformity wordt geïdentificeerd in een van de door MI5.4 GMO controlled scopes, geldt dit voor zowel de FRA- als de FSA-scores.

## 4.2.5. Auditrapport

De tekst van artikel 5.2.6. en Appendix 3 van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing.

## 4.2.6. Review

Artikel 5.2.7. van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing.

## 4.2.7. Certificatiebeslissing

De certificatiebeslissing moet gebaseerd zijn op:

- Voor elke soort non-conformities heeft de Certificatie Instelling de correctie en de corrigerende maatregelen gereviewed, geaccepteerd en geverifieerd;
- Beoordeling van de aanvragende organisatie/GMP+ Gecertificeerd Bedrijf heeft plaatsgevonden in overeenstemming met Appendix 1 van dit document.
- De beoordeling en de beslissing van een Certificatie Instelling dienen aantoonbaar gebaseerd te zijn op objectief bewijs van conformity en non-conformity.

## 4.2.8. Certificaat en Tijdelijke acceptatie

### 4.2.8.1. Certificaten/verklaring

Een certificaat heeft de volgende maximale geldigheid:

- FRA-certificaten (alle MI 5.1, MI 5.3, MI 5.4 en MI 5.6): 3 jaar,
- FRA verklaring (MI 5.5): 14 maanden,

berekend vanaf de datum van een positieve certificatiebeslissing. Binnen 8 weken na de uitvoering van de audit op locatie stuurt de Certificatie Instelling het certificaat/verklaring naar de aanvragende organisatie/GMP+ Gecertificeerd Bedrijf. De duur van het GMP+ certificaat/verklaring mag de geldigheidsduur van de certificatieovereenkomst niet overschrijden.

### 4.2.8.2. Tijdelijke acceptatie

Voor FRA tijdelijke acceptatie zie artikel 5.2.9.2 van CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes.

Indien echter tijdens de initiële certificatieaudit op locatie (indien van toepassing) de aanvragende organisatie niet blijkt te voldoen aan de GMP+ voorwaarden conform Appendix 1 van dit document, dan moet de tijdelijke acceptatie worden ingetrokken.

### 4.2.8.3. Template voor certificaten/Tijdelijke acceptatie:

De certificatie-instelling moet de volgende tekst op het certificaat of de tijdelijke acceptatie zetten:

A. Tekst voor een certificaat:

Naam van de Certificatie Instelling:

GMP+ Internationaal registratienummer van de Certificatie Instelling:

Certificaat

GMP+ FRA logo

Naam, adres, locatie van het GMP+ Gecertificeerde Bedrijf

(Adres waar GMP+ activiteiten plaatsvinden)

GMP+ International registratienummer van het GMP+ Gecertificeerde Bedrijf

Vaste Sectie

=*naam CI*= verklaart dat er een gerechtvaardigd vertrouwen bestaat dat de GMP+ scope(s) =*zoals vermeld in F0.3 Scopes voor certificatie*= bij het GMP+ Gecertificeerde Bedrijf =*naam van het GMP+ Gecertificeerde Bedrijf*= voldoen aan de geldende eisen en voorwaarden van de GMP+ Feed Responsibility Assurance Module 2020.

"The Feed Management system van de hele multi-site constructie is gecertificeerd en de geldigheid van dit certificaat is afhankelijk van de geldigheid van het certificaat van het hoofdkantoor".<sup>1</sup>

Vrije sectie

Zie F0.3 Scopes voor certificatie - Optionele specificatie

Statutaire zetel van de Certificatie Instelling

Certificaatnummer

Begin- en einddatum van het certificaat

<sup>1</sup> Alleen in het geval van een individueel multi-site certificaat moeten deze zinnen in het certificaat worden opgenomen.

B. Tekst voor tijdelijke acceptatie:

Naam van de Certificatie Instelling:

GMP+ Internationaal registratienummer van de Certificatie Instelling:

Tijdelijke Acceptatie

Naam, adres, locatie van het tijdelijk geaccepteerde bedrijf

Adres waar GMP+ activiteiten plaatsvinden

GMP+ International registratienummer van het tijdelijk geaccepteerd Bedrijf

Vaste Sectie

=naam CI= verklaart dat er een gerechtvaardigd vertrouwen bestaat dat de GMP+ scope(s) =zoals vermeld in F0.3 Scope voor certificatie= bij het door GMP+ tijdelijk geaccepteerde bedrijf =naam van het GMP+ tijdelijk geaccepteerde bedrijf= voldoen aan de criteria van een fase 1-beoordeling van de van toepassing zijnde voorwaarden en condities van de GMP+ Feed Responsibility Assurance Module 2020.

