



Общие положения

GMP+ A 1

Редакция RU: 15 июля 2017 года

GMP+ Feed Certification scheme



История документа

№ редакции/ Дата утверждения	Поправка	Касается	Конечная дата выполнения
0.0 / 09-2010	Предыдущие редакции документа находятся по ссылке History		01.01.2011
0.1 / 09-2011			01.10.2012
0.2 / 03-2012			01.03.2013
0.3 / 10-2013			01.03.2014
0.4 / 12-2014	Существенные редакционные и юридические изменения	Весь документ	01.01.2015
	Новые определения и согласования со стандартами ISO 17021 и ISO 22003	2	01.01.2015
	Добавлена возможность использовать услуги субподрядчика сертификационного органа при определенных условиях	3, 7.7	01.01.2015
	Минимальные требования к соглашению о проведении сертификации между сертификационным органом и кормовой компанией	3.2	01.01.2015
	Авторизация аудитора для проверки деятельности, связанной с кормами и сертифицированной по другой схеме сертификации	4.1e	01.01.2015
	Авторизация аудитора для проверки деятельности, связанной с кормами и сертифицированной по другой схеме сертификации	6	01.01.2016
	Основные правила использования логотипа GMP+ FRA и изменения относительно использования коллективных логотипов в связи с переносом сертификации продукции в сферу действия сертификации системы менеджмента безопасности кормов	6.1b	01.01.2016
	Введение более строгих правил использования GMP+ FSA при использовании логотипа GMP+ FRA	7.4	01.01.2015
	Введение более строгих правил использования GMP+ FSA при использовании логотипа GMP+ FRA	7.13	01.01.2015
	Введение рамочного соглашения о признании сертификационного органа компанией GMP+ International (GMP+ A5)	8.3	01.01.2015
	Введение критериев оценки и решения сертификационного органа при наличии объективных доказательств	8.4	01.01.2015
	Введение критериев оценки и решения сертификационного органа при наличии объективных доказательств	8.7	01.01.2015
	Обязательство участников относительно обновления круглосуточного номера телефона в	8.8	01.01.2015

№ редакции/ Дата утверждения	Поправка	Касается	Конечная дата выполнения
	экстренных ситуациях и других сведений в GMP+ базе данных компаний	9.7	01.01.2015
	Обязательство участников сотрудничать при проведении аудита GMP+ International	12	01.01.2015
	Изменения основного обязательства об уведомлении СРО		
	Разрешение от компетентного органа о предоставлении результатов проверки GMP+ International		
	Усовершенствование положения о разрешении GMP+ International информировать компетентные органы о случаях несоблюдения законодательных требований		
	Изменение правил перехода сертифицированной компании от одного сертификационного органа к другому в соответствии с международными стандартами Международного форума по аккредитации		
0.5 / 02-2015	Некоторые редакционные правки	Весь документ	10.02.2015
	Добавлен пункт	9.8	
	Добавлена конечная дата выполнения документа	Таблица с историей документа	
	Добавлен адрес GMP+ International	2	
1.0 /	Использование формулировок GMP+ и коллективного логотипа урегулировано в стандарте GMP+ A3	6.1	01.08.2015
1.1 / 11-2016	Значительные редакционные и юридические правки	Весь документ	15.07.2017
	Расширен раздел используемой терминологии	Раздел 2	15-07-2017
	Объединены разделы 3 и 4	Раздел 3	15.07.2017
	Расширены и объединены в одном разделе все требования к данным / открытому реестру	Раздел 4	15.07.2017
	Перенесена информация о требованиях к логотипам / торговым маркам GMP+	Раздел 5	15.07.2017

№ редакции/ Дата утверждения	Поправка	Касается	Конечная дата выполнения
	Сертификационным органом не выдвигаются дополнительные требования	П. 6.12	15.07.2017
	Требования относительно событий чрезвычайного характера для сертификационных органов	П. 6.13	15.07.2017
	Последствия аннулирования лицензии сертификационного органа для участников (адаптация)	П. 7.4	15.07.2017
	Участники дают разрешение GMP+ International распространять информацию о несоответствиях требований касательно безопасности кормов	П. 7.6	15.07.2017
	Требования к извещению о событиях чрезвычайного характера для участников	П. 7.7	15.07.2017
	Меры и санкции по отношению к сертификационным органам и участникам объединены в одном разделе	Раздел 8	15.07.2017
	Информация из раздела 12 перенесена в раздел 9 Ответственность (перенесено из п. 9.8)	Раздел 9 Раздел 12	15.07.2017
	Ответственность за внесение сведений в базу данных компаний GMP+	Дополнение 1	15.07.2017

СОДЕРЖАНИЕ

1	ВВЕДЕНИЕ	6
1.1	ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ	6
1.2	СТРУКТУРА GMP+ FEED CERTIFICATION SCHEME	7
1.3	СФЕРА ПРИМЕНЕНИЯ СТАНДАРТА	7
2	ТЕРМИНОЛОГИЯ	8
3	ПРИМЕНЕНИЕ, СЕРТИФИКАЦИОННЫЕ КРИТЕРИИ И ПРОЦЕДУРЫ	13
4	ДАННЫЕ / ОТКРЫТЫЙ РЕЕСТР	15
5	ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ЛОГОТИПОВ / ТОРГОВЫХ МАРОК СХЕМЫ GMP+ FC	16
6	СЕРТИФИКАЦИОННЫЕ ОРГАНЫ И КЛЮЧЕВЫЕ ПОДРАЗДЕЛЕНИЯ	17
7	ОБЯЗАТЕЛЬСТВА УЧАСТНИКОВ	20
8	МЕРЫ И САНКЦИИ	22
9	ПЕРЕХОД К ДРУГОМУ СЕРТИФИКАЦИОННОМУ ОРГАНУ	25
9.1	ПРОВЕРКА ПЕРЕД ПЕРЕХОДОМ	25
9.2	СЕРТИФИКАЦИЯ	25
10	РАЗРЕШЕНИЕ СПОРОВ	26
11	ВРЕМЕННЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ	27
12	ОТВЕТСТВЕННОСТЬ	28
	ПРИЛОЖЕНИЕ 1. ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ВНЕСЕНИЕ ДАННЫХ В БАЗУ ДАННЫХ КОМПАНИЙ GMP+ И/ИЛИ ПРАВО ПУБЛИКАЦИИ	29

