



GMP+ C7 Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie/inspectie – aanvullende/specifieke scopes

GMP+ C 7

Versie NL: 4 april 2019/corr. 22.04.2020/08.06.2020



GMP+ Feed Certification scheme

Historie van het document

Revisie nr./ Datum van goedkeuring	Wijziging	Heeft betrekking op	Uiterste implementatiedatum
0.0 / 12-2011	Voorgaande versies kunnen geraadpleegd worden bij Historie		01-01-2012
1.0 / 03-2012			01-05-2012
2.0 / 11-2012			01-03-2013
3.0 / 06-2014	Redactionele wijzigingen: Alle redactionele wijzigingen zijn opgenomen in een factsheet Voorwaarden voor GMP+ BCN-DE1 zijn toegevoegd Voorwaarden voor GMP+ BCN-CN1 zijn toegevoegd Aanvullende voorwaarden voor GMP+ BCN-Centraal & Oost Europa zijn toegevoegd Aanpassing van beoordelingscriteria en maatregelen Audit tijden aanvullende scopes toegevoegd	Gehele Document Par. 2.4 Par. 2.5 Par. 2.6 Annex 1 Annex 2	01-01-2015
4.0 / 12-2015	Aanvullende voorwaarden voor GMP+ BCN-Italië zijn toegevoegd	Par. 2.7 / Annex 1	01-01-2016
5.0 / 09-2016	“bedrijf” is vervangen door “deelnemer” “dient” is vervangen door moet “oude” toepassingswijze is verwijderd Gegevens van de deelnemer op een sjabloon moeten identiek zijn aan de gegevens van de wettelijke bedrijfsregistratie.	Gehele document Par. 2.2 Par. 2.2 t/m 2.7	01.09.2016
6.0 / 11-2017	Redactionele wijzigingen en toelichting “via de certificatie-instelling” Implementatie van unieke certificatieovereenkomst/sjabloon certificatie-overeenkomst Binnen 2 weken na de audit moet de checklist worden geüpload naar de GMP+ database Het certificaat template van de relevante hoofdstukken van de GMP+ C3/C6/C12 moet worden gebruikt. Tekst van relevante country note kan worden gecombineerd met FSA/FRA certificaten	Gehele document & Paragraaf 1.4 Paragraaf 2.1 / 2.7 Paragraaf 2.2 / 2.7 Paragraaf 2.2 / 2.7 Paragraaf 2.2 / 2.7	01.07.2018
7.0 / 05-2018	Naam van het document is gewijzigd	Gehele document	01-07-2018

Revisie nr./ Datum van goedkeuring	Wijziging	Heeft betrekking op	Uiterste implementatiedatum
	<p>De checklijst van BCN-NL1 moet worden geüpload naar de nieuwe GMP+ database</p> <p>Certificatievoorwaarden voor GMP+ BCN-VN specifieke voorwaarden voor Vietnam zijn toegevoegd</p> <p>Certificatievoorwaarden voor GMP+ B11 protocol voor GMP+ registratie voor laboratoria zijn toegevoegd</p> <p>Beoordelingscriteria en maatregelen voor GMP+BCN-VN specifieke voorwaarden voor Vietnam en GMP+ B11 protocol voor GMP+ registratie voor laboratoria zijn toegevoegd</p> <p>Audittijden zijn toegevoegd voor GMP+ BCN-VN specifieke voorwaarden voor Vietnam en GMP+ B11 protocol voor GMP+ registratie voor laboratoria</p>	<p>Paragraaf 2.2</p> <p>Paragraaf 2.8</p> <p>Paragraaf 2.9</p> <p>Annex 1</p> <p>Annex 2</p>	
8.0 / 03-2018	<p>De auditor/technical/material expert die GMP+ B11 Geregistreerd Laboratorium beoordeelt, moet voldoen aan Annex 2 van GMP+ C10.</p> <p>Certificatievoorwaarden voor BCN-IP specifieke voorwaarden voor <i>Iberian Peninsula</i> is toegevoegd</p> <p>Beoordelingscriteria en maatregelen voor GMP+ BCN-IP specifieke voorwaarden voor <i>Iberian Peninsula</i> zijn toegevoegd.</p> <p>Audittijden zijn toegevoegd/gewijzigd voor GMP+ BCN-IP specifieke voorwaarden voor <i>Iberian Peninsula</i> en GMP+ B11 Geregistreerd Laboratorium.</p>	<p>2.9</p> <p>2.10</p> <p>Annex 1</p> <p>Annex 2</p>	<p>04.04.2019</p> <p>BCN-IP: 15.05.2019</p> <p>BCN-IP: 15.05.2019</p> <p>BCN-IP: 15.05.2019 GMP+ B11: 04.04.2019</p>
8.1 / 04-2020	<p>Toevoeging abusievelijk niet meegenomen bij B11 protocol: <i>GMP+ B11 Protocol voor GMP+ registratie voor laboratoria die alle analyses uitbesteden</i></p>	Annex 2	GMP+ B11: 04.04.2019
8.2 / 06-2020	<p>Verklaring GMP+ B11 Protocol voor GMP+ registratie voor laboratoria: Pesticiden verwijderen. Was abusievelijk blijven staan.</p>	2.9	

INHOUDSOPGAVE

1	INLEIDING	5
1.1	ALGEMEEN.....	5
1.2	STRUCTUUR VAN HET GMP+ FEED CERTIFICATION SCHEME.....	5
1.3	SCOPE	6
2	COUNTRY NOTES.....	7
2.1	ALGEMEEN.....	7
2.2	GMP+ BCN-NL1 ANTIBIOTICAVRIJ DIERVOEDER.....	7
2.3	GMP+ BCN-NL2 DIOXINE-MONITORING IN LEGHENNEN (OPFOK) VOEDER.....	10
2.4	GMP+ BCN-DE1 – QM-MILCH	12
2.5	GMP+ BCN-CN-1 SUPPLIER ASSURANCE FOR CHINA.....	14
2.6	GMP+ BCN-CEE AANVULLENDE VOORWAARDEN VOOR CENTRAAL & OOST EUROPA	16
2.7	GMP+ BCN-IT SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR ITALIË.....	18
2.8	GMP+ BCN-VN SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR VIETNAM.....	20
2.9	GMP+ B11 PROTOCOL VOOR GMP+ REGISTRATIE VOOR LABORATORIA	22
2.10	GMP+ BCN-SP SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR IBERIAN PENINSULA (ANDORRA, PORTUGAL EN SPANJE).....	25
ANNEX 1	BEOORDELINGSCRITEERIA EN MAATREGELEN.....	27
ANNEX 2	MINIMUM AUDIT / INSPECTIETIJDEN.....	29

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.

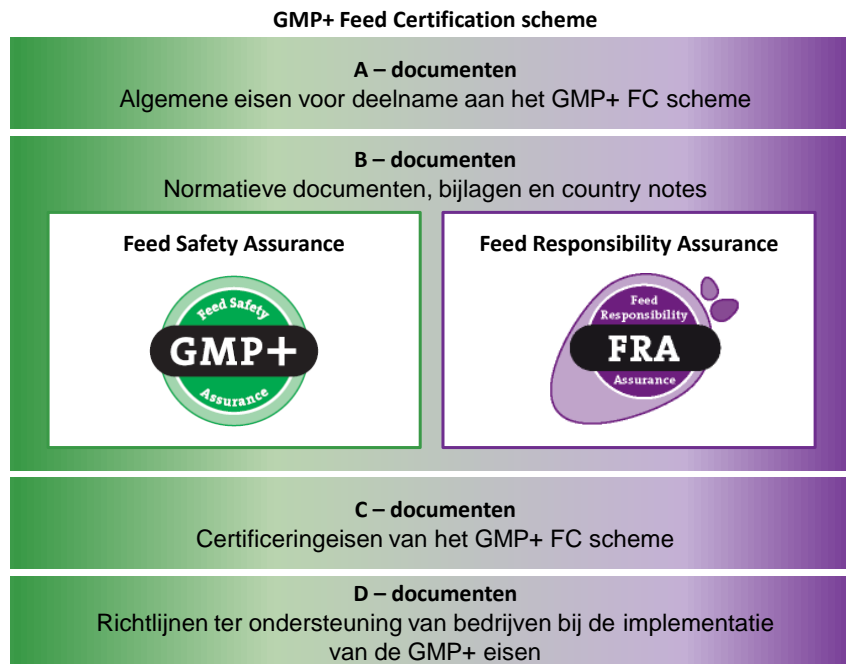
Met de ontwikkeling van de GMP+ Feed Responsibility Assurance module, reageert GMP+ International op de wensen van GMP+-deelnemers. Men verlangt van de diervoedersector dat zij op verantwoordelijkere wijze te werk gaat. Dit omvat bijvoorbeeld het inkopen van soja en vismeel die zijn geproduceerd en worden 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:



Al deze documenten zijn beschikbaar via de website van GMP+ International (www.gmpplus.org).