The Feed Management system van de hele multi-site constructie is tijdelijk geaccepteerd en de geldigheid van deze tijdelijke acceptatie is afhankelijk van de geldigheid van de tijdelijke acceptatie van het hoofdkantoor<sup>1</sup>

Vrije SECTIE

Zie F0.3 Scope voor certificatie - Optionele specificatie

Statutaire zetel van de Certificatie Instelling

Tijdelijk acceptatienummer

Begin- en einddatum van tijdelijke acceptatie

<sup>1</sup> Alleen in het geval van een individueel multi-site certificaat moeten deze zinnen in het certificaat worden opgenomen.

### C. Tekst voor verklaring

Naam van de Certificatie Instelling

GMP+ International registratienummer van de Certificatie Instelling

#### VERKLARING

GMP+ FRA-logo

De Certificatie Instelling [Naam CI] verklaart dat bedrijf Y

Naam, locatie van bedrijf Y

Bezoekadres en locatie van bedrijf Y

GMP+ International registratienummer van de bezochte bedrijfslocatie

is geïnspecteerd in overeenstemming met de van toepassing zijnde voorwaarden van MI5.5 CO2-voetafdruk van diervoeder en CR3.0 Beoordeling en Certificering van Feed Responsible Assurance scopes van GMP+ International B.V. in Rijswijk, Nederland.

De Certificatie Instelling **[naam CI]** verklaart, op basis van deze inspectie, dat het bedrijf **[naam bedrijf Y]** voldoet aan de voorwaarden van MI5.5 CO2-voetafdruk van diervoeder. Deze verklaring geldt voor:

- *Al het diervoeder geproduceerd door **[naam bedrijf]***  
*of*
- *Diervoeder geproduceerd door **[naam bedrijf]** voor [diersoort1]*
- *Diervoeder geproduceerd door **[naam bedrijf]** voor [diersoort2]*
- *Diervoeder geproduceerd door **[naam bedrijf]** voor [diersoort3]*

Inspectiedatum:

Geregistreerd kantoor van de Certificatie Instelling:

Nummer verklaring:

Begindatum verklaring:

Einddatum verklaring:

Volgende inspectie uit te voeren voor datum:

Aanvullend is het volgende van toepassing voor het bovenstaande certificaat, de tijdelijke acceptatie en de verklaring:

- a. De gegevens van het GMP+ Gecertificeerde Bedrijf/het tijdelijk geaccepteerde bedrijf moeten exact gelijk zijn aan de gegevens die zijn geregistreerd in de wettelijke bedrijfsregistratie (bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde autoriteit, belasting/btw-nummer).
- b. Het is verplicht om het GMP+ FRA logo op het certificaat te vermelden.
- c. is het niet toegestaan het GMP+ FRA logo te gebruiken bij een tijdelijke acceptatie. Daarnaast mag het document geen "certificaat" worden genoemd, maar moet het worden aangeduid als een "tijdelijke acceptatie".
- d. Het is niet toegestaan de logo's van Critical Location, non-Critical Location en Outsourcing Party te gebruiken op het GMP+ certificaat en tijdelijke acceptatie anders dan de GMP+ geaccepteerde Certificatie Instelling.
- e. De startdatum van het certificaat/tijdelijke acceptatie is een datum die in ieder geval gelijk is aan of na de datum van de positieve certificering/tijdelijke acceptatiebeslissing.
- f. In geval van uitbreiding van scopes kan de einddatum van het geldige GMP+ certificaat niet worden verlengd. De Certificatie Instelling kan het GMP+ Gecertificeerde Bedrijf ook een nieuw GMP+ certificaat toekennen voor de aanvullende scope.
- g. is het niet toegestaan om op het certificaat of de tijdelijke acceptatie op welke wijze dan ook merknamen te specificeren.
- h. (Contractuele) voorwaarden/vereisten zijn niet toegestaan op het GMP+ certificaat/tijdelijke acceptatie/verklaring.