1 Введение

1.1 Общие положения

GMP+ Feed Certification scheme была разработана в 1992 году участниками комбикормовой промышленности Голландии в ответ на различные более или менее серьезные инциденты, связанные с загрязнением сырьевых материалов. Хотя изначально данная схема возникла в национальном масштабе, впоследствии она была разработана до уровня международной системы, которой управляет GMP+ International в сотрудничестве с различными заинтересованными сторонами.

Хотя GMP+ Feed Certification scheme изначально была нацелена на обеспечение безопасности кормов, в 2013 г. был опубликован первый стандарт по обеспечению ответственности за производство кормов. С этой целью были созданы два модуля: Обеспечение безопасности кормов GMP+ (сосредоточен на безопасности кормов) и Обеспечение ответственного кормопроизводства GMP+ (сосредоточен на ответственности в процессе производства и сбыта кормов).

GMP+ Feed Safety Assurance (Обеспечение безопасности кормов GMP+) является полным модулем для обеспечения безопасности кормов во всех звеньях цепочки производства, сбыта и доставки кормов. Очевидное и доказуемое обеспечение безопасности кормов является «лицензией на продажу» во многих странах и на многих рынках, чему в полной мере способствует участие в модуле GMP+ FSA. Исходя из практических потребностей, в модуль GMP+ FSA были включены несколько компонентов, такие как требования к системе менеджмента качества (ISO 9001), HACCP, стандарты по товарам, прослеживаемость, мониторинг, программы предпосылок, общеотраслевой подход и система раннего оповещения.

С развитием модуля GMP+ Feed Responsibility Assurance (Обеспечение ответственного кормопроизводства GMP+), GMP+ International отвечает на запросы участников своей схемы. Кормовой сектор сталкивается с требованиями касательно ответственного производства. Это включает в себя, например, использование сои (в том числе производных сои и соевых продуктов) и рыбной муки, производство и сбыт которых осуществляются с заботой о людях, животных и окружающей среде. Для того чтобы продемонстрировать ответственное производство и торговлю, компания может пройти сертификацию в соответствии с модулем GMP+ Feed Responsibility Assurance.

Вместе со своими партнерами, GMP+International прозрачно устанавливает четкие требования, чтобы гарантировать безопасность кормов и ответственность за их производство. Аккредитованные органы по сертификации проводят независимую сертификацию GMP+.

GMP+International поддерживает участников схемы GMP+, предоставляя им полезную и практическую информацию посредством ряда методических документов (пособий), баз данных, информационных бюллетеней, вопросов и ответов и семинаров по самой актуальной тематике.

1.2 Структура GMP+ Feed Certification scheme

Документы в рамках GMP+ Feed Certification scheme поделены на несколько серий. Ниже схематически показано содержание GMP+ Feed Certification scheme:



Все эти документы доступны на веб-сайте GMP+ International (www.gmpplus.org).

1.3 Сфера применения стандарта

Данный документ называется GMP+ A1 *Общие положения* и является частью схемы GMP+ FC.

GMP+ A1 *Общие положения* включает в себя общие положения относительно процедуры сертификации, открытого реестра, использования коллективного логотипа, обязательств участников, а также другие положения общего характера. Документ GMP+ A1 *Общие положения* применим ко всем другим стандартам схемы GMP+ FC и является неотъемлемой частью схемы GMP+ FC и всех соглашений.

2 Терминология

В случае если не указано иначе, термины употребляются в значении, указанном в схеме GMP+ FC:

Пункт	– пункт документа GMP+ А1 <i>Общие положения.</i>
Аудит	<p>– один из следующих аудитов: первичный (сертификационный) аудит; инспекционный аудит; ресертификационный аудит; дополнительные аудиты. Включают, но не ограничиваются, запланированной и документально подтвержденной деятельностью, проводимой аудитором GMP+ для определения путем расследования, отбора проб и лабораторных испытаний, экспертизы или оценки объективных доказательств, адекватности и соблюдения установленных процедур или применимых требований и эффективности выполнения требований применимого (-ых) стандарта (-ов) схемы GMP+ FC.</p> <p>Или аудит соответствия, включающий, но не ограничивающийся, запланированной и документально подтвержденной деятельностью, проводимой международным аудитором GMP+, для определения путем расследования, отбора проб и лабораторных испытаний, экспертизы или оценки объективных доказательств, с тем чтобы всесторонне рассмотреть факт соблюдения сертификационным органом или ключевым подразделением / неключевым подразделением и/или компанией-субподрядчиком требований схемы GMP+ FC.</p>
Местонахождение / Подразделение	– любое подразделение участника, имеющее отдельное местонахождение или функцию для осуществления деятельности, входящей в сферу внимания схемы GMP+ FC.
Сертификационные критерии	– критерии оценки и сертификации, как указано в схеме GMP+ FC.
Аудит соответствия требований в цепочке поставок	– аудит соответствия компании-участника и ее сертифицированного (-ых) поставщика (-ов) и/или сертифицированного (-ых) клиента (-ов) с акцентом на выполнении конкретных требований схемы GMP+ FC.
Компания	– компания употребляется в значении термина, приведенного в документе GMP+ А2 <i>Определение терминов и аббревиатур.</i>

