



S9.91 - Transitie Procedure GMP+ Feed Certification scheme 2020

Versie NL: 1 maart 2021





Inhoudsopgave

1. INLEIDING.....	3
2. SCOPE VAN DEZE TRANSITIE.....	3
3. GMP+ SCOPES EN DATABASE	3
4. TIJDSHEMA'S	3
5. LEIDRAAD BIJ IMPLEMENTATIE	4
5.1. GMP+ INTERNATIONAL.....	4
5.2. ACCREDITATIE INSTELLINGEN	5
5.3. GMP+ GEACCEPTEERDE CERTIFICATIE INSTELLINGEN.....	5
5.4. GMP+ GECERTIFICEERDE BEDRIJVEN	6
5.5. (GEREGISTREERDE) CONSULTANTS	6
6. GMP+ AUDITS, GMP+ CERTIFICATEN EN CERTIFICATIEOVEREENKOMSTEN	6
6.1. GMP+ AUDITS	6
6.2. CERTIFICATEN.....	7
6.3. CERTIFICATIEOVEREENKOMSTEN	7
7. NAZORG.....	8
7.1. AUDITTIJD REDUCTIE.....	8
7.2. WIJZIGINGEN NA IMPLEMENTATIE	8



1. Inleiding

Dit document beschrijft acties en tijdschema's met betrekking tot de transitie van de certificatie van het huidige GMP+ Feed Certification scheme naar het nieuwe, geherstructureerde GMP+ Feed Certification scheme 2020 (hierna "GMP+FC scheme 2020"). Het identificeert tijdschema's en acties voor alle betrokken partijen.

2. Scope van deze transitie

De nieuwe schemadocumenten zullen beknopter, duidelijker en geharmoniseerd zijn. Het is geen doel op zich om de inhoud te veranderen, maar door de verandering van de structuur, andere bewoordingen en omdat GMP+ FC scheme 2020 gebaseerd is op ISO22000:2018, zijn sommige wijzigingen onvermijdelijk. Daarom zijn er enkele kleine elementen toegevoegd aan het GMP+ FC scheme 2020 scheme en is de nieuwe structuur gebaseerd op de relevante processtappen van de toepassing zijnde scope.

Het huidige GMP+ Feed Certification scheme bestaat uit twee modules, de module Feed Safety Assurance (FSA) en de module Feed Responsible Assurance (FRA). Deze structuur blijft ongewijzigd. De transitieprocedure is van toepassing op het gehele GMP+ Feed Certification scheme, dus op beide modules.

Let op: deze transitieprocedure is bedoeld om de GMP+ Community te ondersteunen bij de transfer van het huidige GMP+ Feed Certification scheme naar GMP+ FC scheme 2020. Het kan echter niet het zorgvuldig lezen van de nieuwe normatieve documenten vervangen. Als leidraad wordt op de website van GMP+ International een "Cross References" tabel en "List of changes" aangeboden, waarin wordt aangegeven welke wijzigingen in de structuur zijn aangebracht.

3. GMP+ Scopes en Database

De GMP+ scopes voor certificatie en de activiteiten die onder elk van deze scopes vallen, worden beschreven in F0.3 *Scopes voor certificatie*. Het is niet onze bedoeling om extra scopes toe te voegen aan GMP+ FC scheme 2020. De namen van de scopes worden gestroomlijnd in alle schemadocumenten en in de GMP+ Company Database. Dit is afgerond op het moment van publicatie van de officiële GMP+ FC scheme 2020.

4. Tijdschema's

Er komt een transitieperiode van drie jaar en zes maanden. Dit betekent dat twee GMP+ Feed Certification schemes gelijktijdig van kracht zijn voor deze periode. Direct na de publicatie van het officiële GMP+FC scheme 2020 krijgen alle betrokken partijen een voorbereidings-/implementatiefase van zes maanden om de van toepassing zijnde schemadocumenten van GMP+ FC scheme 2020 te identificeren en te integreren in hun kwaliteitsmanagementsysteem. Na zes maanden volgt een implementatiefase van drie jaar. Na drie jaar moeten alle betrokken partijen GMP+ FC scheme 2020 in hun kwaliteitsmanagementsysteem hebben geïmplementeerd. Vanaf het einde van de implementatiefase moeten alle activiteiten zijn overgezet naar GMP+ FC scheme 2020 (donkerder groen deel van de tabel).