### 4.3. Schorsing of Intrekking van een certificaat en Tijdelijke acceptatie

De tekst van artikel 5.3 van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing.

### 4.4. Overstap naar een andere Certificatie Instelling

Artikel 5.4. van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing.

#### 4.4.1. Pre-transfer review

Artikel 5.4.1. van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing.

#### 4.4.2. Certificatieproces tijdens overstap

Artikel 5.4.2. van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing.

#### 4.4.3. Samenwerking tussen de vertrekkende en accepterende Certificatie Instellingen

Artikel 5.4.3. van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing

## 5. Uitsluiting van GMP+ International aansprakelijkheid

Hoofdstuk 6 van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing.



## 6. Tarieven

De Certificatie Instelling hanteert haar eigen tarief. Namens GMP+ International wordt via de Certificatie Instelling het relevante tarief zoals opgenomen in GMP+ CR4.0 Tarieven in rekening gebracht.

## 7. Geschillen tussen Certificatie Instellingen en GMP+ gecertificeerde bedrijven

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en aanvragende organisatie/GMP+ gecertificeerde bedrijven met betrekking tot de beoordeling worden in eerste instantie behandeld volgens de geschillenregeling van de Certificatie Instelling. Leidt dit niet tot een oplossing, dan kan het geschil worden behandeld conform de F0.5 Geschillenregeling.

## Appendix 1: Beoordelingscriteria en sancties voor audits GMP+ FRA

Non-conformities moeten worden geclassificeerd op basis van:

- De algemene beoordelingscriteria zoals vermeld in deze Appendix
- De specifieke beoordelingscriteria zoals vermeld in de checklists.

De genoemde sancties moeten minimaal worden opgelegd. Via de Certificatie Instelling is het toegestaan om strengere sancties op te leggen. Als in deze tabel een certificaat wordt genoemd geldt dit ook voor de tijdelijke acceptatie..

Classificatie: Kleine non-conformity				
Beschrijving	Gevolgen			Afsluitingsperiode
		ICA/RCA	SA	
GMP+ Gecertificeerde Bedrijven: • voldoen niet aan GMP+ voorwaarden, incidentele aard en verantwoord diervoeder wordt niet nadelig beïnvloed.	< 10 non-conformities	Certificaat kan worden afgegeven	Certificering kan worden voortgezet	tijdens de volgende audit ter plaatse
	≥ 10 non-conformities	Certificaat kan niet worden afgegeven	Certificering kan worden voortgezet	binnen 6 weken

<b>Classificatie: Grote non-conformity</b>			
Beschrijving	Gevolgen		Afsluitingsperiode
	ICA/RCA	SA	
<p>GMP+ Gecertificeerde Bedrijven:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• kunnen eerdere kleine nonconformity niet afsluiten binnen de deadline zoals overeengekomen met Certificatie Instelling;</li> <li>• structurele non-conformity en verantwoord diervoeder wordt niet negatief beïnvloed;</li> <li>• · voldoen niet aan wetgeving;</li> <li>• voldoen niet aan GMP+ voorwaarden en verantwoord diervoeder wordt mogelijk negatief beïnvloed.</li> </ul>	Certificaat kan niet worden afgegeven	Certificering kan worden voortgezet, maar er kan een Verscherpte controle audit worden uitgevoerd (zie Art. 5.2.2.1 van CR2.0)	binnen 6 weken