Пункт	– пункт документа GMP+ А1 <i>Общие положения.</i>
Оценка соответствия	<p>– оценка сертификационного органа или ключевого подразделения для оценки соответствия всем требованиям схемы GMP+ FC, которая может включать, не ограничиваясь, такими инструментами оценки:</p> <ul style="list-style-type: none"> - камеральная проверка; - аудит соответствия; - ретроспективный анализ; - общий анализ; - экспертиза аудиторов; - оценка отчета.
Аудит соответствия	<p>– аудит, проводимый международным аудитором GMP+ у участников, а также в офисе (-ах) сертификационного органа или ключевого подразделения с целью всеобъемлющей проверки соответствия сертификационного органа или ключевого подразделения требованиям схемы GMP+ FC, как детально указано в документе GMP+ С11 <i>Метод оценки и критерии соответствия сертификационных органов / ключевых подразделений</i>, или</p> <p>специальный аудит, проводимый аудитором GMP+ у участника для отслеживания основного (-ых) несоответствия (-ий), или</p> <p>аудит, проводимый соответствующим сертификационным органом у участника.</p>
Контракт / Договор или Соглашение об уровне услуг	– Контракт / договор или соглашение об уровне услуг, подписанное обеими сторонами, между сертификационным органом и ключевым или неключевым подразделением, или компанией субподрядчиком.
Ключевое подразделение	– подразделение сертификационного органа, в котором осуществляется ведение одной или нескольких ключевых активностей.
События чрезвычайного характера	– при событиях чрезвычайного характера люди сталкиваются с обстоятельствами, которые выходят за рамки нашего контроля, как описано далее в пп. 6.13 и 7.7 настоящего документа. Такие обстоятельства влияют на нормальную деловую среду и, следовательно, на надлежащее соблюдение требований аккредитации и сертификации.

Пункт	– пункт документа GMP+ A1 <i>Общие положения</i> .
Утвержденный GMP+ сертификационный орган	– юридическое лицо, утвержденное и лицензированное компанией GMP+ International с целью сертификации компаний по схеме GMP+ FC.
Аудитор GMP+	– аудитор, утвержденный в соответствии с требованиями схемы GMP+ FC компанией GMP+ International, действующий по поручению утвержденного сертификационного органа.
Международный аудитор GMP+	– квалифицированный аудитор, действующий от имени GMP+ International.
Сертификат GMP+	– документ стандартного формата, выданный сертификационным органом, который гласит, что система управления безопасностью кормов, внедренная и эксплуатируемая в определенном подразделении компании, обеспечивает соответствие стандарту (стандартам) GMP+. Это положение основано на доказательствах соблюдения требований схемы GMP+ FC.
Соглашение о сертификации GMP+	<p>– письменное соглашение, заключенное между сертификационным органом (ключевым / неключевым подразделением, компанией-субподрядчиком, если применимо) и участником (кандидатом в участники) в соответствии со всеми требованиями, изложенными в схеме GMP+ FC, можно разделить на две категории:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Уникальный контракт / договор, заключенный между сертификационным органом и отдельными компаниями. 2. Стандартизованный договор в форме шаблона, одобренного сертификационным органом, который должен быть подписан сертификационным органом и/или ключевым / неключевым подразделением, компанией-субподрядчиком или отдельной компанией.
База данных компаний GMP+	– база данных, содержащая соответствующие сведения, администрируемая GMP+ International.
Схема GMP+ FC	– GMP+ Feed Certification scheme (Схема сертификации кормов GMP+ Feed), международная схема сертификации, охватывающая всю цепочку кормов для животных, разработанную и внедренную GMP+ International, состоящую из модуля GMP+ Feed Safety Assurance (Обеспечение безопасности кормов GMP+) и модуля GMP+ Feed Responsibility Assurance (Обеспечение ответственного кормопроизводства GMP+) и изложенная в базовых документах с общими требованиями (документы группы А),

Пункт	– пункт документа GMP+ А1 <i>Общие положения</i> . нормативных стандартах (документы группы В) и связанных с ними приложениях (документы группы ВА) и, если применимо, национальных документах (документы группы ВСN), а также сертификационных правилах, охватывающих сертификационные требования и требования соответствия (документы С).
Лицензионное соглашение о проведении сертификации по схеме GMP+ FC (GMP+ Feed Certification Scheme)	– письменное соглашение, заключенное между GMP+ International и сертификационным органом, на основании документа GMP+ А5 <i>Лицензионное соглашение о проведении сертификации по схеме GMP+ FC (GMP+ Feed Certification Scheme)</i> .
GMP+ International	– компания GMP+ International B.V., с офисом по адресу: Брайлелаан, 9, 2289CL, г. Рейсвейк, Нидерланды (Braillelaan 9, 2289CL Rijswijk, The Netherlands), (Регистрационный номер в Коммерческом реестре Торговой палаты 27364542).
Первичный (сертификационный) аудит	– первый аудит, проведенный сертификационным органом в компании, чтобы удостовериться, что система управления безопасностью кормов компании, а также ее применение в повседневной деятельности соответствует применимым требованиям схемы GMP+ FC.
Ключевые виды деятельности	– формирование политики, разработка процессов и/или процедур, внедрение стандартизованного контракта / соглашения, пересмотр используемого контракта / соглашения, периодическая проверка, утверждение и принятие решений (за исключением решения о сертификации) по результатам оценки соответствия.
Неключевые виды деятельности	– виды деятельности сертификационного органа, за исключением ключевых видов деятельности.
Неключевое подразделение	– подразделение сертификационного органа, в котором осуществляются неключевые виды деятельности.
Объективное доказательство	– любая документально подтвержденная информация о фактах, которая может быть доказана посредством анализа, измерений, наблюдений и других подобных средств исследования.
Участник	– компания, имеющая действующий сертификат GMP+.