Publicatie van GMP+ Feed Certification scheme 2020 Begin van de voorbereidingsfase	Implementatiefase	Einde van implementatiefase
01-03-2021 – 01-09-2021	01-09-2021 – 01-09-2024	Na 01-09-2024
Certificering voor: GMP+ Feed Certification scheme 2010	Certificering voor : GMP+ Feed Certification scheme 2010 of, GMP+ Feed Certification scheme 2020 <u>N.B.</u> : Bedrijven kunnen samen met hun Certificatie Instellingen besluiten om eerder het GMP+ Feed Certification scheme 2020 te certificeren.	Certificering voor : GMP+ Feed Certification scheme 2020

5. Leidraad bij implementatie

5.1. GMP+ International

GMP+ International zal de volgende activiteiten/leveringen uitvoeren:

- a. Onderzoek naar relevante accreditatie van CI's.
- b. Afstemmen van de transitieprocedure met de Accreditatie Instellingen.
- c. Aanvragen van EA-acceptatie.
- d. Delen van een conceptversie van GMP+ FC scheme 2020 met de GMP+ Community.
- e. Informeren van de GMP+ Community (updaten van de website, nieuwsbrieven, begeleidings-/supportdocumenten, gezamenlijke bijeenkomsten, roadshows).
- f. Aanpassen van checklijsten.
- g. Updaten van IT Tooling.
- h. Herstructureren van het examen gedeelte van de GMP+ database.
- i. Review of de examens up-to-date zijn.
- j. Opleiden van GMP+ International auditoren.
- k. Publicatie van GMP+ FC scheme 2020.
- l. Plaatsen van een "Cross References" tabel en "List of changes" op de website van GMP+ International.



5.2. Accreditatie Instellingen

Accreditatie Instellingen kunnen hun geplande accreditatieactiviteiten voortzetten, omdat GMP+ FC scheme 2020 tot beperkte wijzigingen heeft geleid. Het is vooral gericht op het beknopter, duidelijker en uniformer maken van de voorwaarden. GMP+ FC scheme 2020 is gebaseerd op ISO22000:2018.

GMP+ International biedt de nieuwe schemadocumenten aan ter informatie en geactualiseerde versiedata.

- a. De accreditatie van de betrokken Certificatie Instelling moet als volgt worden aangepast:
 - o CI's die al een accreditatie hebben overeenkomstig ISO/IEC 17021 en ISO/TS 22003 (hierna ISO17021/22003) kunnen vanaf de publicatie van de officiële GMP+ FC scheme 2020 (voorbereidingsfase en/of implementatiefase) door middel van een desk study of een kantooraudit worden overgezet.
 - o CI's die geen accreditatie hebben overeenkomstig ISO17021/22003 kunnen alleen worden overgezet door middel van een office audit op locatie vanaf de publicatie van de officiële GMP+ FC scheme 2020 (voorbereidingsfase en/of implementatiefase).
- b. Voor ISO17021/22003 geaccrediteerde CI's is één witness audit voor auditoren niet vereist, maar wel voor CI's die geen accreditatie hebben overeenkomstig ISO17021/22003. In dit geval moet de witness audit worden uitgevoerd voor de fase 1 & 2-audit.

5.3. GMP+ geaccepteerde Certificatie Instellingen

GMP+ geaccepteerde Certificatie Instellingen kunnen de volgende activiteiten leveren/uitvoeren:

- a. Identificeren van de van toepassing zijnde voorwaarden/referentie van de relevante schemadocumenten en de "Cross References" tabel zoals gepubliceerd op de GMP+ International website.
- b. Integreren van GMP+ FC scheme 2020 in het kwaliteitsmanagementsysteem van de Certificatie Instellingen.
- c. Ontwikkelen van een implementatieplan voor de Accreditatie Instelling voor de aanpassing (indien van toepassing) van het accreditatiecertificaat. N.B.: Certificatie Instellingen moeten uiterlijk op de laatste datum van de implementatiefase de van toepassing zijnde scopes onder accreditatie hebben gebracht conform ISO17021/22003.
- d. Ervoor zorgen dat het GMP+ certificaat met het accreditatielogo uitgegeven kan blijven worden .
- e. Opleiden van betrokken auditoren en personeel.
- f. Uitvoeren van een interne audit volgens GMP+ FC scheme 2020.
- g. Het informeren van de klanten over schemawijzigingen.
- h. Indien van toepassing, samenwerken met de GMP+ gecertificeerde bedrijven voor transitieregelingen.
- i. Sluiten van non-conformities die via het oude schema zijn vastgesteld.
- j. Een audit uitvoeren voor de transitie.
- k. Na een succesvolle audit wordt een nieuw GMP+ certificaat afgegeven.