Classificatie: Critical non-conformity			
Beschrijving	Gevolgen		Afsluitingsperiode
	ICA/RCA	SA	
<p>GMP+ Gecertificeerde Bedrijven:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>kunnen eerdere grote non-conformity niet binnen de met Certificatie Instelling afgesproken termijn afsluiten;</li> <li>structurele non-conformity en verantwoord diervoeder kan negatief beïnvloed worden;</li> <li>voldoen niet aan GMP+ voorwaarden, incidentele aard en verantwoord diervoeder wordt negatief beïnvloed;</li> <li>onder dreigende vervolging met als gevolg direct/mogelijk gevaar voor verantwoord diervoeder.</li> <li>kunnen redelijkerwijs worden verondersteld grove nalatigheid, frauduleuze handelingen of economische wanpraktijken te hebben begaan en verantwoord diervoeder wordt/kan nadelig worden beïnvloed.</li> </ul>	<p>Certificaat kan niet worden afgegeven</p>	<p>* Niveau 1. Certificering kan worden voortgezet, maar er moeten Verscherpte controle audits worden uitgevoerd (zie art. 5.2.2.1 van CR2.0).</p>	<p>binnen 2 weken</p>
		<p>* Niveau 2. Certificaat moet worden opgeschort: maximaal 3 maanden</p>	
		<p>Opheffing van *niveau 2: Certificaat kan alleen worden voortgezet als de Certificatie Instelling de critical non-conformity kan afsluiten tijdens een Verscherpte controle audit (zie art. 5.2.2.1 van CR2.0).</p>	
		<p>* Niveau 3. Certificaat moet minstens 1 jaar worden ingetrokken; uitgesloten van deelname aan het GMP+ Feed Certification scheme en alle Gatekeeper-opties.</p>	
<p>GMP+ Gecertificeerde Bedrijven:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>werken niet mee aan (het plannen/uitvoeren van) audits door Certificatie Instellingen en GMP+ International (niet van toepassing voor ICA)</li> <li>voldoen niet aan GMP+ voorwaarden; structurele aard en verantwoord diervoeder wordt negatief beïnvloed</li> </ul>	<p>Certificaat kan niet worden afgegeven</p>	<p>* Niveau 1. Certificaat moet worden opgeschort: maximaal 3 maanden</p>	
		<p>Opheffing van *niveau 1: Certificaat kan alleen worden voortgezet als de Certificatie Instelling de critical non-conformity kan afsluiten tijdens een Verscherpte controle audit (zie art. 5.2.2.1 van CR2.0).</p>	
		<p>*Niveau 2. Certificaat moet minstens 1 jaar worden ingetrokken; uitgesloten van deelname aan het GMP+ Feed Certification scheme en alle Gatekeeper-opties.</p>	

\* Sancties kunnen op elk niveau worden toegepast.

## Appendix 2: Frequentie en Audit-/Inspectietijd

Zie Appendix 2 van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes. In afwijking hiervan zijn deze audits/inspectietijden inclusief voorbereiding, rapportage, etc. en audittijd reductie is niet toegestaan, tenzij een van de voetnoten van toepassing is.

GMP+ R 5.0 Feed Responsible Management System Requirements	Audit frequentie	Minimum audittijden in dagen	
		Initiële certificatie of hercertificatieaudit	Onaangekondigde / Aangekondigde tussentijdse audit
<b>GMP+ MI5.1 RTRS</b>			
<b>GMP+ MI5.2 Verantwoord varkens- en pluimveevoeder</b>			
<b>GMP+ MI5.3 Verantwoord melkveevoeder</b>			
<b>GMP+ MI5.4 GMO Controlled</b>			
<b>GMP+ MI5.5 Carbon footprint van diervoeder</b>			
<b>GMP+ MI5.6 Verantwoord diervoeder</b>			
<b>In aanvulling op een GMP+ FSA scope (of een equivalent daarvan zoals vermeld in hoofdstuk 3 van TS1.2 Inkoop)<sup>2</sup>;</b>			
RTRS <sup>5+6</sup>	1x / jaar	0,25 <sup>1</sup> + 0,25X <sup>2</sup>	0,25 <sup>1</sup> + 0,25X <sup>2</sup>
Verantwoord Varkens- en Pluimveevoeder	1x / jaar	0,25 <sup>1</sup> + 0,25X <sup>2</sup>	0,25 <sup>1</sup> + 0,25X <sup>2</sup>
Verantwoord melkveevoeder	1x / jaar	0,25 <sup>1</sup> + 0,25X <sup>2</sup>	0,25 <sup>1</sup> + 0,25X <sup>2</sup>
Productie van mengvoeder - GMO Controlled	1x / jaar	0,25 <sup>1</sup> + 0,125X <sup>2</sup>	0,25 <sup>1</sup> + 0,125X <sup>2</sup>
Productie van voormengsels - GMO Controlled	1x / jaar	0,25 <sup>1</sup> + 0,125X <sup>2</sup>	0,25 <sup>1</sup> + 0,125X <sup>2</sup>
Productie van toevoegingsmiddelen - GMO Controlled	1x / jaar	0,25 <sup>1</sup> + 0,125X <sup>2</sup>	0,25 <sup>1</sup> + 0,125X <sup>2</sup>
Productie van voedermiddelen - GMO Controlled	1x / jaar	0,25 <sup>1</sup> + 0,125X <sup>2</sup>	0,25 <sup>1</sup> + 0,125X <sup>2</sup>