Het onderhavige document wordt aangeduid als de standaard GMP+ C7 *Beoordelings- en certificatiecriteria bij GMP+certificatie – aanvullende scopes* en maakt onderdeel uit van het GMP+ FC scheme.

1.3 Scope

Dit document bevat de beoordelings- en certificatie/inspectiecriteria met betrekking tot het uitvoeren van audits/inspecties bij ondernemingen als bedoeld in GMP+ A1 *Algemeen Reglement* van het GMP+ Feed Certification scheme van GMP+ International. Deze beoordelings- en certificatie/inspectiecriteria moeten door Certificatie Instellingen worden toegepast bij het uitvoeren van audits/inspecties bij ondernemingen voor aanvullende scopes van het GMP+ FC scheme zoals in dit document aangegeven.

In dit gehele document wordt de terminologie ‘via de certificatie-instelling’ gebruikt om aan te geven dat alle activiteiten die worden uitgevoerd door critical-, non-critical locations en outsourcing parties worden uitgevoerd onder de verantwoordelijkheid/aansprakelijkheid van de GMP+ geaccepteerde certificatie-instelling.

2 Country Notes

2.1 Algemeen

Certificatie Instellingen die geaccepteerd zijn door GMP+ International voor het GMP+ FC scheme voor de juiste standaard/scope waaraan de extra scope is gekoppeld mogen bedrijven die interesse hebben inspecteren voor een of meerdere hieronder aangegeven aanvullende scopes.

2.2 GMP+ BCN-NL1 *Antibioticavrij diervoeder*

Aanvullende voorwaarden Certificatie Instellingen en inspecteurs.

Certificatie Instellingen die de inspectie willen uitvoeren moeten een volledig ingevulde Annex 1 van de GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen* opsturen naar GMP+ International.

Voor de Certificatie Instellingen en inspecteurs zijn geen aanvullende eisen, naast de eisen in GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen*, ten aanzien van deze GMP+ BCN-NL1 *Antibioticavrij diervoeder* aangenomen dat ze zijn geaccepteerd voor de scope:

- a. Productie van mengvoeder of
- b. Productie van voormengsels of
- c. Productie van toevoegingsmiddelen of
- d. Productie van voedermiddelen

Scope

De inspectie voor GMP+ BCN-NL1 *Antibioticavrij diervoeder* is altijd aanvullend op een GMP+ (of equivalent – zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*) standaard met de scope:

- a. Productie van mengvoeder or
- b. Productie van voormengsels or
- c. Productie van toevoegingsmiddelen of
- d. Productie van voedermiddelen

Inspectie

Op basis van de inspectie nemen de Certificatie Instellingen het besluit over het verlenen van GMP+ verklaring, afhankelijk van of aan de beoordelingscriteria in annex 1 is voldaan. Het analysecertificaat moet beschikbaar zijn voor afgifte van de verklaring.

De GMP+ verklaring, verklaart dat, op het moment van de inspectie de locatie aan de voorwaarden van de GMP+ BCN-NL1 *Antibioticavrij diervoeder* voldoet. *Zoals aangegeven onder “scope”* een aanvulling op een GMP+ FSA standaard met de scope “productie diervoeder (mengvoeder, voormengsel, toevoegingsmiddel of diervoeder)”.

De volgende inspectie moet worden uitgevoerd voor datum Y(= X + 14 maanden) waarbij X de datum van de vorige inspectie is. In het geval dat datum Y na de einddatum van het GMP+ certificaat waaraan het complementair is valt dan moet de einddatum van het GMP+ certificaat als ‘vernieuwingsdatum Y’ worden aangehouden.

Op het analysecertificaat worden de LOQ waarden aangegeven. De norm waartegen de resultaten getoetst moeten worden is opgenomen in de GMP+ BA1 *Specific feed safety limits*.

Tijdsduur

De minimale frequentie en tijdsduur voor de uitvoering van de inspectie (incl. documentenbeoordeling en rapportage) zijn opgenomen in Annex 2 van dit document.

Indien de resultaten van een analyse uitslag positief zijn, dan moet via de certificatie instelling daar extra aandacht en tijd aan worden besteed, gevolgd door een eventuele aanpassing van de bedrijvendatabase. De kosten voor de aanvullende tijdbesteding zijn voor rekening van de deelnemer.

Checklijst

De inspectie checklijst wordt binnen twee weken na het eind van de inspectie worden geüpload naar de bedrijvendatabase van GMP+ International.

Bedrijvendatabase

Indien een verklaring wordt afgegeven, dan moet de certificatie instelling een extra scope (antibioticavrij diervoeder) toevoegen aan de deelnemer.

Bij uitsluiting van deelname moet de status van de deelnemer als volgt worden ingesteld: ingetrokken– voldoet niet aan voorwaarden voor de scope antibioticavrij diervoeder.

Verklaring

De tekst voor een verklaring wordt als volgt:

Naam van de certificatie-instelling
GMP+ International registratienummer van de certificatie-instelling

**BCN-NL1 Antibioticavrij diervoeder
= scope =**

Naam, postadres, locatie van deelnemer Y

Bezoekadres en locatie van deelnemer Y
GMP+ International registratienummer van de bezochte deelnemerslocatie

CI X verklaart dat de bedrijfslocatie Y is geïnspecteerd conform de van toepassing zijnde eisen uit de Country Note BCN-NL1 Antibioticavrij diervoeder en GMP+ C7 Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie/inspectie – aanvullende/specifieke scopes van GMP+ International B.V. in Rijswijk, The Netherlands.

CI X verklaart, op basis van gemelde feiten, dat de geïnspecteerde deelnemerslocatie en het bemonsteringsregime voldoet aan de van toepassing zijnde voorwaarden van de Country Note BCN-NL1 Antibioticavrij diervoeder en GMP+ C7 Beoordelings- en certificatie/inspectiecriteria op het moment van inspectie, dat de geïnspecteerde deelnemerslocatie en het bemonsteringsregime op het moment van inspectie voldoen aan de van toepassing zijnde voorwaarden van de Country Note BCN-NL1 Antibioticavrij diervoeder en GMP+ C7 Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie/inspectie – aanvullende/specifieke scopes van GMP+ International B.V. in Rijswijk, The Netherlands.

Datum inspectie

CI Details
Startdatum verklaring
Volgende inspectie uit te voeren voor datum

Opmerkingen:

- a. Het is niet toegestaan om op enigerlei wijze merknamen op de verklaring te vermelden.
- b. Het is verplicht om het GMP+ logo te vermelden op de verklaring.
- c. De begindatum van de verklaring is een datum die in elk geval na de datum van de positieve eindbeoordeling ligt.
- d. De gegevens van de deelnemer moeten identiek zijn aan de gegevens zoals vastgelegd in de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer (bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde autoriteit, belasting/BTW nummer).
- e. Het is niet toegestaan om de logos van critical location, non-critical location en outsourced party op de verklaring te tonen, anders dan de GMP+ geaccepteerde certificatie-instelling.

Uitsluiting

Indien is vastgesteld dat een GMP+ deelnemer of tijdelijk geaccepteerd bedrijf niet langer voldoet aan de voorwaarden, dan is het, via de certificatie-instelling, verplicht om direct maatregelen en sancties op te leggen conform Annex 1.

Unieke certificatieovereenkomst / Sjabloon Certificatieovereenkomst

In de overeenkomsten (of offertes die onderdeel uitmaken van de overeenkomsten) met bedrijven moet via de certificatie-instelling de minimum verplichte audit/inspectietijd zijn gespecificeerd.