5.4. GMP+ gecertificeerde bedrijven

GMP+ gecertificeerde bedrijven kunnen de volgende activiteiten leveren/uitvoeren:

- a. Zich abonneren op de GMP+ nieuwsbrieven.
- b. De van toepassing zijnde voorwaarden/referentie identificeren van de relevante schemadocumenten en de "Cross References" tabel zoals gepubliceerd op de GMP+ International website.
- c. GMP+ FC scheme 2020 integreren in het kwaliteitsmanagementsysteem van de GMP+ gecertificeerde bedrijven.
- d. Opleiden van betrokken personeel.
- e. Een interne audit uitvoeren volgens GMP+ FC scheme 2020.
- f. Sluiten van non-conformities die via het oude schema zijn vastgesteld.
- g. Indien van toepassing, samenwerken met de Certificatie Instelling voor de transitieregeling of -audit.

5.5. (geregistreerde) Consultants

De geregistreerde consultants kunnen de volgende activiteiten leveren/uitvoeren:

- a. Zich abonneren op de GMP+ nieuwsbrieven.
- b. De van toepassing zijnde voorwaarden/referentie identificeren van de relevante schemadocumenten en de "Cross References" tabel, zoals gepubliceerd op de GMP+ International website.
- c. GMP+ FC scheme 2020 integreren in het kwaliteitsmanagementsysteem van de (geregistreerde) consultants.
- d. Aanpassen van het kwaliteitshandboek voor bedrijven.
- e. Opleiden van betrokken personeel.
- f. Contacten onderhouden met bedrijven om de relevante schemadocumenten in hun systeem te implementeren.

6. GMP+ audits, GMP+ certificaten en certificatieovereenkomsten

6.1. GMP+ audits

Zoals gezegd is GMP+ FC scheme 2020 erop gericht om de voorwaarden beknopter, duidelijker en uniformer te maken. De nieuwe GMP+ FC scheme 2020 is gebaseerd op ISO22000, daarom zijn er beperkte items toegevoegd. Hierdoor kunnen GMP+ gecertificeerde bedrijven vanaf de publicatiedatum van de officiële GMP+ FC scheme 2020 worden overgezet door middel van de volgende audits:

- a. Aangekondigde tussentijdse audit.
Alle GMP+ FC scheme 2020 voorwaarden moeten worden geverifieerd. Om dit te bewerkstelligen, kan de Certificatie Instelling besluiten om de steekproef te reduceren.
- b. Onaangekondigde tussentijdse audit.
Alle GMP+ FC scheme 2020 voorwaarden moeten worden geverifieerd. Om dit te bewerkstelligen kan de Certificatie Instelling besluiten om de steekproef te reduceren.
- c. Hercertificatie audit.



Alle GMP+ FC scheme 2020 voorwaarden moeten worden geverifieerd.

De beoordeling van bedrijven moet plaatsvinden volgens CR 2.0 *Beoordeling en Certificering* en/of CR3.0 *Beoordeling en Certificering van aanvullende scopes*. Vanaf de publicatiedatum van de officiële GMP+ FC scheme 2020 (lichtgroene deel in de tabel) kunnen nieuwe bedrijven worden gecertificeerd volgens het huidige GMP+ Feed Certification scheme of volgens GMP+ FC scheme 2020. Zes maanden na publicatie van de officiële GMP+ FC scheme 2020 (middengroene deel in de tabel) moeten nieuwe bedrijven gecertificeerd worden volgens GMP+ FC scheme 2020. Drie-en-een-half jaar na publicatie van de officiële GMP+ FC scheme 2020 (donkergroene deel in de tabel) moeten alle bedrijven gecertificeerd zijn volgens GMP+ FC scheme 2020.

6.2. Certificaten

Zodra een bedrijf is geaudit (alle soorten audits) en gecertificeerd volgens GMP+ FC scheme 2020, moet een nieuw certificaat worden afgegeven. In het geval van een tussentijdse audit blijft de geldigheid van het GMP+ certificaat gelijk (de geldigheid kan niet worden verlengd).