GMP+ R 5.0 Feed Responsible Management System Requirements	Audit frequentie	Minimum audittijden in dagen	
		Initiële certificatie of hercertificatieaudit	Onaangekondigde / Aangekondigde tussentijdse audit
Handel in diervoeder - GMO Controlled	1x / jaar	0,25 <sup>1</sup> + 0,125X <sup>2</sup>	0,25 <sup>1</sup> + 0,125X <sup>2</sup>
Opslag en overslag van diervoeder - GMO Controlled	1x / jaar	0,25 <sup>1</sup> + 0,125X <sup>2</sup>	0,25 <sup>1</sup> + 0,125X <sup>2</sup>
Wegtransport van diervoeder - GMO Controlled	1x / jaar	0,25 <sup>1</sup> + 0,125X <sup>2</sup>	0,25 <sup>1</sup> + 0,125X <sup>2</sup>
Carbon footprint van diervoeder	1x / jaar	0,50 <sup>1</sup> + 0,25X <sup>2</sup>	0,25 <sup>1</sup> + 0,25X <sup>2</sup>
Verantwoord diervoeder	1x / jaar	0,25 <sup>1</sup> + 0,25X <sup>2</sup>	0,25 <sup>1</sup> + 0,25X <sup>2</sup>
<b>Als een op zichzelf staande standaard</b>			
RTRS <sup>4+5+6</sup>	1x / jaar	0,75 + 0,25X <sup>2</sup>	0,75 + 0,25X <sup>2</sup>
Verantwoord varkens- en pluimveevoeder <sup>4+5+6</sup>	1x / jaar	0,75 + 0,25X <sup>2</sup>	0,75 + 0,25X <sup>2</sup>
Verantwoord melkveevoeder <sup>4+5+6</sup>	1x / jaar	0,75 + 0,25X <sup>2</sup>	0,75 + 0,25X <sup>2</sup>
Carbon footprint van diervoeder <sup>4+5+6</sup>	1x / jaar	0,75 + 0,25X <sup>2</sup>	0,75 + 0,25X <sup>2</sup>
Verantwoord diervoeder <sup>4+5+6</sup>	1x / jaar	0,75 + 0,25X <sup>2</sup>	0,75 + 0,25X <sup>2</sup>

<sup>1</sup> Audittijd voor de eerste FRA-scope in combinatie met FSA op dezelfde locatie.

<sup>2</sup> Audittijd voor extra FRA-scopes die op dezelfde locatie moeten worden gecertificeerd. Voor de eerste GMO controlled scope (ook in combinatie met andere FRA scopes) moet 0,25 worden toegevoegd, voor elke daaropvolgende GMO Controlled scope moet 0,125 worden opgeteld.

<sup>3</sup> Verkorting van de audittijden voor de van toepassing zijnde FRA-scopes is alleen van toepassing als de audit gelijktijdig wordt uitgevoerd met de audit van het gelijkwaardige systeem door hetzelfde auditteam. Het auditteam dat de FRA-scopes beoordeelt moet een geldige GMP+ acceptatie hebben voor de betreffende FRA-scopes.

<sup>4</sup> Voorwaarden voor een extra productielocatie: Een locatie die een juridische of contractuele band heeft met het GMP+ gecertificeerde hoofdkantoor voor de van toepassing zijnde scope van de organisatie en onderworpen is aan een gemeenschappelijk managementsysteem, dat is vastgelegd, vastgesteld en onderworpen aan continue tussentijdse en interne audits door het hoofdkantoor. Dit betekent dat het hoofdkantoor het recht heeft om te eisen dat de locaties corrigerende maatregelen implementeren wanneer dat op een locatie nodig is. Indien van toepassing moet dit worden vastgelegd in een formele overeenkomst tussen het hoofdkantoor en de locaties. Voor elke extra productielocatie die een audit ondergaat, is 0,5 dag per type audit van toepassing. Voor elke extra FRA-scope moet 0,25 worden toegevoegd.