Deze inspectietijd moet ten minste voldoen aan de minimum inspectietijd zoals uiteengezet in Annex 2 van GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes*. Verwijzen naar GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes* is onvoldoende.

Het is niet toegestaan om af te wijken van de minimum verplichte audittijden door middel van facturering op basis van herberekening. Indien een langere audittijd nodig is op basis van de bevindingen van de inspecteur, dan is dit mogelijk in overleg met de deelnemer.

Het is eveneens vastgelegd in een unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template dat de GMP+ gecertificeerde deelnemer het GMP+ logo mag gebruiken en dat hij zich verplicht om zich strikt te houden aan de voorwaarden die GMP+ International hiervoor heeft gedefinieerd.

Uitsluiting aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid omtrent de beoordeling van deelnemers via de Certificatie Instellingen . De betreffende Certificatie Instellingen vrijwaren GMP+ International hieromtrent. Dit is niet van toepassing op de monsters en analytics die worden verstrekt in opdracht van GMP+ International.

Tarieven

De Certificatie Instellingen hanteert hun eigen tarieven. Namens GMP+ International worden via de Certificatie-instelling de van toepassing zijnde tarieven zoals aangegeven in GMP+ C4 *Tarieven* in rekening gebracht.

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers over de beoordeling zullen eerst worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement van de Certificatie-instelling. Als dit niet leidt tot een oplossing, dan kan het geschil worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).

2.3 GMP+ BCN-NL2 Dioxine-monitoring in leghennen (opfok) voeder

Aanvullende voorwaarden voor certificatie-instelling en auditoren

Certificatie Instellingen die een bedrijf willen certificeren moeten GMP+ International een volledig ingevulde Annex 1 van de GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen* sturen.

Er zijn geen aanvullende voorwaarden voor de Certificatie Instellingen en auditoren in aanvulling op de voorwaarden in GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen annex 2*, met betrekking tot deze GMP+ BCN-NL2 *Dioxine-monitoring in leghennen (opfok) voeder*, op de voorwaarde dat t ze zijn geaccepteerd voor de scope:

- a. Productie van mengvoeder

Scope

De audit voor GMP+ BCN- NL2 *Dioxine-monitoring in leghennen (opfok) voeder* is altijd aanvullend op een GMP+ (of equivalent – zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*) standaard met de scope:

- a. Productie van mengvoeder

Tijdsduur

De minimale frequentie en tijdsduur voor de uitvoering van de audit (incl. documentenbeoordeling en rapportage) is opgenomen in Annex 2 van dit document.

Checklijst

De audit checklijst moet binnen twee weken na het eind van de audit e worden geüpload naar de bedrijvendatabase van GMP+ International.

Bedrijvendatabase

Wanneer een certificaat wordt verstrekt, dan moet de certificatie-instelling een aanvullende scope toevoegen (Dioxine-monitoring in leghennen (opfok) voeder) aan de deelnemer.

Certificaat

Voor het certificaat, moet de template zoals genoemd in de relevante hoofdstukken van de GMP+ C3/C6/C12 worden gebruikt. De relevante country note moet worden genoemd op het certificaat.

Opmerkingen:

- a. Het is niet toegestaan om op enigerlei wijze merknamen op de verklaring te vermelden.
- b. Het is verplicht om het GMP+ logo te vermelden op de verklaring.
- c. De begindatum van het certificaat is een datum die in elk geval na de datum van de positieve eindbeoordeling ligt.
- d. De gegevens van de deelnemer moeten identiek zijn aan de gegevens zoals vastgelegd in de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer (bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde autoriteit, belasting/BTW nummer).
- e. De tekst van het relevante certificaat van een country note mag worden gecombineerd met / opgenomen in de tekst van andere FSA/FRA certificaten.
- f. Het is niet toegestaan om de logo's van critical location, non-critical location en outsourced party te gebruiken op het certificaat, anders dan de GMP+ geaccepteerde certificatie-instelling.

Uitsluiting

Indien is vastgesteld dat een GMP+ deelnemer of tijdelijk geaccepteerd bedrijf niet langer voldoet aan de voorwaarden, dan is het, via de certificatie-instelling, verplicht om direct maatregelen en sancties op te leggen conform Annex 1.

Unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template

In de overeenkomsten (of offertes die onderdeel zijn van de overeenkomsten) via de Certificatie-instelling met bedrijven, moet de te besteden audittijd ook zijn opgenomen. Deze audittijd moet ten minste voldoen aan de minimum audit tijdsduur zoals vastgelegd in annex 2 van GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes*. Verwijzing naar GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes* is niet voldoende.

Het is niet toegestaan om af te wijken van de minimum verplichte audittijden door middel van facturering op basis van herberekening. Indien, op basis van de bevindingen van de auditor, een langere audittijd noodzakelijk is, dan is dit mogelijk in overleg met de deelnemer.

Het is eveneens vastgelegd in een unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template dat de GMP+ gecertificeerde deelnemer het GMP+ logo mag gebruiken en dat hij zich verplicht om zich strikt te houden aan de voorwaarden die GMP+ International hiervoor heeft gedefinieerd.

Uitsluiting aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid omtrent de beoordeling van deelnemers via de Certificatie Instellingen . De betreffende Certificatie Instellingen vrijwaren GMP+ International hieromtrent.

Tarieven

De Certificatie Instellingen hanteert hun eigen tarieven. Namens GMP+ International worden via de Certificatie-instelling de van toepassing zijnde tarieven zoals aangegeven in GMP+ C4 *Tarieven* in rekening gebracht.

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers over de beoordeling zullen eerst worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement van de Certificatie-instelling. Als dit niet leidt tot een oplossing, dan kan het geschil worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).

2.4 GMP+ BCN-DE1 – QM-Milch

Aanvullende voorwaarden voor Certificatie Instellingen en auditoren

Certificatie Instellingen die een bedrijf willen certificeren moeten GMP+ International een volledig ingevulde annex 1 sturen van de GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen*.

Er zijn geen aanvullende voorwaarden voor de Certificatie Instellingen en auditoren in aanvulling op de voorwaarden in GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen*, met betrekking tot deze GMP+ BCN-DE1 QM-Milch, op de voorwaarde dat ze zijn geaccepteerd voor de scope:

- a) Productie van mengvoeder or
- b) Productie van voedermiddel or
- c) Productie van voormengsels or
- d) Productie van toevoegingsmiddelen
- e) Handel in diervoeder.

Scope

De audit voor GMP+ BCN- DE1 QM-Milch is altijd in aanvulling op een GMP+ (of gelijkwaardige - zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*) standaard met de scope:

- a) Productie van mengvoeder of
- b) Production feed material of
- c) Production pre-mixtures of
- d) Productie van toevoegingsmiddelen of
- e) Handel in diervoeder.

Tijdsduur

De minimale frequentie en tijdsduur voor de uitvoering van de audit (incl. documentenbeoordeling en rapportage) is opgenomen in Annex 2 van dit document.

Checklijst

De audit checklijst moet binnen twee weken na het eind van de audit worden geüpload naar de bedrijvendatabase van GMP+ International.

Bedrijvendatabase

Wanneer een certificaat wordt verstrekt, moet de Certificatie-instelling een aanvullende scope (GMP+ BCN- DE1 QM-Milch) toevoegen aan de deelnemer.

Certificaat

Voor het certificaat, moet de template zoals genoemd in de relevante hoofdstukken van de GMP+ C3/C6/C12 worden gebruikt. De relevante country note moet worden genoemd op het certificaat.

Opmerkingen:

- a. Het is niet toegestaan om op enigerlei wijze merknamen op de verklaring te vermelden.
- b. Het is verplicht om het GMP+ logo te vermelden op de verklaring.
- c. De einddatum van het certificaat is een datum die in elk geval na de datum van de positieve eindbeoordeling ligt.
- d. De gegevens van de deelnemer moeten identiek zijn aan de gegevens zoals vastgelegd in de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer (bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde autoriteit, belasting/BTW nummer).

- e. De tekst van het relevante certificaat van een country note mag worden gecombineerd met / opgenomen in de tekst van andere FSA/FRA certificaten.
- f. Het is niet toegestaan om de logo's van critical location, non-critical location en outsourced party te gebruiken op het certificaat, anders dan de GMP+ geaccepteerde certificatie-instelling.

