



# GMP+ Feed Certification scheme

A

## GMP+ A1 Algemeen Reglement

1

Versie: 15 juli 2017 *(met wijzigingen zichtbaar)*

NL

© GMP+ International B.V.

Alle rechten voorbehouden. De informatie uit deze publicatie mag worden geraadpleegd op het scherm, gedownload en geprint, mits dit gebeurt voor eigen, niet-commercieel gebruik. Voor ieder ander gewenst gebruik dient vooraf schriftelijke toestemming van GMP+ International B.V. te worden verkregen.

GMP+ International  
info@gmplus.org  
www.gmplus.org

## Historie van het document

Revisie nr./ Datum van goedkeuring	Wijziging	Heeft betrekking op	Uiterste implemen- tatedatum
0.0 / 09-2010	Voorgaande versies kunnen geraadpleegd worden bij <a href="#">Historie</a>		01-01-2011
0.1 / 09-2011			01-01-2012
0.2 / 03-2012			01-12-2012
0.3 / 11-2012			01-03-2013
0.4 / 12-2014	Grondige redactionele en juridische verbeteringen	Gehele document	01-01-2015
	Nieuwe definities en harmonisatie van definities met ISO 17021 en ISO 22003	2	01-01-2015
	Introductie van mogelijkheid onder bepaalde voorwaarde, van Sub-contractant van een Certificatie-Instelling	3, 7.7	01-01-2015
	Minimumvoorwaarden voor overeenkomst tussen Certificatie-Instelling en diervoederbedrijf over certificatie	3.2	01-01-2015
	Bevoegdheid van Auditor om diervoederactiviteiten te controleren die gecertificeerd zijn krachtens een ander certificatieschema	4.1e	01-01-2015
	Basisregelgeving omtrent het gebruik van het GMP+ FRA-logo en aanpassing van het gebruik van collectieve logo's als gevolg van de overgang van productcertificatie naar feed safety management system certificatie	6	01-01-2016
	Introductie van strengere regels voor het gebruik van GMP+ FSA en GMP+ FRA logo	6.1b	01-01-2016
	Introductie van een model overeenkomst voor de acceptatie van een Certificatie-Instelling door GMP+ International (GMP+ A5)	7.4	01-01-2015
	Introductie van beoordelingscriteria en beslissing van Certificatie-Instelling op basis van objectief bewijs	7.13	01-01-2015
	Verplichting voor Deelnemers om het 24/7 noodtelefoonnummer bij te werken en andere items in de GMP+ Bedrijvendatabase	8.3	01-01-2015
	Verplichting voor Deelnemer om medewerking te verlenen in het geval van audits door GMP+ International	8.4	01-01-2015
	Aanpassing van basisverplichting over een EWS-notificatie	8.7	01-01-2015
	Bevoegdheid van een bevoegde instantie om inspectieresultaten te delen met GMP+ Int.	8.8	01-01-2015

Revisie nr./ Datum van goedkeuring	Wijziging	Heeft betrekking op	Uiterste implementatiedatum
	Verbetering van de bepaling omtrent het verlening van toestemming aan GMP+ International om bevoegde instanties op de hoogte te stellen van niet-naleving van wettelijke vereisten	9.7	01-01-2015
	Aanpassing van de regels voor overdracht van een gecertificeerd Bedrijf van de ene naar de andere Certificatie-Instelling volgens de internationale normen van het International Accreditation Forum (IAF)	12	01-01-2015
0.5 / 02-2015	Toevoeging paragraaf	9.8	10-02-2015
	Toevoegen implementatiedata	Historie tabel	
	Toevoegen adres GMP+	2	
1.0 /	Gebruik van GMP+ uitdrukkingen en collectieve logo geïmplementeerd in GMP+ A3.	6.1	01.08.2015
1.1 / 11-2016	Aanzienlijke redactionele en juridische verbeteringen	Gehele document	15.07.2017
	Uitbreiding van terminologie	Hoofdstuk 2	15-07-2017
	Samenvoeging hoofdstuk 3 & 4	Hoofdstuk 3	15.07.2017
	Uitbreiding en samenvoeging van alle voorwaarden voor Data/openbaar toegankelijk register in één hoofdstuk	Hoofdstuk 4	15.07.2017
	Verplaatsing van voorwaarden van de GMP+ Logo's/Handelsmerken	Hoofdstuk 5	15.07.2017
	Geen aanvullende voorwaarden te bepalen door CI.	Art. 6.12	15.07.2017
	Voorwaarden voor buitengewone gebeurtenissen voor CI's	Art. 6.13	15.07.2017
	Intrekking van acceptatie CI consequenties voor Deelnemers (aanpassing)	Art. 7.4	15.07.2017
	Deelnemers stellen GMP+ International in staat om <i>nonconformities</i> met betrekking tot wettelijke vereisten omtrent diervoederveiligheid te delen	Art. 7.6	15.07.2017
	Voorwaarden voor buitengewone gebeurtenissen voor Deelnemer	Art. 7.7	15.07.2017
	Samenvoeging van de maatregelen en sancties voor CI's en Deelnemers in één hoofdstuk	Hoofdstuk 8	15.07.2017
	Verplaatsing hoofdstuk 12 naar 9 Aansprakelijkheid (verplaatsing van artikel 9.8)	Hoofdstuk 9 Hoofdstuk 12	15.07.2017
	Verantwoordelijkheid voor GMP+ database	Annex 1	15.07.2017

## INHOUDSOPGAVE

<b>1</b>	<b>INLEIDING</b> .....	<b>5</b>
1.1	ALGEMEEN.....	5
1.2	STRUCTUUR VAN HET GMP+ FEED CERTIFICATION SCHEME.....	5
1.3	SCOPE EN TOEPASSING.....	6
<b>2</b>	<b>BEGRIPSBEPALING</b> .....	<b>7</b>
<b>3</b>	<b>TOEPASSING, CERTIFICATIECRITERIA EN PROCEDURE</b> .....	<b>12</b>
<b>4</b>	<b>5 DATA/OPENBAAR TOEGANKELIJK REGISTER</b> .....	<b>14</b>
<b>5</b>	<b>GEBRUIK VAN GMP+ FC SCHEME LOGO'S/HANDELSMERKEN</b> .....	<b>16</b>
<b>6</b>	<b>7 CERTIFICATIE-INSTELLINGEN EN SUB-CONTRACTANTEN CRITICAL LOCATION</b> .....	<b>17</b>
<b>7</b>	<b>8 VERPLICHTINGEN VAN DEELNEMERS</b> .....	<b>20</b>
<b>8</b>	<b>9 MAATREGELEN EN SANCTIES</b> .....	<b>22</b>
<b>9</b>	<b>12 OVERDRACHT NAAR EEN ANDERE CERTIFICATIE-INSTELLING</b> .....	<b>25</b>
9.1	<b>12.1</b> BOORDELING VOORAFGAAND AAN DE OVERDRACHT .....	25
9.2	<b>12.2</b> CERTIFICATIE .....	25
<b>10</b>	<b>GESCHILLENBESLECHTING</b> .....	<b>26</b>
<b>11</b>	<b>TIJDELIJKE BEPALINGEN</b> .....	<b>27</b>
<b>12</b>	<b>AANSPRAKELIJKHEID</b> .....	<b>28</b>
	<b>ANNEX 1. VERANTWOORDELIJKHEDEN VOOR VERWERKING VAN GEGEVENS IN DE GMP+ DATABASE EN / OF PUBLICATIERECHT</b> .....	<b>29</b>