Пункт	– пункт документа GMP+ А1 <i>Общие положения</i> .
Ресертификационный аудит	– аудит, проводимый сертификационным органом у участника для проверки соблюдения требований схемы GMP+ FC для содействия принятию решения о повторной сертификации.
Повторный аудит	– дополнительный аудит, проводимый сертификационным органом у участника для проверки соблюдения требований схемы GMP+ FC.
Надзорный аудит	– аудит, проводимый сертификационным органом у участника для проверки соответствия требованиям схемы GMP+ FC.
Более строгий надзор	– аудиты, проводимые сертификационным органом у участника ежемесячно в течение не менее 3 и не более 6 месяцев, как указано в требованиях схемы GMP+ FC.
Компания-субподрядчик	– третья сторона, привлеченная сертификационным органом посредством заключения с ней контракта / договора или соглашения об уровне услуг для осуществления неключевых видов деятельности, под ответственность сертификационного органа.

3 Применение, сертификационные критерии и процедуры

- 3.1 Компания, желающая сертифицироваться по схеме GMP+ FC, должна подать заявку на получение сертификата GMP+ в сертификационный орган. После утверждения заявки сертификационный орган и компания должны заключить соглашение о сертификации.
- 3.2 Сертификационный орган может выдать компании сертификат GMP+, только если такая компания отвечает следующим требованиям:
- a. В случае если по местонахождению участника осуществляют деятельность другие несертифицированные компании, подпадающие под сферу действия схемы GMP+ FC, каждая из таких компаний должна быть сертифицирована по схеме GMP+ или по другой схеме, которая принимается в рамках схемы GMP+ FC. См. принятие других схем в документе GMP+ BA10 (раздел 3) *Минимальные требования к закупке*.
 - b. Результат первичного сертификационного аудита должен продемонстрировать сертификационному органу, что любая деятельность, подпадающая под сферу действия схемы GMP+ FC, проводимая по всем местонахождениям, которые подпадают под сертификацию GMP+, осуществляется в соответствии с требованиями схемы GMP+ FC. Компания, имеющая несколько местонахождений, может принять решение о подаче заявки на сертификацию GMP+ в отношении каждого местонахождения (адреса).
 - c. Участник, осуществляющий торговлю, и/или хранение, и/или транспортировку, и/или производитель, который только осуществляет торговлю / хранение продукции третьих лиц, может в зависимости от местонахождения принять решение о торговле, хранении или транспортировке корма, не сертифицированного по схеме GMP+ до тех пор, пока существует строгое (физическое) разделение, которое гарантировано системой менеджмента безопасности кормов участников и четко понятной и документируемой прослеживаемостью.
 - d. Участнику не разрешается производить корм, не сертифицированный по схеме GMP+, по тому же местонахождению, где производится GMP+ сертифицированный корм, кроме корма для домашних животных. Безопасность всей продукции должна быть обеспечена в рамках схемы GMP+ FC. Однако участник может охватывать части всего этого производства другой схемой, одобренной в рамках схемы GMP+ FC, если вся продукция сертифицирована. В таком случае сертификационный орган и GMP+ International уполномочены проверять такую часть производства посредством аудита.
 - e. Все установленные законом обязательные регистрации, разрешения и лицензии в наличии, и подтверждение таких регистраций, разрешений и лицензий предоставляется сертификационному органу. Участник должен соблюдать все применимые юридические требования, имеющие отношение к схеме GMP+ FC.

- f. Обновленная организационная структура компании должна быть доступна для оценки, включая информацию о конечном бенефициаре и правлении, а также заявление, в котором указывается, что компания, ее конечный бенефициар или ее правление вовлечены в предприятия, осуществляющие аналогичную компании деятельность, если таковая вовлеченность имеется.
- 3.3. Сертификат GMP+ может быть действителен в течение максимум трех лет (и не может превышать срок действия соглашения о сертификации GMP+), если только документы схемы GMP+ FC не указывают иное. Срок действия продлевается максимум на три года каждый раз по его истечению, за исключением случаев, если:
- a. в результате ресертификационного аудита, упомянутого в п. 3.4, выявлены несоответствия, согласно установленным нормам в Дополнении 1 к документу GMP+ C3/C6/C12;
 - b. была применена мера или санкция, как указано в п. 8;
 - c. срок действия соглашения о сертификации GMP+ истекает.
- 3.4 До продления срока действия сертификата GMP+ сертификационный орган должен:
- a. возобновить или продлить срок действия соглашения о сертификации GMP+ с участником, если это применимо;
 - b. провести успешный аудит повторной сертификации, чтобы убедиться в неизменном соответствии участника всем требованиям схемы GMP+ FC.

4 Данные / открытый реестр

- 4.1 После заключения с компанией соглашения о сертификации GMP+, сертификационный орган и/или ключевое подразделение должны незамедлительно ввести следующие сведения о компании в базу данных компаний GMP+:
- а) официальное название компании, адрес зарегистрированного офиса Компании [юридический адрес компании] (включая официальный регистрационный номер в Торгово-промышленной палате или аналогичную информацию об официальной регистрации компании), почтовый адрес, номер телефона, номер факса, адрес электронной почты, веб-сайт, номер телефона службы экстренной связи в компании, название судна, номер судна ЕС и всю другую информацию, в соответствии с требованиями, изложенными в документах GMP+ C;
 - б) местонахождения (адреса), по которым Компания осуществляет свою деятельность;
 - в) в случае сертификации подразделений с разным местонахождением или сертификации тяговой единицы, которая включен в руководство по обеспечению качества участников, главный офис должен быть зарегистрирован в базе данных компаний и связан с местонахождением всех подразделений / тяговой единицы.
- 4.2 После утверждения решения о сертификации сертификационного органа, сертификационный орган / ключевое подразделение обязаны обновлять данные о сертификации.
- 4.3 Сертификационный орган и/или ключевое подразделение должны уведомлять GMP+ International (через базу данных компаний GMP+) в течение двух недель с момента любого изменения сведений, указанных в пп. 4.1 и 4.1.1.
- 4.4 Сертификационный орган и/или ключевое подразделение должны вносить обновленные сведения в базу данных компаний GMP+ в течение 1 рабочего дня, если такие изменения касаются меры или санкции, примененной к участнику, как указано в п. 8.
- 4.5 В случае если изменения названия, адреса и/или зарегистрированного офиса сертификационного органа или его ключевого подразделения или в случае их закрытия, сертификационный орган обязан уведомить об этом GMP+ International не позднее чем за один месяц.
- 4.6 GMP+ International имеет право публиковать, включая, но не ограничиваясь, имя, логотип, адрес и зарегистрированный офис сертификационного органа, а также его ключевого подразделения в открытом реестре, а также сферу их деятельности. Сертификационный орган несет ответственность за полноту и правильность информации, предоставленной для регистрации в базе данных компаний GMP+.
- 4.7 GMP+ International имеет право зарегистрировать сведения, указанные в пунктах выше, в открытом реестре и сделать их общедоступными. См. Дополнение 1.