GMP+ R 5.0 Feed Responsible Management System Requirements	Audit frequentie	Minimum audittijden in dagen	
		Initiële certificatie of hercertificatieaudit	Onaangekondigde / Aangekondigde tussentijdse audit
<p><sup>5</sup> Als een factuuradres van toepassing is, is de minimaal verplichte audittijd 0,125 dagen.</p> <p><sup>6</sup> Als een postbus van toepassing is, is de minimaal verplichte audittijd 0,125 dagen.</p>			



## Appendix 3: Multi-site certificering

Appendix 4 van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes is van toepassing. Daarnaast:

Multi-site certificering is niet toegestaan voor de FRA-scope:

- Productie van mengvoeder – GMO controlled,
- Productie van voormengsels – GMO controlled,
- Productie van voedermiddelen – GMO controlled,
- Productie van toevoegingsmiddelen – GMO controlled.

Multi-site certificering is toegestaan voor de FRA-scope:

- Handel in diervoeder - GMO controlled,
- Op- en overslag van diervoeder - GMO controlled,
- Wegtransport van diervoeder - GMO controlled.
- RTRS
- Verantwoord Varkens- en Pluimveevoeder\*
- Verantwoord Melkveevoeder\*
- Carbon footprint van diervoeder\*
- Verantwoord diervoeder\*

\* Met uitzondering van:

- het supply chain model Segregation of;
- wanneer deze scopes worden geaudit in combinatie met een scope waarvoor multi-site certificering niet is toegestaan (zowel FRA- als FSA-scope).

### Gebruikerstip:

Als een groep bedrijven bijvoorbeeld uit meerdere productielocaties en handellocaties bestaat, kunnen de productielocaties in deze groep niet onder multi-site gecertificeerd worden, maar voor de handellocaties kan dit wel. Als op deze handellocaties het supply chain model Segregation wordt toegepast, kunnen de handellocaties ook niet worden gecertificeerd onder multi-site.

Auditfrequentie voor een multi-site organisatie:

- Met een hoofdkantoor en 20 of minder multi-site locaties, moeten alle multi-site locaties ten minste één keer worden geaudit tijdens één certificeringscyclus.
- Met een hoofdkantoor en meer dan 20 multi-site locaties moeten alle multi-site locaties ten minste eenmaal worden geaudit tijdens twee opeenvolgende certificeringscycli

**Minimale verplichte audittijd in dagen per multi-site locatie**

Locatie	Minimum auditduur <sup>2</sup>
Hoofdkantoor	De audittijd zoals vermeld in Appendix 2 wordt verhoogd met extra audittijd per multi-site locatie van 0,25 <sup>3</sup> dag tot een maximum van 1,25 dag.
Multi-site locatie Handel in diervoeder - GMO Controlled	0,25
Multi-site locatie Op- en overslag van diervoeder- GMO Controlled	0,25
Multi-site locatie Wegtransport van diervoeder - GMO Controlled	0,25
Multi-site locatie met zowel Op- en overslag van diervoeder als Wegtransport van diervoeder - GMO Controlled	0,25
Multi-site locatie met Op- en overslag van diervoeder en/of Wegtransport van diervoeder en/of beperkte Handel in diervoeder - GMO Controlled	0,50
Multi-site locatie met RTRS <sup>1</sup>	0,25
Multi-site locatie met Verantwoord Varkens- en Pluimveevoeder <sup>1</sup>	0,25
Multi-site locatie met Verantwoord melkveevoeder <sup>1</sup>	0,25
Multi-site locatie met CO2-voetafdruk van diervoeder <sup>1</sup>	0,25
Multi-site locatie met Verantwoord diervoeder <sup>1</sup>	0,25
Multi-site locatie postbus <sup>4</sup>	0,125
Multi-site locatie factuuradres <sup>4</sup>	0,125
<sup>1</sup> Als het bedrijf meerdere supply chain modellen toepast, moet voor elk extra model 0,125 worden opgeteld. <sup>2</sup> Als een van de verantwoordelijke scope(s) wordt geaudit in combinatie met een FSA-scope of gelijkwaardig zoals vermeld in hoofdstuk 3 van TS1.2 Inkoop, kunnen de audittijden met 50% worden verminderd. <sup>3</sup> Als de multi-site een postbus en/of factuuradres is, is geen extra audittijd op het hoofdkantoor van toepassing, <sup>4</sup> Audittijden zijn niet van toepassing in combinatie met een FSA-factuuradres/postbus.	