Met betrekking tot de weergave van het accreditatielogo op het GMP+ certificaat geldt het volgende:

- a. GMP+ FC scheme 2020 onder accreditatie, maar de Certificatie Instelling is nog niet geaccrediteerd voor de betreffende scope - geen accreditatielogo.
- b. GMP+ FC scheme 2020 onder accreditatie en de Certificatie Instelling is geaccrediteerd voor de betreffende scope - accreditatielogo kan als volgt worden weergegeven:
 - een certificaat met accreditatielogo kan direct worden afgegeven of,
 - een certificaat met accreditatielogo kan naar aanleiding van de eerste audit worden afgegeven GMP+ FC scheme 2020,
 - een certificaat met accreditatielogo moet worden afgegeven zodra de nieuwe certificatiecyclus begint.

Een certificaat met accreditatielogo kan nooit met terugwerkende kracht worden afgegeven ter vervanging van de bestaande certificaten. Het afgeven van een nieuw certificaat met accreditatielogo kan de geldigheid van de certificatiecyclus niet verlengen.

GMP+ C6-certificaten met accreditatielogo blijven geldig tot:

- De Certificatie Instelling is geaccrediteerd voor de betreffende scope(s) onder GMP+ FC scheme 2020 (ISO17021/22003),
- Het moment dat GMP+ International de GMP+ C6 intrekt.

6.3. Certificatieovereenkomsten

Het is de bedoeling om GMP+ FC scheme 2020 te accrediteren volgens ISO/IEC17021:2015 en ISO/TS22003:2013 en daarom zullen de GMP+ standaardbeschrijvingen en de minimaal verplichte audittijden veranderen. Als gevolg hiervan moeten de certificatieovereenkomsten worden aangepast.

Dit kan door het uitgeven van een nieuwe certificatieovereenkomst of een addendum gekoppeld aan de bestaande certificatieovereenkomst. Alle certificatieovereenkomsten moeten aangepast zijn voordat de eerste audit conform GMP+ FC scheme 2020 (ISO17021/22003) wordt uitgevoerd.



7. Nazorg

7.1. Audittijd reductie

De minimaal verplichte audittijden zijn een belangrijk element in GMP+2020. Conform Appendix 2, B2.2. van de ISO/TS22003:2013 kan audittijd reductie van toepassing zijn. Door de jaren heen is de audittijd reductie op de volgende manier afgegeven:

- a. De audittijd reductie die door GMP+ International vóór 16 december 2016 is afgegeven, blijft geldig tot aan de transfer naar #GMP+2020.
- b. De audittijd reductie van maximaal 30%, die is afgegeven door Certificatie Instellingen vanaf 16 december 2016, blijft geldig.

7.2. Wijzigingen na implementatie

GMP+ International heeft de nieuwe normatieve documenten met de grootst mogelijke zorgvuldigheid ontwikkeld, samen met de relevante werkgroepen, maar het is altijd mogelijk dat er een omissie in de transfer heeft plaatsgevonden. Indien dit het geval is, zal GMP+ International, samen met de betrokken werkgroepen, de opgetreden omissie herstellen. Er zijn twee soorten omissies geïdentificeerd:

- a. Omissies die een direct negatief effect kunnen hebben op de voederveiligheid worden zo snel mogelijk (binnen twee en/of drie werkdagen) door middel van een uitvoeringsbesluit hersteld.
- b. Omissies die geen negatief effect hebben op de voederveiligheid worden op de website van GMP+ International vermeld en binnen negen maanden na publicatie van GMP+ FC scheme 2020 geïmplementeerd.

At GMP+ International, we believe everybody, no matter who they are or where they live, should have access to safe food.

GMP+ International

Braillelaan 9

2289 CL Rijswijk

The Netherlands

t. +31 (0)70 – 307 41 20 (Office)

+31 (0)70 – 307 41 44 (Help Desk)

e. info@gmpplus.org

Disclaimer:

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

© GMP+ International B.V.

Alle rechten voorbehouden. De informatie uit deze publicatie mag worden geraadpleegd op het scherm, gedownload en geprint, mits dit gebeurt voor eigen, niet-commercieel gebruik.

Voor ieder ander gewenst gebruik dient vooraf schriftelijke toestemming van GMP+ International B.V. te worden verkregen.