# 1 INLEIDING

## 1.1 Algemeen

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

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

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

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

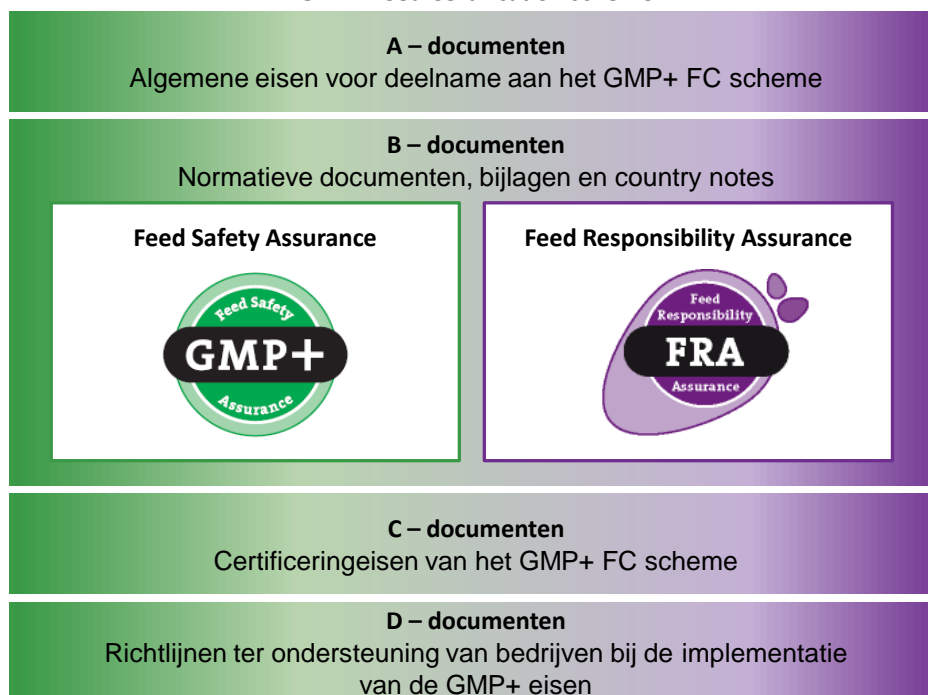
Samen met de partners van GMP+, definieert GMP+ International op transparante wijze voorwaarden in de Feed Certification scheme. Certificatie-Instellingen kunnen zelfstandig GMP+ certificatie uitvoeren.

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

## 1.2 Structuur van het GMP+ Feed Certification scheme

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

## GMP+ Feed Certification scheme



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

### 1.3 Scope en toepassing

Naar dit document wordt verwezen als GMP+ A1 *Algemeen Reglement* en het is onderdeel van het GMP+ FC scheme.

Het GMP+ A1 *Algemeen Reglement* bevat de algemene voorschriften met betrekking tot certificatieprocedure, openbaar register en het gebruik van het gezamenlijke logo, de verplichtingen van Deelnemers en andere algemene voorschriften. Het GMP+ A1 *Algemeen Reglement* is van toepassing op alle overige GMP+ FC standaarden en vormt een integraal onderdeel van het GMP+ FC scheme en alle overeenkomsten.

## 2 Begripsbepaling

Tenzij anders bepaald in dit Algemeen Reglement, hebben de begrippen met een hoofdletter de betekenis die aan hen in het GMP+ FC scheme is toegekend:

Artikel	:	Een artikel van het GMP+ A1 Algemeen Reglement.
Audit	:	<p>Elk van de Audits zoals hieronder gedefinieerd, bestaande uit, maar niet beperkt tot een geplande en gedocumenteerde activiteit, uitgevoerd door een gekwalificeerd persoon, ter bepaling – door middel van onderzoek, het nemen van monsters en laboratoriumtests, het onderzoeken of evalueren van objectief bewijs – van de adequaatheid en naleving van vastgestelde procedures of geldende voorwaarden en de effectiviteit van de implementatie van de voorwaarden van de van toepassing zijnde standaard(en) van het GMP+ FC scheme.</p> <p>Één van de volgende audits: Initiële (Certificatie) Audit; Tussentijdse Audit; Hercertificatie audit; Aanvullende audits. Bestaande uit, maar niet beperkt tot een geplande en gedocumenteerde activiteit, uitgevoerd door een GMP+ International Auditor ter bepaling, door middel van onderzoek, monsternamen, laboratoriumtests, onderzoek of evaluatie van objectief bewijs, van de adequaatheid en naleving van vastgestelde procedures of van toepassing zijnde voorwaarden en de effectiviteit van de implementatie van de voorwaarden van de van toepassing zijnde standaard(en) van het GMP+ FC scheme.</p> <p>Of een Compliance Audit bestaande uit, maar niet beperkt tot een geplande en gedocumenteerde activiteit, uitgevoerd door een GMP+ International Auditor ter uitgebreide controle, door middel van onderzoek, monsternamen, laboratoriumtests, onderzoek of evaluatie van objectief bewijs, of de Certificatie-Instelling of Critical-/Non-Critical en / of Outsourcing Party de voorwaarden van het GMP+ FC scheme naleeft.</p>
Bedrijf	:	Een bedrijf zoals gedefinieerd in GMP+ A2 <i>Definities en Afkortingen</i> .
Bedrijfslocatie	:	Een onderdeel van een <b>Bedrijf Deelnemer</b> dat te onderscheiden is op basis van locatie of functie, waar activiteiten worden uitgevoerd die vallen onder een scope van het GMP+ FC scheme.
<b>Buitengewone gebeurtenissen</b>	:	In een buitengewone gebeurtenis hebben mensen te maken met omstandigheden die buiten onze invloedssfeer liggen, zoals beschreven in artikel 6.13

		en 7.7 van dit document. Dergelijke omstandigheden zijn van invloed op de normale bedrijfsomgeving en daarmee op het juiste onderhoud van accreditatie- en certificatievoorwaarden.
Certificatiecriteria	:	Beoordeling- en certificatiecriteria zoals bepaald in het GMP+ FC scheme
<b>Chain Oriented audit (COA)</b>	:	Een Compliance Audit bij een Deelnemer en z'n gecertificeerde leverancier(s) en / of gecertificeerde klant(en) met de nadruk op specifieke voorwaarden van het GMP+ FC scheme.
<b>Compliance Assessment</b>	:	Beoordeling van een Certificatie-Instelling of Critical location om de naleving van alle voorwaarden van het GMP+ FC scheme te beoordelen, welke kan bestaan uit, maar niet beperkt is tot, de volgende beoordelingstools: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Desk assessment;</li> <li>- Compliance Audit ;</li> <li>- Retrospectieve analyse;</li> <li>- Overall analysis;</li> <li>- Auditorenexamen;</li> <li>- Report assessment</li> </ul>
Compliance Audit	:	<del>Een Audit, uitgevoerd door GMP+ International of door een externe Auditor die handelt namens GMP+ International, bij Deelnemers evenals de vestiging(en) van een Certificatie-Instelling en haar Subcontractant(en) om de naleving door de Certificatie-Instelling van de geldende voorwaarden van het GMP+ FC scheme op uitgebreide wijze te controleren.</del> <p>Een audit, uitgevoerd door een Auditor van GMP+ International bij een Deelnemer evenals bij het kantoor / de kantoren van een Certificatie-Instelling of Critical location, ter uitgebreide controle of de Certificatie-Instelling of Critical location voldoet aan de voorwaarden van het GMP+ FC scheme zoals uiteengezet in <i>GMP+ C11 Wijze van en Criteria voor toezicht Certificatie Instellingen /Critical location, of</i></p> <p>Een speciale audit uitgevoerd door een Auditor van GMP+ International bij de Deelnemer als nacontrole van Major/Critical nonconformity/ties, of, Een audit, uitgevoerd door een geaccepteerde Certificatie-Instelling bij een Deelnemer</p>
<b>Contract of Service Level Agreement (SLA)</b>	:	Een contract of SLA getekend door beide partijen tussen de Certificatie-Instelling en Critical location of niet-Critical location of Outsourcing Party.