## Appendix 4: Auditing niet op de locatie van het GMP+ gecertificeerde bedrijf

De voorwaarden zoals vermeld in Appendix 5 van CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes zijn van toepassing voor de volgende scopes;

- Handel in diervoeder - GMO controlled
- Wegtransport van diervoeder - GMO controlled
- Wegtransport van diervoeder - GMO controlled verplichte subscope Tractionair;
- "Factuuradres".
- "Postbus".

## Appendix 5: Audits op afstand

Als een audit wordt uitgevoerd in combinatie met een FSA-scope dan gelden de voorwaarden zoals vermeld in Appendix 6 van de CR2.0 Beoordeling en certificering van Feed Safety Assurance scopes.

	Volledige Audit op afstand		Begeleide Audit op afstand
<b>Toepasbaarheid</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Tijdens de reguliere certificeringscyclus</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Tijdens uitzonderlijke gebeurtenissen</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Tijdens uitzonderlijke gebeurtenissen</li> </ul>
FRA-scopes	<ul style="list-style-type: none"> <li>RTRS<sup>1</sup></li> <li>Verantwoord Varkens- en Pluimveevoeder <sup>1</sup></li> <li>Verantwoord melkveevoeder <sup>1</sup></li> <li>Handel in diervoeder -GMO controlled</li> <li>Wegtransport van diervoeder – GMO controlled (alleen voor multi-site verplichte subscope tractionair)</li> <li>CO2-voetafdruk <sup>1</sup></li> <li>Verantwoord diervoeder<sup>1</sup></li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>RTRS</li> <li>Verantwoord Varkens- en Pluimveevoeder</li> <li>Verantwoord melkveevoeder</li> <li>Handel in diervoeder -GMO controlled</li> <li>Wegtransport van diervoeder– GMO controlled (alleen voor multi-site verplichte subscope tractionair)</li> <li>CO2-voetafdruk</li> <li>Verantwoord diervoeder</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>RTRS</li> <li>Verantwoord Varkens- en Pluimveevoeder</li> <li>Verantwoord melkveevoeder</li> <li>Handel in diervoeder-GMO controlled</li> <li>Wegtransport van– GMO controlled (alleen voor multi-site verplichte subscope tractionair)</li> <li>CO2-voetafdruk</li> <li>· Verantwoord diervoeder</li> <li>Productie - GMO controlled (alle scopes)</li> <li>Op- en/of overslag van diervoeder – GMO controlled</li> </ul>
Type audit	<ul style="list-style-type: none"> <li>Tussentijdse audit<sup>2</sup> (Aangekondigd en onaangekondigd)</li> <li>Uitbreidingsaudit<sup>2</sup></li> <li>Een multi-site locatie toevoegen <sup>3</sup></li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Initiële certificatieaudit <sup>3</sup></li> <li>Tussentijdse audit (Aangekondigd en onaangekondigd)</li> <li>Hercertificatieaudit</li> <li>Uitbreidingsaudit<sup>3</sup></li> <li>Een multi-site locatie toevoegen <sup>3</sup></li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Initiële certificatieaudit <sup>3</sup></li> <li>Tussentijdse audit (Aangekondigd en onaangekondigd)</li> <li>Hercertificatie audit,</li> <li>Uitbreidings audit<sup>3</sup></li> <li>Een multi-site locatie toevoegen <sup>3</sup>.</li> </ul>