Uitsluiting

Indien is vastgesteld dat een GMP+ deelnemer of tijdelijk geaccepteerd bedrijf niet langer voldoet aan de voorwaarden, dan is het, via de certificatie-instelling, verplicht om direct maatregelen en sancties op te leggen conform Annex 1.

Unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template

In de overeenkomsten (of offertes die onderdeel zijn van de overeenkomsten) via de Certificatie-instelling met bedrijven, moet de te besteden audittijd ook zijn opgenomen. Deze audittijd moet ten minste voldoen aan de minimum audit tijdsduur zoals vastgelegd in annex 2 van GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes*. Verwijzing naar GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes* is niet voldoende.

Het is niet toegestaan om af te wijken van de minimum verplichte audittijden door middel van facturering op basis van herberekening. Indien, op basis van de bevindingen van de auditor, een langere audittijd noodzakelijk is, dan is dit mogelijk in overleg met de deelnemer.

Het is eveneens vastgelegd in een unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template dat de GMP+ gecertificeerde deelnemer het GMP+ logo mag gebruiken en dat hij zich verplicht om zich strikt te houden aan de voorwaarden die GMP+ International hiervoor heeft gedefinieerd.

Uitsluiting aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid omtrent de beoordeling van deelnemers via de Certificatie Instellingen . De betreffende Certificatie Instellingen vrijwaren GMP+ International hieromtrent.

Tarieven

De Certificatie Instellingen hanteert hun eigen tarieven. Namens GMP+ International worden via de Certificatie-instelling de van toepassing zijnde tarieven zoals aangegeven in GMP+ C4 *Tarieven* in rekening gebracht.

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers over de beoordeling zullen eerst worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement van de Certificatie-instelling. Als dit niet leidt tot een oplossing, dan kan het geschil worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).

2.5 GMP+ BCN-CN-1 Supplier Assurance for China

Aanvullende voorwaarden voor Certificatie Instellingen en auditoren

Certificatie Instellingen die een bedrijf willen certificeren, moeten GMP+ International een volledig ingevulde annex 1 sturen van de GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen*.

Er zijn geen aanvullende voorwaarden voor de Certificatie Instellingen en auditoren in aanvulling op de voorwaarden in GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen* met betrekking tot deze GMP+ BCN-CN-1 Supplier Assurance for China, op de voorwaarde dat ze zijn geaccepteerd voor de scope:

- a) Productie van mengvoeder or
- b) Productie van voormengsels.

Scope

De audit voor GMP+ BCN-CN-1 Supplier Assurance for China is altijd aanvullend op een GMP+ (of equivalent – zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*) standaard met de scope:

- a) Productie van mengvoeder or
- b) Productie van voormengsels.

Tijdsduur

De minimale frequentie en tijdsduur voor de uitvoering van de audit (incl. documentenbeoordeling en rapportage) is opgenomen in Annex 2 van dit document.

Checklijst

De audit checklijst moet binnen twee weken na het eind van de audit worden geüpload naar de bedrijvendatabase van GMP+ International.

Bedrijvendatabase

Wanneer een certificaat wordt verstrekt, moet de Certificatie-instelling een aanvullende scope (GMP+ BCN-CN-1 Supplier Assurance for China) toevoegen aan de deelnemer.

Certificaat

Voor het certificaat, moet de template zoals genoemd in de relevante hoofdstukken van de GMP+ ~~C3~~/C6/C12 worden gebruikt. De relevante country note moet worden genoemd op het certificaat. Opmerkingen:

- a. Het is niet toegestaan om op enigerlei wijze merknamen op de verklaring te vermelden.
- b. Het is verplicht om het GMP+ logo te vermelden op de verklaring.
- c. De begindatum van het certificaat is een datum die in elk geval na de datum van de positieve eindbeoordeling ligt.
- d. De gegevens van de deelnemer moeten identiek zijn aan de gegevens zoals vastgelegd in de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer (bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde autoriteit, belasting/BTW nummer).
- e. De tekst van het relevante certificaat van een country note mag worden gecombineerd met / opgenomen in de tekst van andere FSA/FRA certificaten.
- f. Het is niet toegestaan om de logo's van critical location, non-critical location en outsourced party te gebruiken op het certificaat, anders dan de GMP+ geaccepteerde certificatie-instelling.

Uitsluiting

Indien is vastgesteld dat een GMP+ deelnemer of tijdelijk geaccepteerd bedrijf niet langer voldoet aan de voorwaarden, dan is het, via de certificatie-instelling, verplicht om direct maatregelen en sancties op te leggen conform Annex 1.

Unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template

In de overeenkomsten (of offertes die onderdeel zijn van de overeenkomsten) via de Certificatie-instelling met bedrijven, moet de te besteden audittijd ook zijn opgenomen. Deze audittijd moet ten minste voldoen aan de minimum audit tijdsduur zoals vastgelegd in annex 2 van GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes*. Verwijzing naar GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes* is niet voldoende.

Het is niet toegestaan om af te wijken van de minimum verplichte audittijden door middel van facturering op basis van herberekening. Indien, op basis van de bevindingen van de auditor, een langere audittijd noodzakelijk is, dan is dit mogelijk in overleg met de deelnemer.

Het is eveneens vastgelegd in een unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template dat de GMP+ gecertificeerde deelnemer het GMP+ logo mag gebruiken en dat hij zich verplicht om zich strikt te houden aan de voorwaarden die GMP+ International hiervoor heeft gedefinieerd.

Uitsluiting aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid omtrent de beoordeling van deelnemers via de Certificatie Instellingen . De betreffende Certificatie Instellingen vrijwaren GMP+ International hieromtrent.

Tarieven

De Certificatie Instellingen hanteert hun eigen tarieven. Namens GMP+ International worden via de Certificatie-instelling de van toepassing zijnde tarieven zoals aangegeven in GMP+ C4 *Tarieven* in rekening gebracht.

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers over de beoordeling zullen eerst worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement van de Certificatie-instelling. Als dit niet leidt tot een oplossing, dan kan het geschil worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).

2.6 GMP+ BCN-CEE Aanvullende voorwaarden voor Centraal & Oost Europa

Aanvullende voorwaarden voor Certificatie Instellingen en auditoren

Certificatie Instellingen die een bedrijf willen certificeren, moeten GMP+ International een volledig ingevulde annex 1 sturen van de GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen*.

Er zijn geen aanvullende voorwaarden voor de Certificatie Instellingen en auditoren in aanvulling op de voorwaarden in GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen*, met betrekking tot deze GMP+ BCN-CEE Aanvullende voorwaarden voor Centraal & Oost Europa, op de voorwaarde dat ze zijn geaccepteerd voor de scope:

- a) Productie van mengvoeder
- b) Productie van voormengsels

Scope

De audit voor GMP+ BCN-Centraal & Oost Europa is altijd aanvullend op een GMP+ (of equivalent – zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*) standaard met de scope:

- a) Productie van mengvoeder
- b) Productie van voormengsels

Tijdsduur

De minimale frequentie en tijdsduur voor de uitvoering van de audit (incl. documentenbeoordeling en rapportage) is opgenomen in Annex 2 van dit document.

Checklijst

De audit checklijst moet binnen twee weken na het eind van de audit worden geüpload naar de bedrijvendatabase van GMP+ International.

Bedrijvendatabase

Wanneer een certificaat wordt verstrekt, moet de Certificatie-instelling een aanvullende scope (GMP+ BCN-CEE Aanvullende voorwaarden voor Centraal & Oost Europa) toevoegen aan de deelnemer.

Certificaat

Voor het certificaat, moet de template zoals genoemd in de relevante hoofdstukken van de GMP+ ~~C3~~/C6/C12 worden gebruikt. De relevante country note moet worden genoemd op het certificaat. Opmerkingen:

- a. Het is niet toegestaan om op enigerlei wijze merknamen op de verklaring te vermelden.
- b. Het is verplicht om het GMP+ logo te vermelden op de verklaring.
- c. De begindatum van het certificaat is een datum die in elk geval na de datum van de positieve eindbeoordeling ligt.
- d. De gegevens van de deelnemer moeten identiek zijn aan de gegevens zoals vastgelegd in de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer (bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde autoriteit, belasting/BTW nummer).
- e. De tekst van het relevante certificaat van een country note mag worden gecombineerd met / opgenomen in de tekst van andere FSA/FRA certificaten.
- f. Het is niet toegestaan om de logo's van critical location, non-critical location en outsourced party te gebruiken op het certificaat, anders dan de GMP+ geaccepteerde certificatie-instelling.