<b>Critical location</b>	:	Een locatie van een Certificatie-Instelling die één of meer key-activiteiten uitvoert.
Deelnemer	:	Een Bedrijf dat in het bezit is van een geldig GMP+ certificaat.
<b>GMP+ Auditor</b>	:	Een Auditor die is geaccepteerd in overeenstemming met het GMP+ FC scheme door GMP+ International handelend onder de verantwoordelijkheid van een geaccepteerde Certificatie-Instelling.
<b>GMP+ Bedrijven-database</b>	:	Een database met daarin relevante informatie, beheerd door GMP+ International.
GMP+ certificaat	:	<p>Een document dat is verstrekt door de Certificatie-Instelling, dat aangeeft dat een Bedrijf gecertificeerd is voor een specifieke Bedrijfslocatie, met ingang vanaf een bepaald moment waarop is aangegeven dat het Bedrijf beoordeeld is met betrekking tot volledige naleving van de voorwaarden in het GMP+ FC scheme.</p> <p>Een standaard documentindeling, uitgegeven door de Certificatie-Instelling, waarin staat dat het <i>feed safety management system</i>, dat is geïmplementeerd en uitgevoerd bij een specifieke Bedrijfslocatie van een bedrijf, garandeert dat wordt gehandeld in overeenstemming met de GMP+ standaard(en). Deze verklaring is gebaseerd op bewijs dat de voorwaarden in het GMP+ FC scheme worden nageleefd.</p>
GMP+ Certificatie-overeenkomst	:	<p>Een schriftelijke overeenkomst, gesloten tussen een Certificatie-Instelling (Critical/Non-Critical location, Outsourcing Party indien van toepassing) en een (aangemelde) Deelnemer, in overeenstemming met alle voorwaarden zoals uiteengezet in het GMP+ FC scheme in het algemeen en met de minimale bepaling zoals uiteengezet in Annex 1.17 in GMP+ A5 <i>GMP+ Feed Certification Scheme Licentieovereenkomst</i> in het bijzonder, kan worden onderverdeeld in twee categorieën:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Een uniek contract, getekend tussen de Certificatie-Instelling en afzonderlijke Bedrijven</li> <li>2. Een gestandaardiseerd contract in de vorm van een door de Certificatie-Instelling goedgekeurd sjabloon, te tekenen door de Certificatie-Instelling en / of Critical-/Non-Critical locatie, Outsourcing Party en het afzonderlijke Bedrijf.</li> </ol>
GMP+ FC scheme	:	Het GMP+ Feed Certification scheme, een internationaal certificatieschema dat de gehele diervoederketen omvat, ontwikkelt en beheert door GMP+ International, bestaande uit de GMP+ Feed Safety Assurance Module en de GMP+ Feed Responsibility Assurance

		Module, en vastgelegd in de basisdocumenten (A-documenten), de normatieve standaarden (B documenten) en de bijbehorende bijlagen (BA documenten) en, indien van toepassing, de Country Notes (BCN-documenten) evenals de certificatieregels welke de voorwaarden bevatten voor certificatie en toezicht naleving (C-documenten).
GMP+ Feed Certification Scheme Licentieovereenkomst	:	Een schriftelijke overeenkomst gesloten tussen GMP+ International en een Certificatie-Instelling, op basis van GMP+ A5 <i>GMP+ Feed Certification Scheme Licentieovereenkomst</i> .
GMP+ geaccepteerde Certificatie-Instelling	:	<del>De organisatie die is goedgekeurd en</del> De rechtspersoon die is geaccepteerd en bevoegd verklaard door GMP+ International voor de certificering van een Bedrijf op basis van het GMP+ FC scheme
GMP+ International	:	GMP+ International B.V., met maatschappelijke zetel te Braillelaan 9, 2289CL in Rijswijk, Nederland (Registratienummer Kamer van Koophandel 27364542)
GMP+ International Auditor	:	Een gekwalificeerde Auditor die handelt namens GMP+ International.
Her-certificatie- of Verlengingsaudit	:	Een Audit, uitgevoerd door een Certificatie-Instelling bij een Deelnemer, om vast te stellen of deze voldoet aan de geldende voorwaarden in het GMP+ FC scheme om de beslissing met betrekking tot <del>verlening van het</del> hercertificatie van het GMP+ certificaat te faciliteren.
Her-Controle	:	Een <del>extra aanvullende</del> Audit, uitgevoerd door een Certificatie-Instelling bij een Deelnemer om vast te stellen of aan <del>bepaalde geldende voorwaarden van</del> het GMP+ FC scheme wordt voldaan.
Initiële (Certificatie) Audit	:	<del>Een aanvangsaudit</del> De eerste audit, uitgevoerd door een Certificatie-Instelling bij een Bedrijf, om vast te stellen of het feed safety management system van het bedrijf en de toepassing daarvan in de dagelijkse gang van zaken voldoet aan de geldende voorwaarden in het GMP+ FC scheme.
<b>Key activities</b>	:	Beleidsformulering, proces en / of procedure ontwikkeling, het opstellen van een gestandaardiseerd contract, beoordeling van contracten, beoordeling, goedkeuring en beslissingen (met uitzondering van certificatie-beslissing) over het resultaat van de conformiteitsbeoordeling.

<b>Non-Critical location</b>	:	Een locatie van een Certificatie-Instelling die geen key activiteiten uitvoert.
<b>Non-Key activities</b>	:	Activiteiten van een Certificatie-Instelling met uitzondering van de key activities.
<b>Objectief bewijs</b>	:	Gedocumenteerde informatie van feiten die bewezen kunnen worden door middel van analyse, metingen, observaties en dergelijke andere soorten onderzoek.
<b>Sub-contractant Outsourcing Party</b>	:	<del>Een partner van de Certificatie-Instelling of een andere derde, die belast is met de uitvoering van bepaalde onderdelen van het audit- en certificatieproces, maar met uitzondering van de uitgifte van een GMP+ certificaat, onder de verantwoordelijkheid van een Certificatie-Instelling.</del> Een derde partij, ingehuurd door een Certificatie-Instelling door middel van een contract of Service Level Agreement (SLA) ter uitvoering van non-key activiteiten onder de aansprakelijkheid van de Certificatie-Instelling.
Surveillance (Tussentijdse) audit	:	Een Audit, uitgevoerd door een Certificatie-Instelling bij een Deelnemer, om vast te stellen of deze voldoet aan <del>de geldende voorwaarden in het</del> GMP+ FC scheme.
Verscherpte controle	:	<del>Eén of meer</del> Audits, uitgevoerd door een Certificatie-Instelling bij een Deelnemer, maandelijks uitgevoerd <del>door middel van audits op locatie</del> voor een periode van ten minste 3 en maximaal 6 maanden, zoals vastgesteld in het GMP+ FC scheme. <del>om vast te stellen of de Deelnemer voldoet aan alle geldende voorwaarden van het</del> GMP+ FC scheme.

### 3.Aanvraag van een GMP+ certificaat

- ~~3.1 Een Bedrijf dat wil deelnemen aan het GMP+ FC scheme, dient de aanvraag voor een GMP+ certificaat te versturen aan een Certificatie-Instelling.~~
- ~~3.2 Aan een succesvolle aanvraag, zoals uiteengezet in artikel 3.1, sluiten de Certificatie-Instelling en het Bedrijf een Certificatieovereenkomst.~~

### 3 Toepassing, certificatiecriteria en procedure

3.1 Een bedrijf dat wil deelnemen aan het GMP+ FC scheme moet de aanvraag voor een GMP+-certificaat indienen bij een Certificatie-Instelling. Na goedkeuring van de aanvraag, moeten de Certificatie-Instelling en het Bedrijf een Certificatieovereenkomst sluiten.

