EWS Meldingsformulier GMP+

U kunt het formulier met de hand invullen, maar bij voorkeur digitaal. Een Word-versie van dit formulier is ook gepubliceerd op de website van GMP+ International. U dient de grijs gearceerde velden verplicht in te vullen, waar van toepassing.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| ToelichtingDe tijdige en volledige melding van signalen of waargenomen feiten m.b.t. diervoeder dat een negatief effect heeft op de voeder- en voedselveiligheid, is van groot belang. In de praktijk kan het soms lastig blijken om het EWS meldingsformulier volledig in te vullen bij de eerste melding, omdat niet alle noodzakelijke details beschikbaar zijn. De eerste melding dient in dat geval ten minste de gegevens te bevatten die onmisbaar zijn voor een juiste eerste beoordeling van het incident. Vervolgens dient de deelnemer de ontbrekende gegevens direct na ontvangst aan te vullen en te versturen. |  |  |

Het meldingsformulier dient te worden verstuurd aan:

1. GMP+ International (zie GMP+ BA5)
2. De betreffende bevoegde autoriteit in uw land / regio (in geval van wettelijke verplichting).
3. De certificatie-instelling die verantwoordelijk is voor de GMP+ FSA-certificatie.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **E-mail adres van GMP+ International:** | ews@gmpplus.org |
|  | **E-mail adres van bevoegde autoriteit (in land of regio van vestiging)** |  |
|  | **E-mail adres van certificatie-instelling (die certificeert voor de GMP+FSA module):** |  |

|  |  |
| --- | --- |
|  | **ALGEMENE INFORMATIE** |
|  | **Datum en tijdstip van de melding:** |  |
|  | **Gemeld door (naam van persoon die de leiding heeft):**  |  |
|  | **BEDRIJFS- EN CONTACTINFORMATIE** |
|  | **Bedrijfsnaam:** |  |
|  | **Straat + huisnummer.:** |  |
|  | **Postcode + stad:** |  |
|  | **Land:** |  |
|  | **GMP+ nummer:**  |  |
|  | **-** **Wettelijk erkenningsnummer bedrijf / registratienummer (EU Ver. 183/2005)*(EU market)*:****-** **Erkenningsnummer EU Ver. 1069/2009 (dierlijke bijproducten) (indien van toepassing):** |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Naam van contactpersoon:** |  |
|  | **Telefoonnummer van contactpersoon:** |  |
|  | **Telefoonnummer van contactpersoon buiten kantooruren:** |  |
|  | **Telefoonnummer van een tweede contactpersoon buiten kantooruren:** |  |
|  | **E-mail adres contactpersoon:** |  |