Uitsluiting

Indien is vastgesteld dat een GMP+ deelnemer of tijdelijk geaccepteerd bedrijf niet langer voldoet aan de voorwaarden, dan is het, via de certificatie-instelling, verplicht om direct maatregelen en sancties op te leggen conform Annex 1.

Unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template

In de overeenkomsten (of offertes die onderdeel zijn van de overeenkomsten) via de Certificatie-instelling met bedrijven, moet de te besteden audittijd ook zijn opgenomen. Deze audittijd moet ten minste voldoen aan de minimum audit tijdsduur zoals vastgelegd in annex 2 van GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes*. Verwijzing naar GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes* is niet voldoende.

Het is niet toegestaan om af te wijken van de minimum verplichte audittijden door middel van facturering op basis van herberekening. Indien, op basis van de bevindingen van de auditor, een langere audittijd noodzakelijk is, dan is dit mogelijk in overleg met de deelnemer.

Het is eveneens vastgelegd in een unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template dat de GMP+ gecertificeerde deelnemer het GMP+ logo mag gebruiken en dat hij zich verplicht om zich strikt te houden aan de voorwaarden die GMP+ International hiervoor heeft gedefinieerd.

Uitsluiting aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid omtrent de beoordeling van deelnemers via de Certificatie Instellingen . De betreffende Certificatie Instellingen vrijwaren GMP+ International hieromtrent.

Tarieven

De Certificatie Instellingen hanteert hun eigen tarieven. Namens GMP+ International worden via de Certificatie-instelling de van toepassing zijnde tarieven zoals aangegeven in GMP+ C4 *Tarieven* in rekening gebracht.

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers over de beoordeling zullen eerst worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement van de Certificatie-instelling. Als dit niet leidt tot een oplossing, dan kan het geschil worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).

2.7 GMP+ BCN-IT specifieke voorwaarden voor Italië

Aanvullende voorwaarden voor Certificatie Instellingen en auditoren

Certificatie Instellingen die een bedrijf willen certificeren, moeten GMP+ International een volledig ingevulde annex 1 sturen van de GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen*.

Er zijn geen aanvullende voorwaarden voor de Certificatie Instellingen en auditoren in aanvulling op de voorwaarden in GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen*, met betrekking tot deze GMP+ BCN-IT specifieke voorwaarden voor Italië, op de voorwaarde dat ze zijn geaccepteerd voor de scope:

- a) Productie van mengvoeder
- b) Productie van voormengsels
- c) Productie van voedermiddelen
- d) Handel (in mengvoeder, voormengsels, voedermiddelen).
- e) Wegtransport van diervoeder.

Scope

De audit voor GMP+ BCN-specifieke voorwaarden voor Italië is altijd aanvullend op een GMP+ (of equivalent – zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*) standaard met de scope:

- a) Productie van mengvoeder
- b) Productie van voormengsels
- c) Productie van voedermiddelen
- d) Handel (in mengvoeder, voormengsels, voedermiddelen).
- e) Wegtransport van diervoeder.

Tijdsduur

De minimale frequentie en tijdsduur voor de uitvoering van de audit (incl. documentenbeoordeling en rapportage) is opgenomen in Annex 2 van dit document.

Checklijst

De audit checklijst moet binnen twee weken na het eind van de audit worden geüpload naar de bedrijvendatabase van GMP+ International.

Bedrijvendatabase

Wanneer een certificaat wordt verstrekt, moet de Certificatie-instelling een aanvullende scope (GMP+ BCN-IT specifieke voorwaarden voor Italië) toevoegen aan de deelnemer.

Certificaat

Voor het certificaat, moet het sjabloon zoals genoemd in de relevante hoofdstukken van de GMP+ C3/C6/C12 worden gebruikt. De relevante country note moet worden genoemd op het certificaat.

Opmerkingen:

- a. Het is niet toegestaan om op enigerlei wijze merknamen op de verklaring te vermelden.
- b. Het is verplicht om het GMP+ logo te vermelden op de verklaring.
- c. De begindatum van het certificaat is een datum die in elk geval na de datum van de positieve eindbeoordeling ligt.

- d. De gegevens van de deelnemer moeten identiek zijn aan de gegevens zoals vastgelegd in de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer (bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde autoriteit, belasting/BTW nummer).
- e. De tekst van het relevante certificaat van een country note mag worden gecombineerd met / opgenomen in de tekst van andere FSA/FRA certificaten.
- f. Het is niet toegestaan om de logo's van critical location, non-critical location en outsourced party te gebruiken op het certificaat, anders dan de GMP+ geaccepteerde certificatie-instelling.

Uitsluiting

Indien is vastgesteld dat een GMP+ deelnemer of tijdelijk geaccepteerd bedrijf niet langer voldoet aan de voorwaarden, dan is het, via de certificatie-instelling, verplicht om direct maatregelen en sancties op te leggen conform Annex 1.

Unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template

In de overeenkomsten (of offertes die onderdeel zijn van de overeenkomsten) via de Certificatie-instelling met bedrijven, moet de te besteden audittijd ook zijn opgenomen. Deze audittijd moet ten minste voldoen aan de minimum audit tijdsduur zoals vastgelegd in annex 2 van GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes*. Verwijzing naar GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes* is niet voldoende.

Het is niet toegestaan om af te wijken van de minimum verplichte audittijden door middel van facturering op basis van herberekening. Indien, op basis van de bevindingen van de auditor, een langere audittijd noodzakelijk is, dan is dit mogelijk in overleg met de deelnemer.

Het is eveneens vastgelegd in een unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template dat de GMP+ gecertificeerde deelnemer het GMP+ logo mag gebruiken en dat hij zich verplicht om zich strikt te houden aan de voorwaarden die GMP+ International hiervoor heeft gedefinieerd.

Uitsluiting aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid omtrent de beoordeling van deelnemers via de Certificatie Instellingen . De betreffende Certificatie Instellingen vrijwaren GMP+ International hieromtrent.

Tarieven

De Certificatie Instellingen hanteert hun eigen tarieven. Namens GMP+ International worden via de Certificatie-instelling de van toepassing zijnde tarieven zoals aangegeven in GMP+ C4 *Tarieven* in rekening gebracht.

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers over de beoordeling zullen eerst worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement van de Certificatie-instelling. Als dit niet leidt tot een oplossing, dan kan het geschil worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).

2.8 GMP+ BCN-VN specifieke voorwaarden voor Vietnam

Aanvullende voorwaarden voor Certificatie Instellingen en auditoren

Certificatie Instellingen die een bedrijf willen certificeren, moeten GMP+ International een volledig ingevulde annex 1 sturen van de GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen*.

Er zijn geen aanvullende voorwaarden voor de Certificatie Instellingen en auditoren in aanvulling op de voorwaarden in GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen*, met betrekking tot deze GMP+ BCN-VN *specifieke voorwaarden voor Vietnam*, op de voorwaarde dat ze zijn geaccepteerd voor de scope:

- a) Productie van mengvoeder
- b) Productie van voormengsels
- c) Productie van voedermiddelen
- d) Handel (in mengvoeder, voormengsels, voedermiddelen).

Scope

De audit voor GMP+ BCN-VN *specifieke voorwaarden voor Vietnam* is altijd aanvullend op een GMP+ (of equivalent – zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*) standaard met de scope:

- a) Productie van mengvoeder
- b) Productie van voormengsels
- c) Productie van voedermiddelen
- d) Handel (in mengvoeder, voormengsels, voedermiddelen).

Tijdsduur

De minimale frequentie en tijdsduur voor de uitvoering van de audit (incl. documentenbeoordeling en rapportage) is opgenomen in Annex 2 van dit document.

Checklijst

De checklijst moet binnen 2 weken na het einde van de audit worden geüpload naar de bedrijvendatabase voor GMP+ International.

