



FAQ lijst GMP+ Monitoring database

GMP+ D 3.7

Versie NL: 15 november 2019



GMP+ Feed Certification scheme

INHOUDSOPGAVE

1	ALGEMEEN	3
1.1	WELKE VOORWAARDEN STELT HET GMP+ FC SCHEME AAN MONITORING?.....	3
1.2	IS INSTUREN VAN ANALYSERESULTATEN AAN GMP+ INTERNATIONAL VERPLICHT?.....	3
1.3	HOE MELD IK ME AAN VOOR DE GMP+ MONITORING DATABASE?	3
1.4	IS ER EEN HANDLEIDING VAN DE GMP+ MONITORING DATABASE BESCHIKBAAR?.....	3
1.5	WAAROM IS DE GMP+ MONITORING DATABASE MAAR IN 3 TALEN BESCHIKBAAR?	3
2	MONSTERPLANNING	4
3	MONSTER DETAILS INVOEREN / MONSTERNAME REGISTREREN	4
4	ANALYSERESULTAAT TOEVOEGEN	4
4.1	HOE VOORKOM IK DAT HETZELFDE ANALYSERESULTAAT MEERDERE KEREN WORDT INGEBRACHT IN DE GMP+ MONITORING DATABASE?.....	4
4.2	HOE VOER IK EENVOUDIG MIJN PESTICIDE-ANALYSE IN?.....	4
4.3	KAN EEN LABORATORIUM VIA EEN ELEKTRONISCH BERICHT ANALYSERESULTATEN INSTUREN?.....	5
4.4	DE EENHEID VAN MIJN ANALYSE UITSLAG KOMT NIET OVEREEN MET DE EENHEID VAN DE GMP+ MONITORING DATABASE. WAT MOET IK NU DOEN?	5
4.5	HOE VOER IK MET ZO MIN MOGELIJK HANDELINGEN EEN VOLLEDIGE ANALYSE UITSLAG IN?	5
5	TOETSEN	6
5.1	KAN IK EEN DEFINITIEF GEMAAKT MONSTER NOG WIJZIGEN?	6
5.2	WANNEER IK RESULTATEN UPLOAD NAAR DE DATABASE, DAN KLEUREN DE ANALYSERESULTATEN GROEN, ORANJE OF ROOD. WAT HOUDT DIT IN?	6
5.3	WAT MOET IK DOEN ALS EEN RESULTAAT ROOD WORDT WEERGEGEVEN?	7
5.4	WAT MOET IK DOEN ALS EEN RESULTAAT ORANJE WORDT WEERGEGEVEN?	7
5.5	WAT MOET IK DOEN ALS EEN RESULTAAT GROEN WORDT WEERGEGEVEN?	7
6	DELEN	7
7	RAPPORTAGES	7
8	PERSONALISEREN	7
9	GROEPEN	7

Staat uw vraag er niet bij? Wellicht is uw vraag beantwoord in de [handleiding van de GMP+ Monitoring database](#). Nog niet gevonden? Neemt u dan contact op met GMP+ International via de [Helpdesk](#) die u kunt vinden in het GMP+ portaal (kies als onderwerp: GMP+ Monitoring database).

1 Algemeen

1.1 Welke voorwaarden stelt het GMP+ FC scheme aan monitoring?

De voorwaarden die worden gesteld aan monitoring zijn te vinden in GMP+ BA4 *Minimumvoorwaarden inspectie en analyse*.

1.2 Is insturen van analyseresultaten aan GMP+ International verplicht?

In een aantal documenten wordt u gevraagd uw analyseresultaten in te sturen aan de DOS / GMP+ Monitoring database. Van deze analyseresultaten vragen wij u om deze te delen met de GMP+ Community. Pas dan zijn deze resultaten (anoniem) beschikbaar voor GMP+ International (en andere GMP+ deelnemers). Dit is een belangrijke wijziging ten opzichte van de DOS database waarbij uw analyseresultaten altijd (anoniem) gedeeld werden met GMP+ International en andere GMP+ deelnemers. GMP+ International gebruikt de gedeelde analyseresultaten om te rapporteren aan overheden (bij analyses i.k.v. de PDV Verordening) en te evalueren of de gestelde GMP+ voorwaarden nog passend zijn.

Uiteraard kunt u de resultaten van uw verdere monitoringsprogramma ook beheren en delen in de GMP+ Monitoringdatabase. Wij raden u ook van harte aan om dit te doen. Hoe meer resultaten GMP+ deelnemers (anoniem) delen met de GMP+ Community, hoe meer informatie er voor alle GMP+ deelnemers beschikbaar is! Deze informatie kunt u gebruiken voor het opstellen en evalueren van uw eigen monitoringsprogramma en gebruikt GMP+ International voor het bijsturen van de GMP+ voorwaarden.