5 Использование логотипов / торговых марок схемы GMP+ FC

Все требования касательно логотипов / торговых марок GMP+ изложены в документе GMP+ А3 *Логотипы / Торговые марки GMP+*.

6 Сертификационные органы и ключевые подразделения

- 6.1 GMP+ International устанавливает порядок и требования к выдаче сертификационному органу-заявителю лицензии на проведение сертификации. См. документ GMP+ C10 *Требования к утверждению и процедура для сертификационных органов*.
- 6.2 Запрос на утверждение в качестве сертификационного органа должен подаваться в GMP+ International в письменной форме с использованием Приложения 1 GMP+ C10.
- 6.3 После подачи полностью заполненной формы запроса и всех требуемых документов, GMP+ International проводит оценку в течение периода, соответствующего требованиям, указанным в документах GMP+ группы С.
- 6.4 GMP+ International осуществляет утверждение запроса сертификационного органа-заявителя на получении лицензии на проведение сертификации посредством заключения лицензионного соглашения о проведении сертификации по GMP+ Feed Certification Scheme, надлежащим образом подписанного обеими сторонами.
- 6.5 После получения лицензии на проведение сертификации, сертификационный орган может выдавать сертификаты по схеме GMP+ компаниям, осуществляющим свою деятельность в секторе кормов для животных в соответствии с требованиями, указанными в схеме GMP+ FC и в лицензионном соглашении, упомянутом в п. 6.4.
- 6.6 Сертификационный орган-заявитель, упомянутый в п. 6.2, должен внести на счет GMP+ International членский взнос, как указано в документе GMP+ C4.
- 6.7 Сертификационный орган должен ежегодно оплачивать лицензионный взнос GMP+ International, состоящий из двух основных компонентов: а) фиксированного (-ых) сбора (-ов) и (b) переменного (-ых) сбора (-ов) в зависимости от количества и видов деятельности, осуществляемых сертификационным органом и его участниками. В случае если применим НДС, обязательство по его оплате ложится на сертификационный орган. Обязательство по оплате любых местных и/или других налогов, правительственных сборов, или пошлин, если таковы применимы, также возлагается на сертификационный орган.
- Ключевое подразделение должно ежегодно оплачивать на счет GMP+ International фиксированный взнос, как установлено в п. 2.1 документа GMP+ C4.
- 6.8 GMP+ International публикует размер взносов, указанных в пп. 6.6 и 6.7, не позднее, чем за месяц до начала календарного года. См. Документ GMP+ C4 *Тарифы*.
- 6.9 Что касается процесса сертификации, а также порядка и частоты проведения аудитов, сертификационный орган должен провести его в соответствии с положениями и требованиями схемы GMP+ FC.
- 6.10 Оценка и решения сертификационного органа должны быть наглядно основаны на объективных доказательствах соответствия или несоответствия.

- 6.11 GMP+ International имеет право проводить оценку соответствия сертификационного органа и /или ключевого подразделения, участников. Оценка соответствия может проводиться внешним аудитором, действующим от имени GMP+ International. См. документ GMP+ C11 *Метод оценки и критерии соответствия сертификационных органов / ключевых подразделений*.
- 6.12 Сертификационному органу и/или ключевому подразделению не разрешается определять и применять дополнительные требования к участнику, кроме указанных в схеме GMP+ FC, если только такие дополнительные требования не изложены во внутренних процедурах участников.

6.13 События чрезвычайного характера

- 6.13.1 События чрезвычайного характера или обстоятельства, влияющие на сертификационные органы, ключевые / неключевые подразделения и компании-субподрядчиков.

В случае если сертификационный орган и/или ключевое подразделение сталкиваются с событиями чрезвычайного характера, сертификационный орган и/или ключевое подразделение обязаны следовать приведенным ниже рекомендациям на основании Информационного документа Международного форума по аккредитации (IAF) по управлению событиями чрезвычайного характера или обстоятельствами, влияющими на сертификационные органы и участников, и которые описываются следующим образом:

- a) Участник или местонахождение не существует, поскольку уничтожен (-о) вследствие террористических актов или военных действий; или захвачен (-о) солдатами или повстанцами и/или охвачен (-о) пандемией, наводнением, землетрясением или другими антропогенными и стихийными бедствиями. Сертификационные органы, ключевое / неключевое подразделение и/или компания-субподрядчик получили об этом уведомление от управленческого персонала участника или его местонахождения или из другого (-их) источника (-ов). Сертификационные органы, ключевое / неключевое подразделение и/или компания-субподрядчик обязаны искать подтверждение данного факта из надежного источника. После подтверждения, сертификационный орган отзывает сертификат GMP+ и непосредственно информирует GMP+ International в письменной форме, с указанием всех соответствующих сведений.
- b) Головной офис принял решение о закрытии участника или местонахождения, потому что регион небезопасен. Руководство компании или головной офис должны уведомить об этом сертификационные органы, ключевое / неключевое подразделение и компанию-субподрядчика. Сертификационный орган отзывает сертификат GMP+ и непосредственно уведомляет GMP+ International в письменной форме, с указанием всех соответствующих сведений.