#### Certificatiecriteria en -procedure

3.2 4.4 De Certificatie-Instelling verschaft een Bedrijf slechts een GMP+ certificaat indien het Bedrijf voldoet aan de volgende criteria:

- a. Indien op één een Bedrijfslocatie verschillende bedrijven van een Deelnemer, andere niet-gecertificeerde bedrijven activiteiten uitvoeren die kunnen vallen onder vallen onder de scope (s) van het GMP+ FC scheme, dan dient ieder van hen GMP+ gecertificeerd te zijn of gecertificeerd te zijn krachtens een ander schema dat is geaccepteerd binnen het GMP+ FC scheme. Voor de acceptatie van andere schema's, zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*.
- b. Een Bedrijf met diverse Bedrijfslocaties kan besluiten om per locatie certificatie aan te vragen.
- b. Het resultaat van een Initiële (Certificatie) Audit dient, naar tevredenheid van de Certificatie-Instelling, aan te tonen dat alle activiteiten waarop een GMP+ standaard van toepassing is, die vallen onder de scope(s) van het GMP+ FC scheme, op alle locaties Bedrijfslocaties, die onder GMP+ certificatie de scope van het feed safety (management) system van het Bedrijf worden zijn geplaatst, volledig handelen in overeenstemming zijn met het GMP+ FC scheme. Een Bedrijf met meer dan één Bedrijfslocatie kan per Bedrijfslocatie besluiten om GMP+-certificatie aan te vragen.
- c. Een Bedrijf Deelnemer met de scope handel en / of opslag en / of transport en / of een producent die uitsluitend producten van derden verhandelt / opslaat, kan per Bedrijfslocatie besluiten om niet-GMP+ gecertificeerd diervoeder te verhandelen, op te slaan of te vervoeren, zo lang als er een strikte (fysieke) scheiding wordt toegepast die aantoonbaar gewaarborgd is door het feed safety management system van het Bedrijf de Deelnemer s en de traceerbaarheid volledig duidelijk is.
- d. Het is een Bedrijf Deelnemer niet toegestaan om niet-GMP+ gecertificeerd diervoeder te produceren op dezelfde Bedrijfslocatie als waar diervoeder, met uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren, wordt geproduceerd onder GMP+ certificaat. De gehele productie dient gewaarborgd te zijn binnen het GMP+ FC scheme. Een bedrijf Deelnemer kan echter wel delen van deze gehele productie uitvoeren krachtens een ander schema dat is geaccepteerd binnen het GMP+ FC scheme, zolang als de gehele productie gecertificeerd is. In dat geval, hebben de Certificatie-Instelling en GMP+ International de bevoegdheid om dat deel van de activiteiten te controleren door middel van een Audit.
- e. Alle wettelijk vereiste registraties, goedkeuringen en licenties zijn aanwezig en bewijs van dergelijks registraties, goedkeuringen en licenties zijn verstrekt aan de Certificatie-Instelling. Deelnemer moet voldoen aan alle van toepassing zijnde wettelijke voorwaarden die relevant zijn voor het GMP+ FC scheme.
- f. Een up-to-date groepsstructuur van het Bedrijf, waaronder de belanghebbende eigendomsverhoudingen en managementoverzicht, evenals een verklaring waarin staat dat het Bedrijf of haar directie zich bezighoudt met zaken die overeenkomen met de bedrijfsvoering van het Bedrijf, indien aanwezig.

- 3.3 ~~4.2.~~ Het GMP+ certificaat ~~is~~ kan geldig zijn voor een periode van maximaal drie jaar (en mag de duur van de GMP+ Certificatieovereenkomst niet overschrijden), tenzij bepaalde GMP+ FC-documenten anders aangeven. De geldigheidsduur wordt, bij het aflopen daarvan, telkens verlengd met een periode van maximaal drie jaar, behalve wanneer:
- a. De Hercertificatie of Verlengingsaudit zoals genoemd in artikel ~~4.3~~ 3.4 leidt tot tekortkomingen, of nonconformities zoals bepaald in Annex 1 van de GMP+ C3/C6/C12.
  - b. Een maatregel of sanctie zoals aangegeven in artikel ~~9 8~~ wordt opgelegd.
  - c. De GMP+ Certificatieovereenkomst loopt af.
- 3.4 ~~4.3~~ Voorafgaand aan de verlenging van de geldigheidsduur van een GMP+ certificaat, dient de Certificatie-Instelling:
- a. De Certificatieovereenkomst met de Deelnemer vernieuwen of verlengen, indien van toepassing;
  - b. Een succesvolle Hercertificatie of Verlengingsaudit uitvoeren, om vast te stellen dat de Deelnemer nog altijd voldoet aan alle voorwaarden van het GMP+ FC scheme.

## 5. Gegevens van de Deelnemer / Openbaar register

5.1 De Certificatie-Instelling is verplicht om GMP+ International (middels de GMP+ Bedrijvendatabase) onverwijld de naam, het adres en de maatschappelijke zetel (inclusief het officiële registratienummer in de Kamer van Koophandel of gelijksoortige formele bedrijfsregistratie) te verstrekken, evenals de Bedrijfslocatie(s) van Deelnemers waaraan zij een GMP+ certificaat verstrekt en daarnaast de geldende GMP+ standaard(en), scope(s) en alle andere informatie te specificeren zoals uiteengezet in de GMP+ C-documenten. In geval van een multi-site certificatie of een certificatie voor een tractionair dat is inbegrepen in het kwaliteitshandboek van de klant, dient het hoofdkantoor geregistreerd te zijn in de bedrijvendatabase en gekoppeld te zijn aan de Bedrijfslocatie/tractionair.

## 4 5 Data/Openbaar toegankelijk register

4.1 Na het sluiten van een GMP+ Certificatieovereenkomst met een Bedrijf, moet de Certificatie-Instelling en / of de Critical location de volgende Bedrijfsgegevens onmiddellijk invoeren in de GMP+ Bedrijvendatabase:

- a) de officiële Bedrijfsnaam, de statutaire zetel van het Bedrijf (inclusief het officiële registratienummer in de Kamer van Koophandel of gelijksoortige formele bedrijfsregistratie), Postadres, telefoonnummer, faxnummer, e-mailadres, website, een noodtelefoonnummer van het bedrijf, scheepsnaam, EU scheepsnummer en alle overige informatie zoals uiteengezet in de GMP+ C-documenten,
- b) de Bedrijfslocatie waar het Bedrijf haar activiteiten uitvoert;
- c) In het geval van een multi-site certificatie of een certificatie voor een tractionair die is opgenomen in de kwaliteitshandleiding van de Deelnemer, moet het hoofdkantoor worden geregistreerd in de Bedrijvendatabase en gekoppeld worden aan de multi-site locatie / tractionair.

4.2 Na de certificatiebeslissing van de Certificatie-Instelling, is de Certificatie-Instelling/Critical location verplicht om de certificatiegegevens actueel te houden.

4.3 5.2 De Certificatie-Instelling en/of Critical location dient GMP+ International (middels de GMP+ Bedrijvendatabase) binnen twee weken op de hoogte te stellen van een wijziging in de in artikel 4.1 & 4.1.1. gespecificeerde informatie.

4.4 5.3 De Certificatie-Instelling dient GMP+ International (middels de GMP+ Bedrijvendatabase) binnen 24 uur op de hoogte te stellen van de namen, adressen van de maatschappelijke zetels en Bedrijfslocaties van Deelnemers op wie een sanctie zoals uiteengezet in Artikel 9 van toepassing is.

De Certificatie-Instelling en / of Critical location moeten de GMP+ Bedrijvendatabase binnen 1 werkdag aanpassen aan de maatregel of sanctie die is opgelegd aan een Deelnemer, zoals uiteengezet in Artikel 8.

4.5 7.7 In het geval van wijzigingen met betrekking tot de naam, het adres of de maatschappelijke zetel van de Certificatie-Instelling of haar Sub-contractant(en), of in het geval van sluiting, is de Certificatie-Instelling verplicht om

~~GMP+ International één maand van tevoren dienovereenkomstig op de hoogte te stellen.~~

Indien de naam, het adres en / of de statutaire zetel van de Certificatie-Instelling of haar Critical location wijzigt, of in het geval van sluiting, is de Certificatie-Instelling verplicht om GMP+ International daarvan één maand van tevoren op de hoogte te stellen.