Bedrijvendatabase

Wanneer een certificaat wordt verstrekt, moet de Certificatie-instelling een aanvullende scope GMP+ BCN-VN *specifieke voorwaarden voor Vietnam* to the participant.

Certificaat

Voor het certificaat, moet de template zoals genoemd in de relevante hoofdstukken van de GMP+ C3/C6/C12 worden gebruikt. De relevante country note moet worden genoemd op het certificaat.

Opmerkingen:

- a. Het is niet toegestaan om op enigerlei wijze merknamen op de verklaring te vermelden.
- b. Het is verplicht om het GMP+ logo te vermelden op de verklaring.
- c. De bindatum van het certificaat is een datum die in elk geval na de datum van de positieve eindbeoordeling ligt.
- d. De gegevens van de deelnemer moeten identiek zijn aan de gegevens zoals vastgelegd in de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer (bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde autoriteit, belasting/BTW nummer).

- e. De tekst van het relevante certificaat van een country note mag worden gecombineerd met / opgenomen in de tekst van andere FSA/FRA certificaten.
- f. Het is niet toegestaan om de logo's van critical location, non-critical location en outsourced party te gebruiken op het certificaat, anders dan de GMP+ geaccepteerde certificatie-instelling.

Uitsluiting

Indien is vastgesteld dat een GMP+ deelnemer of tijdelijk geaccepteerd bedrijf niet langer voldoet aan de voorwaarden, dan is het, via de certificatie-instelling, verplicht om direct maatregelen en sancties op te leggen conform Annex 1.

Unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template

In de overeenkomsten (of offertes die onderdeel zijn van de overeenkomsten) via de Certificatie-instelling met bedrijven, moet de te besteden audittijd ook zijn opgenomen. Deze audittijd moet tenminste voldoen aan de minimum audittijd zoals genoemd in annex 2 van GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes*. Verwijzing naar GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes* is niet voldoende.

Het is niet toegestaan om af te wijken van de minimum verplichte audittijden door middel van facturering op basis van herberekening. Indien, op basis van de bevindingen van de auditor, een langere audittijd noodzakelijk is, dan is dit mogelijk in overleg met de deelnemer.

Het is eveneens vastgelegd in een unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template dat de GMP+ gecertificeerde deelnemer het GMP+ logo mag gebruiken en dat hij zich verplicht om zich strikt te houden aan de voorwaarden die GMP+ International hiervoor heeft gedefinieerd.

Uitsluiting aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid omtrent de beoordeling van deelnemers via de Certificatie Instellingen . De betreffende Certificatie Instellingen vrijwaren GMP+ International hieromtrent.

Tarieven

De Certificatie Instellingen hanteert hun eigen tarieven. Namens GMP+ International worden via de Certificatie-instelling de van toepassing zijnde tarieven zoals aangegeven in GMP+ C4 *Tarieven* in rekening gebracht.

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers over de beoordeling zullen eerst worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement van de Certificatie-instelling. Als dit niet leidt tot een oplossing, dan kan het geschil worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).

2.9 GMP+ B11 Protocol voor GMP+ registratie voor laboratoria

Toelichting:

Omdat de beoordeling van de prestatiecriteria zoals vermeld in de GMP+ BA11 betrekking hebben op specifieke kritieke contaminanten en niet op de beoordeling van het managementsysteem en de beoordeling een desk study is, is besloten om de certificatievoorwaarden te implementeren in dit document.

Hoewel in de GMP+ B11 terminologie verificatie en registratie worden gebruikt, is besloten om het volgende te gebruiken voor certificatievoorwaarden:

- Verificatie is gelijk aan audit
- Registratie is gelijk aan certificatie.

In plaats van een “certificaat” wordt een “verklaring” verstrekt.

Certificatie Instellingen die een bedrijf willen certificeren, moeten GMP+ International een volledig ingevulde annex 1 sturen van de GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedures voor Certificatie Instellingen* om zich aan te melden voor acceptatie voor de scope Geregistreerd Laboratorium door GMP+ International.

Er zijn geen aanvullende voorwaarden van toepassing op de Certificatie Instellingen en auditoren indien ze een geldige acceptatie hebben voor de scope:

- a) Laboratoriumonderzoek.

Aanvullende voorwaarden voor Certificatie Instellingen en auditoren:

Wanneer de certificatie-instelling/auditor (nog) niet geaccepteerd is voor de scope Laboratoriumonderzoek, moet de certificatie-instelling ervoor zorgen dat de auditor/technical/material expert voldoet aan de voorwaarden zoals genoemd in Annex 2 van de GMP+ C10 *Acceptatievoorwaarden en procedure voor Certificatie Instellingen*. ~~Onderdeel is van de beoordeling van de deelnemer door middel van een desk study, uitgevoerd door de certificatie-instelling.~~

Audit

Alleen indien het bedrijf voldoet aan de voorwaarden zoals uiteengezet in GMP+ B11 *Protocol voor GMP+ registratie voor laboratoria* en in de GMP+ BA11 *Performance Criteria for GMP+ Registered Laboratories*, kan de certificatie-instelling een verklaring verstrekken. Beoordeling door de certificatie-instelling moet worden uitgevoerd in overeenstemming met Annex 1 van dit document. De auditor en technical/material expert mogen de desk study van dezelfde deelnemer maximaal zes keer achter elkaar uitvoeren. Daarna moeten de auditor en technical/material expert worden gerouleerd.

Tijdsduur

De verplichte minimumfrequentie en audittijden (inclusief voorbereiding en rapportage) zijn opgenomen in Annex 2 van dit document. Voor de initiële beoordeling, moet de audittijd voor de Initiële Certificatie Audit worden toegepast en voor de jaarlijkse beoordeling de audittijd voor de onaankondigde/aangekondigde tussentijdse audit.

Checklijst

Het checklijstrapport moet binnen 2 weken na het einde van de audit worden geüpload naar de bedrijvendatabase van GMP+ International.

GMP+ bedrijvendatabase

Wanneer een verklaring wordt verstrekt, dan moet de Certificatie-instelling een aanvullende scope *Geregistreerd Laboratorium* toevoegen aan de deelnemer in de GMP+ company database.

Verklaring

De geldigheid van de verklaring is maximaal 14 maanden. De tekst voor een verklaring is als volgt:

Naam van de certificatie-instelling				
GMP+ International registratienummer van de Certificatie-instelling				
GMP+ B11 Protocol voor GMP+ registratie voor laboratoria				
Geregistreerd Laboratorium				
Naam, locatie van de deelnemer				
GMP+ International registratienummer van de deelnemer				
De certificatie-instelling (Naam van de certificatie-instelling) verklaart dat deelnemer (naam deelnemer) geaudit is in overeenstemming met de van toepassing zijnde voorwaarden van de GMP+ B11 Protocol voor GMP+ registratie voor laboratoria en GMP+ C7 Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie/inspectie – aanvullende/specifieke scopes van GMP+ International B.V. in Rijswijk, The Netherlands.				
De certificatie-instelling (Naam van de certificatie-instelling) verklaart, op basis van desk study, dat aan de prestatiecriteria zoals genoemd in GMP+ BA11 Performance criteria for GMP+ Registered Laboratories is voldaan voor de volgende analyses:				
Nr.	Operatie	Materiaal/matrix		
		Voedermiddel	Toevoegingsmiddelen en voormengsels	Diervoeder (mengvoeder en complementary feed)
1. Aflatoxine B1				
1.01	Aflatoxine B1			
2. Dioxinen en dioxine-achtige PCB's				
2.01	Som van dioxinen en dioxine-achtige PCB's			
2.02	Dioxinen			
2.03	Dioxine-achtige PCB's			
2.04	Non-dioxine-achtige PCB's			
3. Zware metalen en fluor				
3.01	Arseen			
3.02	Lood			
3.03	Cadmium			
3.4	Kwik			
3.5	Fluor			
4. Pesticides				
4.01	Pesticiden			
Datum van de audit				
Gegevens Certificatie-instelling				
Begin- en einddatum verklaring				

Opmerkingen:

- a. Het is niet toegestaan om op enigerlei wijze merkmaken op de verklaring te vermelden.
- b. Het is verplicht om het GMP+ logo te vermelden op de verklaring.
- c. De begindatum van de verklaring is een datum die in elk geval na de datum van de positieve eindbeoordeling/beslissing van de certificatie-instelling ligt.
- d. De gegevens van de deelnemer moeten identiek zijn aan de gegevens zoals vastgelegd in de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer (bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde autoriteit, belasting/BTW nummer).
- e. Het is niet toegestaan om de logos van critical location, non-critical location en outsourced party op de verklaring te tonen, anders dan de GMP+ geaccepteerde certificatie-instelling.