|  |  |
| --- | --- |
|  | **RISICO (AARD VAN ONREGELMATIGHEID/MOGELIJKE RISICO)** |
|  | **Waargenomen gevaar/gevaren:** |  |
|  | **Mogelijke oorzaak (bevestigd/vermoed):**  |  |
|  | **(Waarschijnlijke) datum van oorzaak:** |  |
|  | **Datum waarop de onregelmatigheid is waargenomen:** |  |
|  | **Is er een risicobeoordeling uitgevoerd m.b.t. de specifieke situatie? (ja/nee)****Conclusie van risicoanalyse:** **Ernstig risico (ja/nee)** |  |
|  | **Motivatie:** |  |
|  | **Impact op gezondheid van dieren (ja/nee)** |  |
|  | **Symptomen:** |  |
|  |  |
|  | **BEMONSTERING EN ANALYSE** |
|  | **Datum van bemonstering:** |  |
|  | **Bemonstering informatie/plaats:** |  |
|  | **Analyse uitgevoerd: (ja/nee)****Indien ja, kunt u het analysecertificaat bijsluiten** |  |
|  | **Datum van productanalyse:** |  |
|  | **Gegevens van laboratorium dat de analyse heeft uitgevoerd (name, adres, land):**  |  |
|  | **Analyseresultaten en uitkomst van analyse:** |  |
|  | **Van toepassing zijnde wetgeving (EU/nationaal/andere norm):**  |  |
|  | **Maximaal toegestane norm:** |  |
|  |  |
|  | **PRODUCT (INFORMATIE OVER HET PRODUCT EN BETROKKEN PRODUCTPARTIJ)** |
|  | **Productnaam:** |  |
|  | **Merknaam/handelsnaam:** |  |
|  | **Productcategorie: (kies uit:)****-mengvoeder****-toevoegingsmiddel voor diervoeder****-voedermiddel****-voormengsel diervoeder****-voer voor gezelschapsdieren****-overig** |  |
|  | **In geval van voedermiddel: Nummer in catalogus van voedermiddelen (Verordening 68/2013)(EU markt):** |  |
|  | **Productaspect (soort verpakking (bulk/verpakt product, beschrijf verpakkingseenheden)):** |  |
|  | **Product is voor welke diersoort bedoeld? (indien van toepassing)** |  |
|  | **Identificatie van de partij: (partijcode)** |  |
|  | **Totale nettogewicht/volume van de partij:** |  |
|  | **Houdbaarheidsdatum van de partij:**  |  |
|  | **Temperatuur (indien van toepassing):** |  |
|  | **Distributiestatus van de partij (waar bevindt de gemelde partij zich op dit moment?): (zie ook hoofdstuk Distributie van het product/de partij)** |  |
| **44)** | **Is de partij onderdeel van een grotere eenheid (ja/nee):****Indien ja, is het bekend hoe groot de eenheid is en wat de locatie is van de resterende producten?** |  |
|  |  |
|  | **OORSPRONG EN LEVERANCIER VAN HET PRODUCT** |
| **45)** | **Land van oorsprong van de producten:** |  |
| **46)** | **Indien de oorsprong van het product verschilt van het meldende bedrijf: gegevens van producent, handelaar of importeur: (hieronder):****(kies uit:)****-producent****-fabrikant****-exporteur****-handelaar/tussenpersoon****-transporteur****-importeur****-opslag****-overig:....** |  |
| **47)** | **Is de producent uw directe leverancier?****(Ja/nee)** |  |
| **48)** | **Bedrijfsnaam van leverancier (1):** |  |
| **49)** | **Straat + huisnummer:** |  |
| **50)** | **Land:** |  |
| **51)** | **Postcode + stad:** |  |
| **52)** | **GMP+ nummer (indien van toepassing), of:****-niet-gecertificeerd****-gecertificeerd in overeenstemming met ander certificatieschema dan GMP+ FSA (naam van schema):** |  |
| **53)** | **-Wettelijk erkenningsnummer bedrijf / registratienummer (EU Ver. 183/2005)*(EU markt)*:** **-Erkenningsnummer EU Ver. 1069/2009 (dierlijke bijproducten) (indien van toepassing):** |  |
| **54)** | **Naam van contactpersoon bij leverancier:** |  |
| **55)** | **Telefoonnummer van contactpersoon:** |  |
| **56)** | **Telefoonnummer van contactpersoon buiten kantooruren:**  |  |
| **57)** | **Telefoonnummer van een tweede contactpersoon buiten kantooruren:** |  |
| **58)** | **E-mail adres contactpersoon**  |  |
|  |  |
|  | **DISTRIBUTIE VAN HET PRODUCT/DE PARTIJ** |
| **59)** | **Is het besmette product (reeds) op de markt gebracht? Ja/nee** |  |
| **60)** | **Producten gedistribueerd in uw eigen land: Ja/nee****Indien ja: Annex Distributielijst/Lijst met ontvangers met namen, locaties en hoeveelheden** |  |
| **61)** | **Producten bij eindgebruiker (veehouder): Ja/nee****Indien ja: Hoeveelheden** |  |
| **62)** | **Producten gedistribueerd in EU lidstaten: Ja/nee****Indien ja: Distributielijst/Lijst met ontvangers met namen en hoeveelheden** |  |
| **63)** | **Producten gedistribueerd buiten EU: Ja/nee****Indien ja: Annex Distributielijst/Lijst met ontvangers met namen en hoeveelheden** |  |
|  |  |
|  | **CORRIGERENDE MAATREGELEN EN GEÏNFORMEERDE PARTIJEN** |
| **64)** | **Is het product/de partij geblokkeerd? Ja/nee** |  |
| **65)** | **Is het product reeds teruggeroepen? Ja/nee** **Indien ja: hoeveelheden** |  |
| **66)** | **Is het product reeds vernietig?****Ja/nee****Indien ja: hoeveelheden** |  |
| **67)** | **Zijn de klanten reeds geïnformeerd?** **Ja/nee****Indien ja: Annex Distributielijst/Lijst met ontvangers per land** |  |
| **68)** | **Is de leverancier al op de hoogte gesteld?** **Ja/nee** |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **69)** | **Andere ketenpartners of instanties op de hoogte gesteld? Ja/nee****Indien ja: wie?**  |  |
| **70)** | **Andere genomen maatregelen:**  |  |
| **71)** | **Verplichte maatregelen? (door bevoegde autoriteiten)****Ja/nee****Indien ja, welke?** |  |
| **72)** | **Te nemen maatregelen in de nabije toekomst:** |  |
|  |  |
|  | **BIJGESLOTEN DOCUMENTEN (VOEG DE VOLGENDE DOCUMENTEN BIJ INDIEN BESCHIKBAAR)** |
|  |  | **Bijgesloten (ja/nee)** | **Kan beschikbaar worden gesteld aan derden (ja/nee)** |
| **73)** | **Analyse rapport(en)** |  |  |
| **74)** | **Distributielijst/Lijst met ontvangers** |  |  |
| **75)** | **Contracten/Afleverdocumenten/rekeningen** |  |  |
| **76)** | **Transport- en vrachtdocumenten** |  |  |
| **77)** | **Risicobeoordeling van het EWS-geval of situatie** |  |  |
| **78)** | **Product/partijdocumenten zoals etiketten en foto’s** |  |  |
| **79)** | **Fytosanitair certificaat** |  |  |
| **80)** | **CVED/CED (Common Veterinary Entry document/Common Entry Document) indien Verordening (EU) 669/2009 van toepassing is** |  |  |
| **81)** | **Overig** |  |  |
|  |  |
|  | **OVERIGE INFORMATIE** |
| **82)** | **Welke overige informatie met betrekking tot de onregelmatigheid/mogelijke risico is van belang?** |  |
|  |  |  |
|  | **DATUM EN HANDTEKENING** |  |
| **83)** | **Datum:****Handtekening:****Naam:**  |  |

Mail ews@gmpplus.org

© 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.

Disclaimer

Deze publicatie is vastgesteld om belangstellenden te informeren over GMP+ normen. De publicatie wordt regelmatig geactualiseerd. GMP+ International B.V. is niet aansprakelijk voor eventuele onvolkomenheden in deze publicatie.