- 4.6 ~~7.6~~ GMP+ International is gerechtigd om in ieder geval, maar niet beperkt tot de naam, het logo, het adres en de maatschappelijke zetel van de Certificatie-Instelling, evenals die van haar ~~Sub-contractant(en)~~ Critical location te publiceren in een openbaar register, evenals de scope van ~~goedkeuring~~ acceptatie. De Certificatie-Instelling is verantwoordelijk voor de volledigheid en juistheid van de verstrekte informatie voor de registratie in de GMP+ Bedrijvendatabase.
- 4.7 ~~5.4~~ GMP+ International is gerechtigd om de informatie zoals gespecificeerd in de bovenstaande artikelen op te nemen in een openbaar register en dit publiek toegankelijk te maken. Zie Annex 1.

## **6 Gebruik van GMP+ uitdrukkingen en collectieve logo**

- 6.1 Elke Deelnemer die zich bewust wordt van eventueel misbruik van de Logo's, dient dergelijk misbruik direct te melden aan haar Certificatie-Instelling, evenals aan GMP+ International. Elke Certificatie-Instelling die zich bewust wordt van eventueel misbruik van de Logo's, dient dergelijk misbruik direct te melden aan GMP+ International.
- 6.2 Onverlet de bevoegdheid van GMP+ International, is elke Certificatie-Instelling onafhankelijk bevoegd om een vordering in te stellen tegen een persoon of entiteit die de Logo's misbruikt.
- 6.3 Elke gerechtigde Gebruiker is bevoegd om een gezamenlijke actie te ondernemen of in te grijpen in een procedure zoals beschreven in artikel 6.3.
- 6.4 Het is de Gebruiker niet toegestaan om een logo te maken of te gebruiken met verwijzing naar de Logo's of naar het Bedrijfslogo van GMP+ International. Een Gebruiker die handelt in strijd met dit artikel, is aansprakelijk jegens GMP+ International voor alle geleden schade en kosten in verband met dit Artikel 6.4.

## **5 Gebruik van GMP+ FC scheme Logo's/Handelsmerken**

Alle voorwaarden met betrekking tot de GMP+ Logo's/Handelsmerken zijn omschreven in de GMP+ A3 *GMP+ Logo's/Handelsmerken*.



## 6 ~~7~~ Certificatie-Instellingen en ~~sub-contractanten~~ Critical location.

- 6.1 ~~7.2~~ GMP+ International bepaalt de procedure en voorwaarden voor goedkeuring van een kandidaat Certificatie-Instelling. Zie GMP+ ~~C4~~ *C10-Acceptatievoorwaarden en Procedure voor Certificatie-Instellingen*.
- 6.2 ~~7.1~~ Een aanvraag voor goedkeuring acceptatie als Certificatie-Instelling dient schriftelijk te worden ingediend bij GMP+ International met behulp van Annex 1 van GMP+ C10 ~~het door GMP+ International verstrekte aanvraagformulier~~.
- 6.3 ~~7.3~~ Na het indienen van een volledig ingevuld aanvraagformulier en alle vereiste documentatie, zal GMP+ International een beoordeling uitvoeren binnen een periode van ten minste vier en uiterlijk zes weken om te bepalen of de kandidaat Certificatie-Instelling voldoet aan de voorwaarden zoals bepaald in de GMP+ C documenten.  
Na het indienen van een volledig ingevuld aanvraagformulier en alle vereiste documentatie, zal GMP+ International een beoordeling uitvoeren binnen een periode die in overeenstemming is met de voorwaarden zoals uiteengezet in de GMP+ C-documenten.
- 6.4 ~~7.4~~ GMP+ International verleent goedkeuring acceptatie aan een kandidaat Certificatie-Instelling door een GMP+ Feed Certification scheme Licentieovereenkomst te sluiten, die door beide partijen ondertekend dient te worden.
- 6.5 ~~7.5~~ Na goedgekeurd acceptatie geniet kan de Certificatie-Instelling ~~het niet-exclusieve recht om~~ een GMP+ certificaat te verstrekken aan een Bedrijf in de diervoedersector, krachtens de voorwaarden zoals vastgelegd in het GMP+ FC scheme en in de Licentieovereenkomst zoals genoemd in artikel ~~7.4~~ 6.4.
- 6.6 ~~7.8~~ Een kandidaat Certificatie-Instelling, zoals genoemd in artikel 7.1, dient een aanvraagvergoeding te voldoen aan GMP+ International zoals genoemd in de GMP+ C4.
- 6.7 ~~7.9~~ Een Certificatie-Instelling dient een jaarlijkse licentievergoeding te voldoen aan GMP+ International, bestaande uit twee hoofdonderdelen: a) een (aantal) vaste vergoeding(en) en b) een (aantal) variabele vergoeding(en), afhankelijk van het aantal en de soort activiteiten van de Certificatie-Instelling, van haar ~~Onderaannemer(s)~~ en de Deelnemer s. Indien BTW van toepassing is, zal dit worden afgedragen door de Certificatie-Instelling. Eventuele plaatselijke en / of overige belastingen, overheidskosten of andere verplichtingen, indien van toepassing, zullen eveneens worden gedragen door de Certificatie-Instelling. Ieder jaar, moet de Critical location GMP+ International een vaste bijdrage betalen zoals vastgelegd in artikel 2.1 van de GMP+ C4.
- 6.8 ~~7.10~~ GMP+ International zal de vergoedingen, zoals genoemd in artikel ~~7.8~~ 6.6 en artikel ~~7.9~~ 6.7, uiterlijk één maand voor het begin van een kalenderjaar bekend maken. Zie GMP+ C4 *Tarieven*.
- 6.9 ~~7.11~~ De Certificatie-Instelling dient het certificatieproces evenals de wijze en frequentie van het uitvoeren van Audits, aantoonbaar uit te voeren in overeenstemming met de bepalingen in het GMP + FC scheme.

7.12 Een Certificatie-Instelling dient strikt te letten op de naleving van de voorwaarden van het GMP+ FC scheme tijdens een Audit, op nauwkeurige wijze. Bemonstering en laboratoriumtests kunnen onderdeel uitmaken van de beoordeling.

6.10 7.13 De beoordeling en beslissingen van een Certificatie-Instelling dienen aantoonbaar gebaseerd te zijn op objectief bewijs van vastgestelde overeenstemming of tekortkoming.

6.11 7.14 GMP+ International is gerechtigd om een Nalevingsaudit Compliance Assessment uit te voeren bij de Certificatie-Instelling, indien van toepassing bij haar Sub-contractant(en) en en/of Critical locatie, Deelnemers die zij heeft gecertificeerd, uitgevoerd door haarzelf of door een externe Auditor een Compliance Assessment uit te laten voeren die handelt namens GMP+ International. Zie GMP+ C2 C11 *Wijze van en criteria voor toezicht op Certificatie-Instellingen*.

6.12 Het is de Certificatie-Instelling en / of Critical location niet toegestaan om aanvullende voorwaarden vast te stellen en op te leggen aan de Deelnemer, anders dan de voorwaarden genoemd in het GMP+ FC scheme, tenzij vastgelegd in de interne procedure van de Deelnemers.

### 6.13 Buitengewone gebeurtenissen

6.13.1 Buitengewone gebeurtenissen of Omstandigheden die van invloed zijn op de Certificatie-Instellingen, Critical-/Non-Critical locations en Outsourcing Parties.

Indien de Certificatie-Instelling en / of Critical location wordt geconfronteerd met een Buitengewone gebeurtenis, dan is het verplicht om de onderstaande richtlijnen te volgen op basis van het IAF Informatieve Document voor het omgaan met buitengewone gebeurtenissen of omstandigheden die van invloed zijn op Certificatie-Instellingen en Deelnemers, en die als volgt worden omschreven:

- a) De Deelnemer of Bedrijfslocatie bestaat niet omdat zij vernietigd is door terroristische handelingen of oorlogshandelingen; of is overgenomen door soldaten of rebellen en / of pandemische overstroming, aardbeving of overige rampen veroorzaakt door mens of natuur. De Certificatie-Instellingen, Critical-/Non-Critical location en / of Outsourcing Party wordt door de directie van de Deelnemer of Bedrijfslocatie op de hoogte gesteld of ontvangt de informatie van andere bron(nen). De Certificatie-Instellingen, Critical-/Non-Critical location en / of Outsourcing Party is verplicht om te zoeken naar bevestiging van het feit van een betrouwbare bron. Na bevestiging, trekt de Certificatie-Instelling het GMP+ Certificaat in en wordt GMP+ International direct schriftelijk op de hoogte gesteld inclusief alle relevante details.
- b) De Deelnemer of Bedrijfslocatie wordt gesloten door het hoofdkantoor omdat het gebied niet veilig is. De Directie van het Bedrijf of het hoofdkantoor stelt de Certificatie-Instellingen, Critical-/Non-Critical location en / of Outsourcing Party op de hoogte. De Certificatie-Instelling trekt het GMP+ certificaat in en GMP+ International wordt direct schriftelijk op de hoogte gesteld, inclusief alle relevante details.