1.3 Hoe meld ik me aan voor de GMP+ Monitoring database?

Alle GMP+ gecertificeerde bedrijven kunnen zonder bijkomende kosten gebruik maken van de GMP+ Monitoring database. De GMP+ Monitoring database is te vinden in het GMP+ portaal (de GMP+ website) in het blok 'Mijn GMP+' dat verschijnt op het moment dat u bent ingelogd. Alle GMP+ deelnemers waarvan er een e-mailadres bekend is bij GMP+ International, ontvangen automatisch een login voor de website.

Het is voor niet-GMP+ deelnemers onder voorwaarden ook mogelijk om de GMP+ Monitoring database te gebruiken. Voor meer informatie over de mogelijkheden, kunt u contact opnemen met GMP+ International via de [Helpdesk](#).

1.4 Is er een handleiding van de GMP+ Monitoring database beschikbaar?

Ja, een uitgebreide handleiding over het gebruik van de GMP+ Monitoring database is [hier](#) te vinden. U vindt de handleiding ook in het blok genaamd 'gerelateerde items' aan de linkerzijde van de pagina. In deze handleiding wordt stap voor stap uitgelegd hoe de GMP+ Monitoring database werkt en welke functionaliteiten er voor u beschikbaar zijn.

1.5 Waarom is de GMP+ Monitoring database maar in 3 talen beschikbaar?

Steeds meer onderdelen van het GMP+ portaal zijn vertaald in andere talen dan de basistalen Nederlands, Engels en Duits. Hiermee komen we bedrijven tegemoet in landen waar deze drie talen niet (goed) worden beheerst. Momenteel zijn/worden grote delen van het GMP+ portaal vertaald in andere talen (bijvoorbeeld Chinees, Pools en Spaans) en zijn ook diverse normdocumenten van het GMP+ FC scheme al vertaald.

De inhoud van de GMP+ Monitoring database is (in tegenstelling tot het portaal en de normdocumenten) dusdanig aan verandering onderhevig, dat het te gecompliceerd is om de monitoring database ook in andere talen dan Nederlands, Engels en Duits te beheren. We rekenen op uw begrip.

2 Monsterplanning

3 Monster details invoeren / monstername registreren

4 Analyseresultaat toevoegen

4.1 Hoe voorkom ik dat hetzelfde analyseresultaat meerdere keren wordt ingebracht in de GMP+ Monitoring database?

Als u bent ingelogd met uw eigen gebruikersnaam en wachtwoord, krijgt u een waarschuwing wanneer u hetzelfde resultaat nogmaals probeert in te voeren. Dit is om te voorkomen dat er resultaten dubbel worden ingebracht.

Het is mogelijk om analyseresultaten te delen in de GMP+ Monitoring database met bijvoorbeeld uw klant of leverancier. In plaats van het sturen van een kopie van het analyserapport via e-mail / fax/ post, kunt u het analyseresultaat ook delen binnen de GMP+ Monitoring database. Hierdoor kunt u beiden beschikken over het analyseresultaat dat door 1 van beiden is ingevoerd in het systeem. Hierdoor voorkomt u ook dat hetzelfde resultaat meerdere keren wordt ingebracht in de GMP+ Monitoring database.

4.2 Hoe voer ik eenvoudig mijn pesticide-analyse in?

Een analyse op pesticiden is een behoorlijk uitvoerige analyse met veel componenten die zijn geanalyseerd. Het invoeren hiervan kan een behoorlijk klus zijn als u dit handmatig moet doen. Maar er is een manier om dit eenvoudig en snel te doen.