- c) Аудит участника или его местонахождения не может быть проведен, так как регион небезопасен для посещения аудиторами сертификационных органов, ключевого / неключевого подразделения и компании-субподрядчика. И сертификационные органы, ключевые / неключевые подразделения и компания-субподрядчик принимают решение о том, что регион небезопасен для посещения аудитором (решение должно основываться на руководящих принципах Международного форума по аккредитации (IAF)). Сертификационные органы, ключевое / неключевое подразделение и компания-субподрядчик должны следовать подпункту d).
- d) В случае если частоту проведения аудита, предусмотренную документами GMP+ C3 / C6 / C12, нельзя обеспечить и при условии, что было собрано достаточное количество доказательств для обеспечения уверенности в том, что сертифицированная система управления участника эффективна, может быть принято решение об отсрочке инспекционного или ресертификационного аудита на срок, не превышающий 3 месяцев. В противном случае действие сертификата GMP + должно быть приостановлено сертификационным органом. В течении периода приостановления должен быть проведен инспекционный или ресертификационный аудит, в противном случае сертификат должен быть отозван сертификационным органом.

7 Обязательства участников

- 7.1 Участник обязан соблюдать все требования и обязательства, изложенные в схеме GMP+ FC или в соответствии с соглашением о сертификации GMP+.
- 7.2 Участник должен проявлять полное сотрудничество в процессе проведения аудита, как указано в требованиях схемы GMP+ FC. Аудит может включать отбор проб и лабораторные исследования.
- 7.3 В случае внесения поправок к схеме GMP+ FC, участник должен соблюдать измененные требования в течение периода, указанного в таблице с историей документа, если GMP+ International не определит более короткий срок по срочным причинам.
- 7.4 В случае если лицензия на проведение сертификации сертификационного органа, у которого сертифицировался участник, отозвана; или в случае прекращения действия лицензионного соглашения о проведении сертификации по схеме GMP + FC с GMP+ International по инициативе сертификационного органа; или в случае прекращения сертификационным органом действия соглашения о сертификации GMP+ с участником, участник обязуется в течение трех месяцев заключить соглашение о сертификации с другим сертификационным органом.
- 7.5 В случае предполагаемого несоблюдения максимально допустимого уровня загрязняющего вещества, после подтверждения загрязнения, участник обязан уведомить о происшествии свой сертификационный орган, компетентный орган и GMP+ International посредством подачи отчета системы раннего оповещения, в соответствии с процедурой, изложенной в документе GMP+ BA5.
- 7.6 Участник позволяет компетентному органу национального правительства уведомить GMP+ International о выявленных несоответствиях в отношении юридических требований, связанных с аспектами безопасности корма. Участник позволяет GMP+ International уведомить компетентный орган национального правительства о выявленных несоответствиях в отношении юридических требований, касающихся аспектов безопасности кормов.

7.7 События чрезвычайного характера или обстоятельства, влияющие на участников

7.7.1 В ситуации, когда участник сталкивается с событиями чрезвычайного характера, указанным в п 6.13, он обязан сделать следующее:

- a) Участник не существует, поскольку он уничтожен вследствие террористических актов или военных действий; или захвачен (-о) солдатами или повстанцами. Руководство участника обязано уведомить об этом сертификационный орган и ключевое / неключевое подразделение или компанию-субподрядчика.
- b) Головной офис принял решение о закрытии участника, потому что регион небезопасен. Руководство участника или головной офис обязан уведомить об этом сертификационный орган и ключевое / неключевое подразделение или компанию-субподрядчика.

Примерами событий чрезвычайного характера могут быть:

- a) участник не существует, поскольку он уничтожен вследствие террористических актов или военных действий; или захвачен (-о) солдатами или повстанцами;
- b) головной офис принял решение о закрытии участника, потому что регион небезопасен;
- c) аудит участника не может быть проведен, потому что регион небезопасен для посещения аудиторами GMP+ из сертификационного органа, ключевого / неключевого подразделения, компании-субподрядчика (политически неустойчивые районы и зоны военных действий и/или пандемия, наводнение, землетрясение или другие антропогенные и стихийные бедствия).

8 Меры и санкции

8.1 Сертификационные органы:

В случае если GMP+ International установит, что сертификационный орган не соответствует требованиям и не придерживается обязательств, установленных схемой GMP+ FC или лицензионным соглашением о проведении сертификации по схеме GMP+ FC, она применит к сертификационному органу одну из мер или санкций в соответствии с подпунктом а) до и включительно по подпункт е). Сертификационный орган будет уведомлен об этом посредством официального письма:

- а) Будет указан период времени, в течении которого сертификационный орган / ключевое подразделение должны обеспечить соответствие требованиям схемы GMP+ FC. На сертификационный орган будет возложено обязательство о предоставлении отчета о корректирующих действиях в течение определенного периода времени.
- б) Лицензионное соглашение о проведении сертификации по схеме GMP+ FC с сертификационным органом не будет продлено.
- с) Действие лицензионного соглашения о проведении сертификации по схеме GMP+ FC будет приостановлено на срок максимум три месяца, это автоматически приводит к тому, что ключевому подразделению, неключевому подразделению и компании-субподрядчику не разрешено осуществлять какие-либо действия по схеме GMP+ в течении этого же срока.
- д) Возможно, после приостановления, будет прекращено действие лицензионного соглашения о проведении сертификации по схеме GMP+ FC, что автоматически приведет к тому, что ключевому подразделению, неключевому подразделению и компании-субподрядчику не разрешено осуществлять какие-либо действия по схеме GMP+.
- е) Сделать общеизвестным факт непродления, приостановления и прекращения лицензионного соглашения о проведении сертификации по схеме GMP+ FC, как указано в подпунктах b, c и d.

8.1.2 Во время приостановления, упомянутого в п. 8.1 в соответствии с подпунктом с), сертификационный орган должен обеспечить, чтобы все его обязательства по схеме GMP+ FC были переданы другому сертификационному органу.