- c) De Deelnemer of Bedrijfslocatie kan niet worden onderworpen aan een audit omdat het gebied niet veilig is voor Auditors van de Certificatie-Instellingen, Critical-/Non-Critical location en / of Outsourcing Party. En de Certificatie-Instellingen, Critical-/Non-Critical location en / of Outsourcing Party bepaalt dat het gebied niet veilig is voor een Auditor (besluit moet worden gebaseerd op IAF-richtlijnen), dan moeten de Certificatie-Instellingen, Critical-/Non-Critical location en / of Outsourcing Party d) volgen.
- d) Indien aan de auditfrequentie zoals uiteengezet in GMP+ C3/C6/C12 niet kan worden voldaan en aangenomen dat er voldoende bewijs is verzameld om vertrouwen te geven in het feit dat het gecertificeerde managementsysteem van de Deelnemer effectief is, dan kan worden overwogen om de tussentijdse- of hercertificatie audit NIET langer dan drie maanden uit te stellen. Anders moet het GMP+-certificaat worden geschorst door de Certificatie-Instelling. Tijdens de schorsing, moet de controle- of hercertificatie audit worden uitgevoerd, zo niet dan moet het certificaat worden ingetrokken door de Certificatie-Instelling.

## 7 ~~8~~ Verplichtingen van Deelnemers

7.1 ~~8.1~~ De Deelnemer is verplicht om te voldoen aan alle voorwaarden en verplichtingen zoals vastgelegd in of voortvloeiend voortkomend uit het GMP+ FC scheme en de Certificatieovereenkomst.

7.2 ~~8.2~~ De Deelnemer dient volledige medewerking te verlenen aan een Audit zoals gespecificeerd in het GMP+ FC scheme. Een Audit kan eveneens het nemen van monsters en het uitvoeren van laboratoriumtests omvatten.

~~8.3 De Deelnemer is verplicht om GMP+ International onverwijld op de hoogte te brengen en te houden (middels de GMP+ Bedrijvendatabase) van haar algemene telefoonnummer, haar noodtelefoonnummer waarop zij 24 uur, zeven dagen per week bereikbaar is en alle overige informatie zoals vastgelegd in de GMP+ C documenten. De Deelnemer kan GMP+ International toestemming geven om haar noodtelefoonnummer openbaar te maken.~~

~~8.4 GMP+ International is gerechtigd om een Nalevingsaudit uit te voeren evenals om monsters te nemen en laboratoriumtests uit te voeren bij een Deelnemer.~~

7.3 ~~8.5~~ In het geval van wijzigingen in het GMP+ FC scheme, dient de Deelnemer te voldoen aan de gewijzigde voorwaarden binnen een periode van één jaar na publicatie, zoals genoemd in de historietabel van het document, tenzij GMP+ International om dringende redenen een kortere periode vaststelt.

7.4 ~~8.6~~ Indien de acceptatie van de Certificatie-Instelling, door wie de Deelnemer is gecertificeerd, is ingetrokken of indien de Certificatie-Instelling het GMP+ certificaat of de Certificatieovereenkomst op eigen initiatief beëindigt, dan is de Deelnemer verplicht om binnen drie maanden een Certificatieovereenkomst te sluiten met een andere Certificatie-Instelling. Deze Certificatie-Instelling dient binnen 3 maanden na het sluiten van de Certificatieovereenkomst een Initiële (Certificatie) Audit uit te voeren.

~~Indien de acceptatie van de Certificatie-Instelling door wie de Deelnemer is gecertificeerd, wordt ingetrokken of wanneer de Certificatie-Instelling GMP+ Feed Certification scheme License Agreement met GMP+ International op eigen initiatief beëindigt of de Certificatie-Instelling de GMP+ Certificatieovereenkomst met de Deelnemer beëindigt, dan is de Deelnemer verplicht om binnen drie maanden een Certificatieovereenkomst te sluiten met een andere Certificatie-Instelling.~~

7.5 ~~8.7~~ In het geval van vermeende niet-naleving van een maximaal toegestane hoeveelheid van een contaminant, is de Deelnemer verplicht om binnen 12 uur na bevestiging van de besmetting een EWS-rapport te versturen naar haar Certificatie-Instelling, naar de bevoegde instantie en naar GMP+ International, zoals verder uiteengezet in de GMP+ BA5.

7.6 ~~8.8~~ De Deelnemer stelt de bevoegde instantie van een nationale overheid in staat om GMP+ International op de hoogte te stellen van waargenomen tekortkomingen nonconformities met betrekking tot wettelijke vereisten met betrekking tot aspecten omtrent veilig diervoeder. De Deelnemer staat GMP+ International toe om de bevoegde autoriteit van een nationale overheid op de hoogte te stellen

van waargenomen nonconformities met betrekking tot wettelijke vereisten op het gebied van voedselveiligheidsaspecten.

## **7.7 Buitengewone gebeurtenissen of omstandigheden die van invloed zijn op Deelnemers**

**7.7.1** In een situatie waarin een Deelnemer wordt geconfronteerd met een Buitengewone Gebeurtenis zoals uiteengezet in Artikel 6.13, dan is zij verplicht om het volgende te doen.

- a) De Deelnemer bestaat niet omdat zij vernietigd is door terroristische handelingen of oorlogshandelingen; of is overgenomen door soldaten of rebellen. De directie van de Deelnemer is verplicht om de Certificatie-Instelling en de Critical-/Non-Critical location of Outsourcing Party hiervan op de hoogte te stellen.
- b) De Deelnemer wordt gesloten door het hoofdkantoor omdat het gebied niet veilig is. De directie van de Deelnemer of het hoofdkantoor is verplicht om de Certificatie-Instelling en de Critical-/Non-Critical location of Outsourcing Party hiervan op de hoogte te stellen.

Voorbeelden van buitengewone gebeurtenissen kunnen bestaan uit:

- a) De Deelnemer bestaat niet omdat zij vernietigd is door terroristische handelingen of oorlogshandelingen; of is overgenomen door soldaten of rebellen;
- b) De Deelnemer wordt gesloten door het hoofdkantoor omdat het gebied niet veilig is.
- c) De Deelnemer kan niet worden onderworpen aan een audit omdat het gebied niet veilig is voor GMP+ Auditors van de Certificatie-Instelling, Critical-/Non-Critical locatie, Outsourcing Party (politiek onstabiele gebieden en oorlogsgebieden en / of pandemische overstroming, aardbeving of andere rampen veroorzaakt door mens of natuur).

## 8 9 Maatregelen en sancties

### 8.1 Certificatie Instellingen:

Indien GMP+ International vaststelt dat een Certificatie-Instelling niet voldoet aan de voorwaarden en verplichtingen van het GMP+ FC scheme of de GMP+ Feed Certification Scheme License Agreement, dan zal het één van de maatregelen of sancties opleggen zoals genoemd onder a) tot en met e) aan de Certificatie-Instelling. De Certificatie-Instelling wordt hiervan op de hoogte gebracht door middel van een officiële brief.