Uitsluiting

Indien is vastgesteld dat een GMP+ deelnemer of tijdelijk geaccepteerd bedrijf niet langer voldoet aan de voorwaarden, dan is het, via de certificatie-instelling, verplicht om direct maatregelen en sancties op te leggen conform Annex 1 van dit document.

Unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template

In de overeenkomsten (of offertes die onderdeel zijn van de overeenkomsten) via de Certificatie-instelling met bedrijven, moet de te besteden audittijd ook zijn opgenomen. Deze audittijd moet tenminste voldoen aan de minimum audittijd zoals genoemd in annex 2 van GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes*. Verwijzing naar GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie – aanvullende scopes* is niet voldoende.

Het is niet toegestaan om af te wijken van de minimum verplichte audittijden door middel van facturering op basis van herberekening. Indien, op basis van de bevindingen van de auditor, een langere audittijd noodzakelijk is, dan is dit mogelijk in overleg met de deelnemer.

Het is eveneens vastgelegd in een unieke certificatieovereenkomst/certificatieovereenkomst template dat de GMP+ gecertificeerde deelnemer het GMP+ logo mag gebruiken en dat hij zich verplicht om zich strikt te houden aan de voorwaarden die GMP+ International hiervoor heeft gedefinieerd.

Uitsluiting aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid omtrent de beoordeling van deelnemers via de Certificatie Instellingen. De betreffende Certificatie Instellingen vrijwaren GMP+ International hieromtrent.

Tarieven

De Certificatie Instellingen hanteert hun eigen tarieven. Namens GMP+ International worden via de Certificatie-instelling de van toepassing zijnde tarieven zoals aangegeven in GMP+ C4 *Tarieven* in rekening gebracht.

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers over de beoordeling zullen eerst worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement van de Certificatie-instelling. Als dit niet leidt tot een oplossing, dan kan het geschil worden afgehandeld in overeenstemming met het geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).

2.10 GMP+ BCN-SP specifieke voorwaarden voor Iberian Peninsula (Andorra, Portugal en Spanje)

Aanvullende voorwaarden Certificatie Instellingen en auditoren

Certificatie Instellingen die een bedrijf willen certificeren moeten GMP+ International een volledig ingevulde Annex 1 sturen van de *GMP+ C10 Acceptatievoorwaarden en procedure voor Certificatie Instellingen, met een aanvraag voor uitbreiding van de van toepassing zijnde scope(s)*.

Er zijn geen aanvullende voorwaarden voor de Certificatie Instellingen en auditoren naast de voorwaarden, zoals genoemd in *GMP+ C10 Acceptatievoorwaarden en procedure voor Certificatie Instellingen* met betrekking tot deze *GMP+ BCN-IP specifieke voorwaarden voor Iberian Peninsula*, aangenomen dat ze reeds geaccepteerd zijn voor de scope:

- a) Productie van mengvoeder.
- b) Productie van voormengsels.
- c) Productie van diervoeder toevoegingsmiddelen.
- d) Productie van voedermiddelen.
- e) Handel (in mengvoeder, voormengsels, toevoegingsmiddelen, voedermiddelen).
- f) Transport van diervoeder, wegtransport.

Scope

De audit voor GMP+ *GMP+ BCN-IP specifieke voorwaarden voor Iberian Peninsula* is altijd aanvullend op een GMP+ (of gelijkwaardig – zie *GMP+ BA10 Minimumvoorwaarden inkoop*) standaard met de scope:

- a) Productie van mengvoeder.
- b) Productie van voormengsels.
- c) Productie van diervoeder toevoegingsmiddelen.
- d) Productie van voedermiddelen.
- e) Handel (in mengvoeder, voormengsels, toevoegingsmiddelen, voedermiddelen).
- f) Transport van diervoeder, wegtransport.

Duur

De minimumfrequentie en duur van de implementatie van de audit (inclusief documentbeoordeling en rapportage) is inbegrepen in Annex 2 van dit document.

Beoordeling en checklijsten

De beoordeling moet plaatsvinden in overeenstemming met Annex 1 van dit document. De checklist moet worden geüpload naar de bedrijvendatabase van GMP+ International binnen 2 weken na het einde van de audit.

Bedrijvendatabase

Wanneer een certificaat wordt ingediend, moet de Certificatie Instelling een aanvullende scope *GMP+ BCN-IP specifieke voorwaarden voor Iberian Peninsula* toevoegen aan de deelnemer.

Certificaat

Voor het certificaat moet de template worden gebruikt zoals vermeld in de relevante hoofdstukken van de GMP + C6 / C12. De betreffende Country Note moet op het certificaat worden vermeld.

Opmerkingen:

- a. Het is niet toegestaan om op enigerlei wijze merknamen op het certificaat te vermelden.
- b. Het is verplicht om het GMP+ logo op het certificaat te tonen.

- c. De startdatum van het certificaat is een datum die altijd na de datum van de positieve eindbeoordeling zal liggen.
- d. De gegevens van de deelnemer moeten identiek zijn aan de gegevens zoals die vastgelegd zijn in de wettelijke bedrijfsregistratie van de deelnemer (bijvoorbeeld Kamer van Koophandel/registratie bij bevoegde instantie, belasting, BTW nummer).
- e. De tekst van het betreffende certificaat van een Country Note mag worden gecombineerd met/opgenomen in de tekst van andere FSA/FRA certificaten.
- f. Het is niet toegestaan om de logo's van *critical location*, *non-critical location* en *outsourced party* te gebruiken op het certificaat, anders dan de GMP+ geaccepteerde Certificatie Instelling.

Uitsluiting

Indien wordt vastgesteld dat een GMP+ deelnemer of tijdelijk geaccepteerd bedrijf niet meer voldoet aan de voorwaarden, dan is het via de Certificatie Instelling verplicht om onmiddellijk maatregelen en sancties op te leggen in overeenstemming met Annex 1.

Unieke certificatie-overeenkomst/template certificatie-overeenkomst

In de overeenkomsten (of offertes die onderdeel vormen van de overeenkomsten) via de Certificatie Instelling met bedrijven, moet de te besteden audittijd worden inbegrepen. Deze audittijd moet ten minste voldoen aan de minimum audittijd zoals genoemd in Annex 2 van GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie/inspectie – aanvullende/specifieke scopes*. Verwijzing naar GMP+ C7 *Beoordelings- en Certificatie/Inspectiecriteria bij GMP+ certificatie/inspectie – aanvullende/specifieke scopes* is niet voldoende.

Het is niet toegestaan om af te wijken van de minimum verplichte audittijden door middel van facturatie op basis van herberekening. Indien, op basis van de bevindingen van de auditor, een langere audittijd nodig is, dan kan dit in overleg met de deelnemer.

Ook is in een unieke certificatie-overeenkomst/template certificatie-overeenkomst uiteengezet dat de GMP+ gecertificeerde deelnemer het GMP+ logo mag gebruiken en dat het zich ertoe verbindt zich streng te houden aan de voorwaarden zoals gedefinieerd door GMP+ International met betrekking hiertoe.

Uitsluiting van aansprakelijkheid GMP+ International

GMP+ International heeft geen enkele aansprakelijkheid met betrekking tot de beoordeling van deelnemers via de Certificatie Instellingen. De betreffende Certificatie Instellingen vrijwaren GMP+ International met betrekking hiertoe.

Tarieven

De Certificatie Instellingen hanteren hun eigen tarieven. Namens GMP+ International, via de Certificatie Instelling, worden de van toepassing zijnde tarieven gerekend zoals weergegeven in GMP+ C4 *Tarieven*.

Geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers

Eventuele geschillen tussen Certificatie Instellingen en deelnemers over de beoordeling zullen eerst worden afgehandeld overeenkomstig het Geschillenreglement van de Certificatie Instelling. Indien dit niet leidt tot een oplossing, kan het geschil worden afgehandeld in overeenstemming met het Geschillenreglement (GMP+ A4 *Geschillenreglement*).

Annex 1 Beoordelingscriteria en maatregelen

Inspectie non-conformities moeten aan de hand van onderstaande algemene beoordelingscriteria worden geclassificeerd. Daarnaast zijn de specifieke beoordelingscriteria vermeld in de checklijsten onverminderd van toepassing. De genoemde maatregelen, moeten minimaal worden opgelegd. Een Certificatie-instelling mag strengere maatregelen opleggen, maar niet afwijken in de vorm van minder strenge maatregelen.

GMP+ BCN-NL1 Antibioticavrij diervoeder

Non-conformity	Maatregelen
<ul style="list-style-type: none"> Het bedrijf voldoet niet aan de voorwaarden in de Country Note (bijvoorbeeld; op het bedrijf worden antibiotica en attesten aangetroffen) 	<ul style="list-style-type: none"> Uitsluiting voor 1 jaar
<ul style="list-style-type: none"> Er wordt antibiotica aangetroffen in 1 of meer van de monsters die zijn geanalyseerd in het kader van verificatie. 	<ul style="list-style-type: none"> Om alsnog aan de voorwaarden te voldoen moet een extra monster (dit kan een contra monster zijn) worden geanalyseerd om te verifiëren of het resultaat van het eerste monster juist is. Als in dit monster ook antibiotica wordt gevonden dan wordt het bedrijf voor 1 jaar uitgesloten.

Let op: Als een nonconformity tegen deze aanvullende standaard leidt tot uitsluiting heeft dit geen gevolgen voor het certificaat waarop deze country note een aanvulling is (GMP+ of gelijkwaardig – zie GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden inkoop*)

GMP+ BCN-NL2 Dioxine-monitoring in leghennen(opfok)voeders

De beoordelingscriteria en de maatregelen zijn in overeenstemming met de GMP+ ~~C3~~/C6 *Beoordelings- en Certificatiecriteria bij GMP+-certificatie*; hoofdstuk 2.9, GMP+ C12; hoofdstuk 2.7 Beoordeling en rapportage.

GMP+ BCN-DE1 QM-Milch

De beoordelingscriteria en maatregelen zijn in overeenstemming met de GMP+ ~~C3~~/C6 *Beoordelings- en Certificatiecriteria bij GMP+-certificatie*; hoofdstuk 2.9, GMP+ C12; hoofdstuk 2.7 Beoordeling en rapportage.

GMP+ BCN-CN-1 Supplier Assurance for China

De beoordelingscriteria en maatregelen zijn in overeenstemming met de GMP+ ~~C3~~/C6 *Beoordelings- en Certificatiecriteria bij GMP+-certificatie*; hoofdstuk 2.9, GMP+ C12; hoofdstuk 2.7 Beoordeling en rapportage.

GMP+ BCN-CEE Aanvullende voorwaarden voor Centraal & Oost Europa

De beoordelingscriteria en maatregelen zijn in overeenstemming met de GMP+ ~~C3~~/C6 *Beoordelings- en Certificatiecriteria bij GMP+-certificatie*; hoofdstuk 2.9, GMP+ C12; hoofdstuk 2.7 Beoordeling en rapportage.

GMP+ BCN-CI Aanvullende voorwaarden voor Italië

De beoordelingscriteria en maatregelen zijn in overeenstemming met de GMP+ ~~C3/C6~~ *Beoordelings- en Certificatiecriteria bij GMP+-certificatie*; hoofdstuk 2.9, GMP+ C12; hoofdstuk 2.7 Beoordeling en rapportage.

GMP+ BCN-VN Aanvullende voorwaarden voor Vietnam

De beoordelingscriteria en maatregelen zijn in overeenstemming met de GMP+ ~~C3/C6~~ *Beoordelings- en Certificatiecriteria bij GMP+-certificatie*; hoofdstuk 2.9, GMP+ C12; hoofdstuk 2.7 Beoordeling en rapportage.

GMP+ B11 Protocol voor GMP+ registratie voor laboratoria

De beoordelingscriteria en maatregelen zijn in overeenstemming met de GMP+ ~~C3/C6~~ *Beoordelings- en Certificatiecriteria bij GMP+-certificatie*; hoofdstuk 2.9, GMP+ C12; hoofdstuk 2.7 Beoordeling en rapportage.

GMP+ BCN-IP Aanvullende voorwaarden voor Iberian Peninsula

De beoordelingscriteria en maatregelen zijn in overeenstemming met de GMP+ ~~C3/C6~~ *Beoordelings- en Certificatiecriteria voor GMP+ certificatie*; hoofdstuk 2.9, GMP+ C12; hoofdstuk 2.7 Beoordeling en rapportage.

Annex 2 Minimum audit / inspectietijden

	Audit/ Inspectiefrequentie	Minimale tijdsduur in uren		
		Initiële certificatie of her-certificatie audit/inspectie	Onaangekon- digde/aangekon- digde tussentijdse audit/inspectie	Opmerking
GMP+ BCN-CN1 <i>Supplier assurance for China</i>	1x / jaar	1,5 uur per dossier	1,5 uur per dossier	2
GMP+ BCN-CEE <i>Aanvullende voorwaarden voor Centraal & Oost Europa</i>	1x / jaar	1,5 uur per dossier	1,5 uur per dossier	2
GMP+ BCN-NL1 <i>Antibioticavrij diervoeder.</i> Scope: Antibioticavrij diervoeder, geproduceerd op een antibiotica vrije productielocatie	1x / jaar	2	2	
Scope: Antibioticavrij diervoeder, geproduceerd op antibiotica vrije productielijn(en)	1x / jaar	4	4	
GMP+ BCN-NL2 <i>Dioxine-monitoring bij leghennen (opfok) voeder</i>	1x / jaar	2	2	3
GMP+ BCN-DE1 <i>QM-Milch</i>	1x / jaar	2	2	3
GMP+ BCN-IT <i>Specifieke voorwaarden voor Italië</i>	1x / jaar	1,5 uur per dossier	1,5 uur per dossier	3
GMP+ BCN-VN <i>Specifieke voorwaarden voor Vietnam</i>	1x / jaar	1,5 uur per dossier	1,5 uur per dossier	3
GMP+ BCN-IP <i>Specifieke voorwaarden voor Iberian Peninsula</i>	1x / jaar	1.5 uur per dossier	1.5 uur per dossier	3
GMP+ B11 <i>Protocol voor GMP+ registratie voor laboratoria die alle analyses uitbesteden</i>	1x / jaar	4 uur	4 uur	4
GMP+ B11 <i>Protocol voor GMP+ registratie voor laboratoria die analyse deels uitbesteden</i>	1x / jaar	8 uur ⁶	8 uur ⁶	4 & 5
GMP+ B11 <i>Protocol voor GMP+ registratie voor laboratoria die geen analyse uitbesteden</i>	1x / jaar	8 uur ⁶	8 uur ⁶	5

Opmerking 2 Initieel moeten alle dossiers beoordeeld worden, daarna moeten ze beoordeeld worden op basis van steekproeven tijdens de geldigheidsduur van het certificaat.

Opmerking 3 Indien een tussentijdse audit gelijktijdig wordt uitgevoerd met een reguliere tussentijdse audit, dan mag de audittijd van de tussentijdse audit worden gereduceerd met 50%.

Opmerking 4 De audittijden voor de beoordeling van één analyse. Voor de beoordeling van iedere uitbestede aanvullende analyse moet 0,5 uur worden toegevoegd.

Opmerking 5 De audittijden zijn voor de beoordeling van één analyse. Voor de beoordeling van iedere uitgevoerde aanvullende analyse, moet 2.0 uur worden toegevoegd.

Opmerking 6 De audittijden voor het auditen van B11 kunnen met 50% worden gereduceerd indien de beoordeling wordt uitgevoerd in combinatie met de scope Laboratoriumonderzoek.

De audittijden voor het auditen van B11 kunnen tot 50% worden gereduceerd indien het bedrijf geaccrediteerd is in overeenstemming met ISO17025.



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.