8.1.3 Вследствие непродления / прекращения, упомянутых в пп. 8.1 b и d, соответствующий сертификационный орган не сможет участвовать в схеме GMP+ FC в течение как минимум одного года. GMP+ International уведомит вовлеченных участников.

8.1.4 GMP+ International имеет право дать сертификационному органу обязательные для выполнения указания:

Применение мер и санкций для всей схемы GMP+ FC в отношении участника осуществляется в соответствии с документами GMP+ группы C, относящимися к критериям оценки и сертификации.

Сертификационный орган обязан соблюдать обязательные для выполнения указания в течение 2 рабочих дней. Отклонение возможно только после консультации с GMP+ International, при достаточном обосновании.

8.2 Участники:

- В случае если сертификационный орган установит, что участник не соответствует требованиям схемы GMP+ FC или соглашения о сертификации GMP+ FC, он должен применить к участнику меры или санкции в соответствии с положениями схемы GMP+ FC в отношении критериев оценки и сертификации. Несоответствия должны классифицироваться в соответствии с данными критериями. Сертификационному органу разрешено применять более строгие меры, но не отклоняться от них путем применения менее строгих мер.
- 8.2.1 Меры или санкции, упомянутые в п. 8.2, являются одной из мер или санкций, предусмотренных в подпунктах а) до и включительно е):
- а) аудит соответствия участника. Стоимость аудита покрывается за счет участника;
 - б) более строгий надзорный аудит участника. Стоимость аудита покрывается за счет участника;
 - в) приостановление действия сертификата GMP+ максимум на три месяца;
 - г) аннулирование сертификата GMP+ на минимальный период не менее одного года;
 - е) публикация GMP+ International сведений о приостановлении и аннулировании, как указано в пп. 8.2.1 в) и г).
- 8.2.3 Когда применяется санкция, указанная в пп. 8.2.1 г), компания будет лишена права повторной подачи запроса на участие в схеме GMP+ FC по крайней мере в течение двенадцати месяцев. Бывший участник может быть лишен права участия в схеме на более длительный период времени, если предыдущие несоответствия указывают на то, что прежний участник является недобросовестным.
- 8.2.4 В случае если во время аудита участника сертификационный орган выявит существенное несоответствие, участник не может отозвать сертификат GMP+ по собственному запросу. Сертификационным органом в базу данных компаний GMP+ должны быть внесены обновленные сведения к статусу: «сертификат отозван», причина – «не соответствует требованиям».

- 8.2.5 В тех случаях, когда это решение GMP+ International оправдано, исключение из схемы, как изложено в предыдущих статьях, может также применяться к любому другому предприятию, существенный контроль над которым получен или осуществляется каким-либо образом, прямо или опосредованно:
- a. исключенной из участия в схеме компанией;
 - b. юридическим лицом осуществляющим существенный контроль над исключенным из участия в схеме предприятием, каким-либо образом, прямо или опосредованно, в настоящее время или в течение периода сертификации, или
 - c. физическим лицом, осуществляющим существенный контроль любым способом, будь то прямо или опосредованно, над исключенным из участия в схеме предприятием, в настоящее время или в течение периода сертификации.
- 8.2.6 GMP+ International имеет право сообщать о нарушениях требований законодательства, установленных вследствие проведения аудитов или уведомлений системы раннего оповещения, соответствующему сертификационному органу, а также компетентным органам.

9 Переход к другому сертификационному органу

В течение срока действия сертификата GMP+ участник имеет право перейти под наблюдение другого сертификационного органа. Такой переход зависит от следующих условий:

9.1 Проверка перед переходом

Принимающий сертификационный орган / ключевое подразделение должны провести проверку сертификации GMP+ потенциального участника. Эта проверка должна охватывать следующие аспекты, а ее результаты должны быть задокументированы:

- a) подтверждение того, что деятельность участника находится в пределах допустимой сферы сертификации сертификационного органа и/или ключевого подразделения.
- b) причину перехода;
- c) проверку соответствия критериям, изложенным в пп. 3.2 и 8.2.4;
- d) оценку последних отчетов о (повторной) сертификации и/или инспекционном аудите и любых незакрытых несоответствиях, которые могут возникнуть из них. Эта оценка может включать в себя другую соответствующую документацию, касающуюся процесса (повторной) сертификации, то есть примечаний, контрольных списков и т.п.
- e) подтверждение того, что участник не имеет невыполненных договорных обязательств по отношению к покидаемому им сертификационным органом.

9.2 Сертификация

Настоящая статья применима в отношении участника, у которого есть сертификат (-ы) GMP+, действующий (-е) действует на момент перехода к другому сертификационному органу и который должен соответствовать следующим условиям:

- a) Принимающий сертификационный орган, ключевое / неключевое подразделение, компания-субподрядчик должна заключить с участником соглашение о сертификации GMP+.
- b) Цикл сертификации между принимающим сертификационным органом / ключевым / неключевым подразделением, компанией-подрядчиком и участником должен всегда начинаться с первичного (сертификационного) аудита (этап 1 и этап 2). Не допускается передача сертификата GMP+ из покидаемого сертификационного органа принимающему органу без проведения первичного (сертификационного) аудита.
- c) Открытые несоответствия должны быть закрыты до перехода, в противном случае несоответствия должны быть закрыты принимающим сертификационным органом / ключевым подразделением во время первичного (сертификационного) аудита (этап 1 и этап 2).
- d) Сертификационному органу не разрешается принимать на обслуживание компанию, сертификат GMP+ которой был или должен быть приостановлен или аннулирован. За исключением аннулирования «по собственному запросу».

10 Разрешение споров

- 10.1 Любые споры, возникающие между участником и сертификационным органом, а также между участником и GMP+ International в связи со схемой GMP+ FC, должны быть урегулированы в соответствии с процедурой, описанной в документе GMP+ A4 *Процедура разрешения споров*.