- a) Een tijdsbestek noemen gedurende waarin de Certificatie-Instelling/Critical location moet voldoen aan de voorwaarden van het GMP+ FC scheme. De Certificatie-Instelling zal worden gevraagd om een verslag met correctieve acties binnen dit tijdsbestek.
- b) ~~7.15 a~~ Om de GMP+ Feed Certification Scheme Licentieovereenkomst niet te ~~verlengen~~ vernieuwen;
- c) ~~7.15 b~~ Om de GMP+ Feed Certification Scheme Licentieovereenkomst te schorsen voor een periode van maximaal drie maanden, waardoor de Critical location en Non-Critical location en Outsourcing Party automatisch geen GMP+ activiteiten mogen uitvoeren in de betreffende periode;
- d) ~~7.15 c~~ Om de GMP+ Feed Certification Scheme Licentieovereenkomst te beëindigen, mogelijk na schorsing waardoor de Critical location en Non-Critical location en Outsourcing Party automatisch geen GMP+ activiteiten meer mogen uitvoeren.
- e) ~~7.15 d~~ Om de 'niet-vernieuwing', schorsing en de beëindiging van de GMP+ Feed Certification Scheme License Agreement, zoals genoemd onder b. c. en d openbaar bekend te maken.

8.1.2 ~~7.16~~ Tijdens een schorsing, zoals genoemd in artikel ~~7.14~~ 8.1 onder c., heeft moet de Certificatie-Instelling ~~de verplichting om te~~ regelen dat haar ~~taken~~ verplichtingen krachtens het GMP+ FC scheme worden overgenomen door een andere Certificatie-Instelling.

8.1.3 ~~7.17~~ Als gevolg van de 'niet-vernieuwing'/beëindiging zoals genoemd in artikel ~~7.14~~ onder ~~c~~ 8.1.b en d, wordt de betreffende Certificatie-Instelling uitgesloten van deelname aan het GMP+ FC scheme voor een periode van ten minste één jaar. GMP+ International zal de Deelnemers op de hoogte stellen.

8.1.4 ~~7.18~~ GMP+ International is gerechtigd om een Certificatie-Instelling een bindende instructie te geven met betrekking tot:

- a. ~~Het indienen van een vordering jegens een Deelnemer die een collectief logo misbruikt, zoals genoemd in artikel 6, indien die Deelnemer is gecertificeerd door de Certificatie-Instelling;~~
- b. Het opleggen van maatregelen en sancties voor het gehele GMP+ FC scheme jegens een Deelnemer in overeenstemming met de GMP+ C-documenten met betrekking tot Beoordelings- en Certificatiecriteria.

De Certificatie-Instelling is verplicht om binnen 2 werkdagen aan de bindende instructie te voldoen. Afwijking is alleen mogelijk na overleg met GMP+ International, met verstrekking van substantiële redenering.

## 8.2 **Deelnemer s:**

~~9.1~~ Indien de Certificatie-Instelling ~~waarneemt~~ vaststelt dat een Deelnemer niet voldoet aan ~~hetgeen is bepaald in of krachtens~~ de voorwaarden van het GMP+ FC scheme of de GMP+ Certificatieovereenkomst, dan ~~zal~~ moet zij maatregelen of sancties opleggen aan de Deelnemer, in overeenstemming met de bepaling in het GMP+ FC scheme met betrekking tot beoordelings- en certificatiecriteria. ~~tekortkomingen~~ Nonconformities dienen in overeenstemming met deze criteria te worden aangemerkt. Een Certificatie-Instelling mag strengere maatregelen opleggen, maar mag niet afwijken in de zin van minder strengere maatregelen.

8.2.1 ~~9.2~~ De in artikel 9.1 genoemde maatregelen kunnen bestaan uit:

~~9.3~~ De in artikel 9.1 genoemde sancties kunnen bestaan uit of:

De in Artikel 8.2 genoemde maatregelen of sancties zijn één van de maatregelen of sancties genoemd onder a) tot en met e):

- a) ~~9.2.a~~ Een ~~Tussentijdse~~ compliance audit bij de Deelnemer . De kosten voor deze audit komen voor rekening van de Deelnemer.
- b) ~~9.2.a~~ De ~~onderwerping van de Deelnemer aan Strenger~~ toezicht komt voor rekening van de Deelnemer. ~~Verscherpte~~ controle audit bij de Deelnemer. De kosten voor deze audit komen voor rekening van de Deelnemer.
- c) ~~9.2.a~~ Schorsing van het GMP+ certificaat voor een periode van maximaal drie maanden;
- d) ~~9.2.a~~ Intrekking van het GMP+ certificaat voor een periode van ten minste één jaar;
- e) ~~9.2.a~~ Publicatie door GMP+ International van de schorsing en intrekking, zoals uiteengezet in 8.2.1. c) en d).

~~9.3.c.2~~ De ~~waargenomen kritische tekortkoming (categorie 1) zoals genoemd in het GMP+ FC scheme, de opgelegde maatregel(en) of sanctie(s) en de naam en de locatie van het betrokken bedrijf of de betrokken Deelnemer .~~

8.2.3 ~~9.4~~ Indien een sanctie zoals genoemd in artikel ~~9.3 sub b~~ 8.2.1. d) wordt opgelegd, zal het Bedrijf worden uitgesloten van het opnieuw aanvragen van deelname aan het GMP+ FC scheme voor een periode van tenminste twaalf maanden. Een voormalig Deelnemer kan worden uitgesloten voor een langere periode als eerdere tekortkomingen laten zien dat de voormalig Deelnemer niet op kwaliteit is ingesteld.

~~9.5~~ In tegenstelling tot het bepaalde in artikel 9.4, is het mogelijk dat een voormalig Deelnemer wordt uitgesloten voor een langere periode, indien eerdere tekortkomingen nonconformities aantonen dat de Deelnemer niet kwaliteitsgericht is.

8.2.4 Indien een Certificatie-Instelling een critical nonconformity heeft vastgesteld bij de Deelnemer tijdens een audit, dan mag de Deelnemer het GMP+ Certificaat niet op eigen verzoek intrekken.

De GMP+ Bedrijvendatabase moet door de Certificatie-Instelling worden aangepast naar de status “ingetrokken” reden “voldoet niet aan de voorwaarden”.

8.2.5 ~~9.6~~ Daar waar dit naar het oordeel van GMP+ International gerechtvaardigd is, ~~en op advies van het International Export Committee,~~ kan de in de vorige artikelen bepaalde uitsluiting ook worden toegepast op een ander bedrijf waarover, direct of indirect, beslissende zeggenschap wordt verkregen of uitgeoefend door:

- a. Het uitgesloten Bedrijf,
- b. Een juridische entiteit die, direct op of andere wijze, op dit moment of tijdens de certificatieperiode beslissende zeggenschap uitoefent of heeft uitgeoefend op het uitgesloten bedrijf, of
- c. Een natuurlijke persoon die, direct op of andere wijze, op dit moment of tijdens de certificatieperiode beslissende zeggenschap uitoefent of heeft uitgeoefend op het uitgesloten bedrijf.

8.2.6 ~~9.7~~ GMP+ International is gerechtigd om bevindingen met betrekking tot schending van wettelijke vereisten op basis van Audits en EWS-notificaties te melden aan de betrokken Certificatie-Instelling evenals aan de bevoegde instanties.



## 9 ~~12~~ Overdracht naar een andere Certificatie-Instelling

Tijdens de geldigheidsduur van een GMP+ certificaat, heeft een Deelnemer het recht om haar toezicht over te dragen naar een andere Certificatie-Instelling. Een dergelijke overdracht is onderworpen aan de volgende voorwaarden:

### 9.1 ~~12.1~~ Beoordeling voorafgaand aan de overdracht

De accepterende Certificatie-Instelling/Critical location moet een beoordeling uitvoeren van de GMP+ certificatie van de aspirant ~~Bedrijf~~ Deelnemer. Deze beoordeling moet de volgende aspecten omvatten en de bevindingen zullen moeten worden gedocumenteerd:

- a) Bevestiging dat de activiteiten van het Bedrijf vallen binnen de geaccepteerde scope van de Certificatie-Instelling and/or Critical Locatie.
- b) Reden voor de overdracht.
- c) Controle op naleving van de criteria uit artikel ~~4.1~~ 3.2 & artikel 8.2.4.
- d) Een evaluatie van de meest recente (her-) certificerings- en/of tussentijdse rapporten en eventuele openstaande ~~tekortkomingen~~ nonconformities die daaruit voortvloeien. Deze evaluatie kan ook andere relevante documentatie omvatten met betrekking tot het (her) certificeringsproces, zoals notities, checklijsten enzovoort.
- e) Bevestiging dat de Deelnemer geen ~~lopende~~ onvoltooide contractuele verplichtingen heeft met de scheidende Certificatie-Instelling.