<p><b>Specifieke voorwaarden</b></p>	<p>Voorafgaand aan de audit moet de Certificatie Instelling een risicobeoordeling uitvoeren en documenteren met ten minste de volgende risico's die een significante impact hebben op de audit:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Gebruik van de ICT-hulpmiddelen: vertrouwde van de auditor, de begeleider en de auditee met de communicatietoepassing (Skype, Microsoft Teams, Zoom, enz.);</li> <li>• Mogelijkheid om camera's te gebruiken tijdens de hele audit (inclusief rondleiding door de fabriek) - live verbinding;</li> <li>• Beschikbaarheid van een beveiligd ICT-hulpmiddel voor de overdracht van documenten en het delen van schermen;</li> <li>• Beschikbaarheid van FRMS-documenten/registraties in elektronisch formaat;</li> <li>• Vervalsing van het digitale bewijsmateriaal;</li> <li>• Kwaliteit van de internetverbinding tussen auditor, begeleider en auditee;</li> <li>• Impact op de planning van de audit;</li> <li>• Impact op de duur van de audit;</li> <li>• Impact op de auditagenda;</li> <li>• Impact op de voorbereiding van de audit;</li> <li>• De manier waarop een audit op afstand wordt uitgevoerd;</li> <li>• Het vermogen van auditor en auditee om te communiceren (incl. het lezen en begrijpen van de FRMS-documenten);</li> <li>• Volwassenheid van het FRMS van de gecertificeerde organisatie en de non-conformitieshistorie;</li> </ul>	<p>Dezelfde voorwaarden voor de risicobeoordeling voorafgaand aan de audit, als voor de Volledige audit op afstand tijdens de reguliere certificeringscyclus.</p>	<p>Dezelfde voorwaarden voor de risicobeoordeling voorafgaand aan de audit, als voor de Volledige audit op afstand tijdens de reguliere certificeringscyclus.</p>
--------------------------------------	---	---	---

	<ul style="list-style-type: none"> <li>Tijdsverschil tussen auditor en auditee (indien van toepassing);</li> <li>De operationaliteit van de locatie van het proces waarvoor het bedrijf gecertificeerd is;</li> <li>Auditor heeft voldoende kennis van het bedrijf (omvang, complexiteit, processen, interacties, etc.);</li> <li>Indien van toepassing, de beoordeling van het vorige rapport.</li> <li>Indien van toepassing, de ervaring van de laatste audit op afstand.</li> </ul>		De Certificatie Instelling moet de onpartijdigheid van de Begeleider waarborgen en deze als gedocumenteerde informatie bewaren.
<b>Audittijd</b>	Appendix 2 van de GMP+ CR3.0.  70% van de audittijd moet worden besteed aan contact met de auditee met behulp van ICT-hulpmiddelen.	Appendix 2 van de GMP+ CR3.0.  70% van de audittijd moet worden besteed aan contact met de auditee met behulp van ICT-hulpmiddelen	Appendix 2 van de GMP+ CR3.0  70% van de audittijd moet worden besteed aan contact met de auditee en begeleider met behulp van ICT-hulpmiddelen
<b>Competenties van het auditteam</b>	Auditorcompetenties conform GMP+ CR1.0	Auditorcompetenties conform GMP+ CR1.0	Auditorcompetenties conform GMP+ CR1.0  Het is de verantwoordelijkheid van de Certificatie Instelling om te bepalen of de begeleider competent is. Tijdens de audit valt de begeleider onder de verantwoordelijkheid van de GMP+ geaccepteerde auditor van de Certificatie Instelling en hij mag tijdens de audit geen conclusies trekken
<b>Algemene voorwaarden</b>	Volgt de overige voorwaarden voor het certificeringsproces als voor een reguliere audit ter plaatse	Volgt de overige voorwaarden voor het certificeringsproces als voor een reguliere audit ter plaatse	Volgt de overige voorwaarden voor het certificeringsproces als voor een reguliere audit ter plaatse

<sup>1</sup> Als een bedrijf optreedt als hoofdkantoor voor een productielocatie(s), is de volledige audit op afstand **niet** toegestaan.

<sup>2</sup> Als een bedrijf optreedt als hoofdkantoor van een multi-site constructie, is de volledige audit op afstand **niet** toegestaan.

<sup>3</sup> Met uitzondering van de scopes die fysiek diervoeder verwerken: Productie – GMO controlled (alle scopes), Op- en overslag van diervoeder - GMO controlled, Wegtransport van diervoeder - GMO controlled. (ook niet in combinatie met een van de andere servicescopes).

We enable every company in the  
feed chain to take responsibility for  
safe and sustainable feed.

**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](mailto:info@gmpplus.org)

Disclaimer:

Deze publicatie is gemaakt in het Engels en vertaald in meerdere talen. In het geval van een conflict in interpretatie of discrepantie tussen de Engelse taal en een andere taal, prevaleert de Engelse taal.

© [GMP+ International B.V.](http://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.