11 Временные положения

- 11.1 GMP+ International имеет право в исключительных ситуациях или в случае возникновения чрезвычайной ситуации, связанной с вопросами, регулируемой схемой GMP+ FC, составлять краткосрочные дополнительные положения для сертификационных органов / ключевых / неключевых подразделений / компании-субподрядчика и/или участников посредством административного распоряжения.
- 11.2 Сертификационный орган / ключевое / неключевое подразделение / компания-субподрядчик и/или участники обязаны соблюдать и/или применять временные дополнительные положения, упомянутые в п. 11.1.
- 11.3 GMP+ International имеет право:
- a. в установленных случаях предоставить полное или частичное освобождение от того, что определено в схеме GMP+ FC и связывает такое исключение с требованиями или условиями, в соответствии с которыми в случае несоблюдения, соблюдения не в надлежащее время соответствующее исключение будет считаться отмененным;
 - b. отменить освобождение, которое было предоставлено сертификационному органу / ключевому подразделению и/или участнику.

12 Ответственность

12.1 GMP+ International несет ответственность только за ущерб, причиненный компании, и/или участнику, и/или сертификационному органу в случае, если такие убытки являются прямым следствием пренебрежения, умысла и/или нарушения со стороны GMP+ International своих обязательств в соответствии с требованиями схемы GMP+ FC, при условии, что такое нарушение со стороны GMP+ International было вызвано не недостаточной или неправильной информацией, предоставленной GMP+ International компанией и/или участником и/или сертификационным органом. В любом случае ответственность GMP+ International ограничивается суммой в размере 250 000 евро за каждый иск и максимальным совокупным размером в 1 000 000 евро за календарный год.

Приложение 1. Ответственность за внесение данных в базу данных компаний GMP+ и/или право публикации

В этой таблице указаны обязанности по внесению данных в базу данных компаний GMP+ и/или право публикации на основе требований, указанных в документе GMP+ A1 *Общие правила*.

Ответственный за:	Пункт	GMP+ International	Сертификационный орган / ключевое подразделение
Публикацию сведений о сертификационном органе / ключевом подразделении	4.5	X	-
Публикацию сведений о приостановке лицензии сертификационного органа / ключевого подразделения	8.1.c	X	-
Публикацию сведений о прекращении срока действия лицензионного соглашения о проведении сертификации по схеме GMP+ FC (GMP+ Feed Certification scheme)	8.1.d	X	-
Публикацию сведений о том, что GMP+ International не продлевает лицензионное соглашение о проведении сертификации по схеме GMP+ FC (GMP+ Feed Certification scheme)	8.1.b	X	-
Публикацию сведений о том, что обязанности сертификационного органа, деятельность которого приостановлена, переходят у другому сертификационному органу	8.1.2	X	-
Уведомление вовлеченных участников об аннуляции / непродлении лицензии сертификационного органа	8.1.3	X	-
Публикацию сведений о приостановлении действия сертификата компании	8.2.1.e	X	-
Публикацию сведений об аннуляции сертификата GMP+ компании	8.2.1.e	X	-

Ответственный за:	Пункт	GMP+ International	Сертификационный орган / ключевое подразделение
Внесение данных участника (адрес местонахождения) для публикации в открытом доступе на портале GMP+			
Название участника	4.1	-	X
Улица	4.1	-	X
Номер дома / здания	4.1	-	X
Почтовый индекс	4.1	-	X
Город	4.1	-	X
Страна	4.1	-	X
Номер свидетельства о регистрации компании / номер записи в реестре Торговой палаты (или другом соответствующем национальном реестре компаний)	4.1	-	X
Телефон	4.1	-	X
Факс	4.1	-	X
Электронный адрес	4.1	-	X
Вебсайт	4.1	-	X
Название судна	4.1	-	X
Номер судна ЕС	4.1	-	X
Внесение данных участника (почтовый адрес) для публикации в открытом доступе на портале GMP+			
Почтовый ящик	4.1	-	X
Почтовый индекс	4.1	-	X
Город	4.1	-	X
Страна	4.1	-	X
Данные о сертификации участника для частичной публикации в открытом доступе на портале GMP+			
Стандарт (-ы) GMP+, по которым сертифицирован участник	4.1.1	-	X
Сфера (-ы) деятельности	4.1.1	-	X
Сертифицирован с	4.1.1	-	X
Сертификат действителен с	4.1.1	-	X
Сертификат действителен до	4.1.1	-	X
Дата приостановления действия сертификата (если применимо)	4.1.1	-	X
Дата аннулирования сертификата (если применимо)	4.1.1	-	X
Причина приостановления (если применимо)	4.1.1	-	X
Причина аннулирования (если применимо)	4.1.1	-	X
Статус	4.1.1	-	X

Ответственный за:	Пункт	GMP+ International	Головной офис / ключевое подразделение
Данные о сертификации участника для частичной публикации в открытом доступе на портале GMP+			
Сведения о привязке подразделений (находящихся по отдельным адресам) / тяговой единицы к головному офису / основному лонжерону	4.1	X	-
Контактное лицо от участника	4.1	-	X
Номера телефона в экстренных ситуациях (круглосуточно)	4.1	-	X

GMP+ International

Braillelaan 9
2289 CL Rijswijk
The Netherlands

t. +31 (0)70 – 307 41 20 (Office)
+31 (0)70 – 307 41 44 (Help Desk)
e. info@gmpplus.org

Disclaimer:

This publication was established for the purpose of providing information to interested parties with respect to GMP+-standards. The publication will be updated regularly. GMP+ International B.V. is not liable for any inaccuracies in this publication.

© GMP+ International B.V.

All rights reserved. The information in this publication may be consulted on the screen, downloaded and printed as long as this is done for your own, non-commercial use. For other desired uses, prior written permission should be obtained from the GMP+ International B.V.