### 9.2 ~~12.2~~ Certificatie

Dit artikel is van toepassing voor de Deelnemer met GMP+ certificaten die nog geldig zijn tijdens de overdracht naar een andere Certificatie-Instelling en moeten voldoen aan de volgende voorwaarden:

- a) De accepterende Certificatie-Instelling, Critical/Non-Critical locatie, Outsourcing Party dient een GMP+ Certificatieovereenkomst te sluiten met de Deelnemer.
- b) De certificatiecyclus tussen de accepterende Certificatie-Instelling, Critical/Non-Critical locatie, Outsourcing Party en de Deelnemer dient altijd te beginnen met een Initiële (Certificatie) Audit (stage 1 & stage 2). Het is niet toegestaan om een GMP+ certificaat over te dragen van de scheidende Certificatie-Instelling naar de accepterende Certificatie-Instelling zonder de Initiële (Certificatie) Audit.
- c) Openstaande ~~tekortkomingen~~ nonconformities dienen te worden gesloten voorafgaand aan de overdracht. Is dit niet het geval, dan dienen de ~~tekortkomingen~~ nonconformities te worden gesloten door de accepterende Certificatie-Instelling/Critical location tijdens de Initiële (Certificatie) Audit (stage 1 & stage 2).
- d) Het is een Certificatie-Instelling niet toegestaan om de overdracht te accepteren van een bedrijf waarvan het GMP+ certificaat is of zou moeten worden geschorst of ingetrokken. Behalve bij intrekking op 'eigen verzoek'.

## 10 Geschillenbeslechting

- 10.1 Elk geschil tussen een Deelnemer en een Certificatie-Instelling, evenals tussen een Deelnemer en GMP+ International dat voortkomt uit of in verband met het GMP+ FC scheme, zal worden beslecht in overeenstemming met GMP+ A4 *Geschillenprocedure*.

## 11 Tijdelijke bepalingen

- 11.1 GMP+ International is gerechtigd om, in uitzonderlijke situaties of in het geval van een noodsituatie met betrekking tot de onderwerpen die geregeld zijn in het GMP+ FC scheme, om aanvullende bepalingen voor korte termijn vast te stellen voor de Certificatie Instellingen /Critical/Non-Critical locations/ Outsourcing Party en/of Deelnemer(s), middels een uitvoerend besluit.
- 11.2 De Certificatie-Instelling/Critical/Non-Critical locatie/Outsourcing Party en / of de Deelnemer zijn verplicht om de tijdelijke aanvullende bepalingen zoals genoemd in artikel 11.1 na te leven en / of uit te voeren.
- 11.3 GMP+ International is gerechtigd:
- a. In gevallen die daarvoor in aanmerking komen, een volledige of gedeeltelijke vrijstelling (ontheffing) te verlenen van hetgeen dat is bepaald in ~~of krachtens~~ het GMP+ FC scheme en associeert een dergelijke vrijstelling (ontheffing) met vereisten of voorwaarden waarbij, in het geval van niet-naleving, ~~niet-tijdige naleving of onvolledige naleving,~~ niet-tijdige naleving, de betreffende vrijstelling (ontheffing) wordt geacht te zijn ingetrokken en / of
  - b. Een verstrekte vrijstelling (ontheffing) aan een Certificatie Instelling/Critical location en/of Deelnemer in te trekken.

## 12 Aansprakelijkheid

12.1 ~~9.8~~ GMP+ International is slechts aansprakelijk voor schade, geleden door een Onderneming en / of Deelnemer en / of Certificatie-Instelling, indien dergelijke schade het directe gevolg is van nalatigheid, opzet en / of het niet-nakomen door GMP+ International van haar verplichtingen krachtens het GMP+ FC scheme, op voorwaarde dat deze niet-nakoming niet te wijten is aan onvoldoende of onjuiste informatie die door de Onderneming en / of de Deelnemer en / of de Certificatie-Instelling verstrekt is aan GMP+ International. In ieder geval is de aansprakelijkheid van GMP+ International beperkt tot EUR 250.000 per claim met een maximum van EUR 1.000.000 per kalenderjaar.

## Annex 1. Verantwoordelijkheden voor verwerking van gegevens in de GMP+ database en / of publicatierecht.

Deze tabel geeft inzicht in de verantwoordelijkheden voor de verwerking van gegevens in de GMP+ database en / of de rechten om te publiceren op basis van de voorwaarden zoals vermeld in GMP+ A1 *Algemeen Reglement*.

Verantwoordelijk voor:	Artikel	GMP+ Int.	CB/Critical location
Publicatie van CI / Critical location	4.5	X	-
Publicatie van een geschorste CI / Critical location	8.1.c	X	-
Publicatie van de beëindiging van de GMP+ Feed Certification scheme License Agreement	8.1.d	X	-
Publicatie dat GMP+ International de GMP+ Feed Certification scheme License Agreement niet vernieuwd	8.1.b	X	-
Publicatie dat een andere CI de verplichtingen overneemt wanneer de oorspronkelijke CI wordt geschorst	8.1.2	X	-
Informereren van betrokken Deelnemers wanneer de acceptatie van een CI wordt ingetrokken / niet wordt vernieuwd.	8.1.3	X	-
Publicatie van een geschorst bedrijf	8.2.1.e	X	-
Publicatie van de intrekking van een GMP+ certificaat van een bedrijf	8.2.1.e	X	-

Verantwoordelijk voor:	Artikel	GMP+ Int.	CB/Critical location
<b>Verwerking gegevens Deelnemer (bezoekadres) te publiceren op het openbare gedeelte van de GMP+ portal</b>			
Naam Deelnemer	4.1	-	X
Straat	4.1	-	X
Nummer	4.1	-	X
Postcode	4.1	-	X
Stad	4.1	-	X
Land	4.1	-	X
Bedrijfsregistratienummer / KVK-nummer	4.1	-	X
Telefoonnummer	4.1	-	X
Faxnummer	4.1	-	X
E-mailadres	4.1	-	X
Website	4.1	-	X
Scheepsnaam	4.1	-	X
EU-nummer	4.1	-	X
<b>Verwerking gegevens Deelnemer (postadres) te publiceren op het openbare gedeelte van de GMP+ portal</b>			
Postbus nummer	4.1	-	X
Postcode	4.1	-	X
Stad	4.1	-	X
Land	4.1	-	X
<b>Certificatiegegevens van Deelnemer, gedeeltelijk te publiceren op het openbare gedeelte van de GMP+ portal</b>			
GMP+ standaard(en)	4.1.1	-	X
Scope(s)	4.1.1	-	X
Gecertificeerd sinds	4.1.1	-	X
Begindatum certificatie	4.1.1	-	X
Einddatum	4.1.1	-	X
Datum schorsing (indien van toepassing)	4.1.1	-	X
Datum intrekking (indien van toepassing)	4.1.1	-	X
Reden van schorsing (indien van toepassing)	4.1.1	-	X
Reden van intrekking (indien van toepassing)	4.1.1	-	X
Status	4.1.1	-	X

Verantwoordelijk voor:	Artikel	GMP+ Int.	CB/Critical location
<b>Certificatiegegevens van Deelnemer, gedeeltelijk te publiceren op het openbare gedeelte van de GMP+ portal</b>			
Koppeling van een multi-site locatie / tractionair aan hoofdkantoor / opdrachtgever	4.1	X	-
Contactpersoon bij Deelnemer	4.1	-	X
Noodtelefoonnummer (24/7 nummer)	4.1	-	X