1. Bij de registratie van de monstername selecteert u niet alle individuele pesticiden, maar de ongewenste stof "Gewasbeschermingsmiddelen/biociden".
2. U maakt (eenmalig) een analyseset aan (bij personaliseren) waarin u alle pesticiden opneemt die u normaal gesproken gerapporteerd krijgt door uw laboratorium. Deze pesticiden maken onderdeel uit van uw pesticidenpakket. In deze analyseset kunt u ook aangeven wat de detectiegrens is van de individuele pesticiden. Op het moment dat er geen pesticide wordt gedetecteerd, zal deze namelijk gerapporteerd worden op basis van deze detectiegrens. Door de detectiegrenzen eenmalig vast te leggen, kan de GMP+ Monitoring database deze automatisch in de velden plaatsen zodat u alleen de waarden van eventueel aangetroffen pesticiden hoeft in te voeren.
Wanneer er iets in het pesticidenpakket wijzigt (bijvoorbeeld de detectiegrenzen of de pesticiden die zijn opgenomen in het pakket), kunt u dat altijd tussentijds wijzigen.
3. Wanneer u het analyserapport wilt gaan invoeren, selecteert u in dat deel van de pagina de analyseset die u heeft aangemaakt. Het systeem zal vervolgens alle pesticiden uit uw analyseset overnemen in het analyseresultaat en hierin ook de door u aangegeven detectiegrenzen overnemen.
4. Verwijder met het rode kruisje achter de regel, de stof "Gewasbeschermingsmiddelen/biociden" uit het analyserapport.
Let op: wanneer u de monstername pas registreert op het moment dat u ook het analyserapport gaat invoeren, dan kunt u stap 1 en 4 overslaan.

Nb1: wanneer u uw laboratorium vraagt om de analyseresultaten in te sturen via een Excel of XML bestand, zal die alle individuele pesticiden rapporteren (tenzij u dit anders heeft afgesproken met uw laboratorium). In dat geval hoeft u dus geen analyse-set aan te maken.

Nb2: op deze manier stuurt u niet alleen de positieve resultaten in (zoals in de oude DOS databank), maar alle resultaten (dus de pesticiden die wel zijn gemeten, maar niet zijn aangetroffen). Hierdoor kunnen er betere rapportages worden gemaakt. U kunt nu namelijk zien in hoeveel van de hoeveel analyses er een pesticide is aangetroffen. Voorheen (in de DOS) kon u alleen zien hoe vaak een pesticide was aangetroffen.

4.3 Kan een laboratorium via een elektronisch bericht analyseresultaten insturen?

Het is inderdaad mogelijk om analyseresultaten digitaal aan te leveren. Dit gaat via een elektronisch bericht (Excel of XML). U kunt er voor kiezen om een reeds geregistreerd monster te laten aanvullen, of u kunt uw laboratorium vragen alle informatie over het monster inclusief analyseresultaat in een elektronisch bericht aan te leveren. Uiteraard moet het elektronische bericht aan een aantal voorwaarden voldoen. Lees meer over de voorwaarden voor het digitaal aanleveren van analyseresultaten in de handleiding van de GMP+ Monitoring database.

4.4 De eenheid van mijn analyse uitslag komt niet overeen met de eenheid van de GMP+ Monitoring database. Wat moet ik nu doen?

Om het resultaat in te kunnen voeren zult u het resultaat in moeten geven met een gelijke eenheid als wordt gevraagd in de GMP+ Monitoring database. De eenheden in de GMP+ Monitoring database komen (indien van toepassing) overeen met de normen die gelden voor desbetreffende ongewenste stoffen. Zodoende kan de database uw resultaten vergelijken met de norm.

Indien de eenheid van uw resultaat afwijkt van de eenheid in het systeem kunt u twee dingen doen;

- Het analyseresultaat omrekenen zodat het voldoet aan de eenheid. In de GMP+ Monitoring database staat onder 'gerelateerde items' een 'eenheden calculator' die u kunt gebruiken voor het omrekenen van uw analyse uitslag.
- Hoewel u de analyse uitslag kunt omrekenen zodat de eenheid van het resultaat overeenkomt met de eenheid in de database, is het natuurlijk nog makkelijker om uw laboratorium te vragen te rapporteren in de eenheid die door de database gevraagd wordt. U hoeft dan niet meer om te rekenen en kunt ook zonder de database de analyse uitslag makkelijker vergelijken met de norm.

4.5 Hoe voer ik met zo min mogelijk handelingen een volledige analyse uitslag in?

Hoewel de GMP+ Monitoring database veel mogelijkheden biedt voor verschillende functionaliteiten maar ook het toevoegen van aanvullende informatie, hoeft u deze mogelijkheden niet te benutten. In deze paragraaf slaan we alle aanvullende mogelijkheden over en beschrijven we hoe u met zo min mogelijk handelingen uw analyse uitslag invoert.

1. Klik vanuit het hoofdscherm op 'voer monsternamen in'.
2. Vul alleen de verplichte velden in (product, monsternummer en monsterdatum). Heeft u de analyseresultaten al ontvangen? Ga dan direct verder met stap 4. Heeft u de resultaten nog niet ontvangen en wilt u alleen een monsternamen registreren? Ga verder met stap 3.

3. Klik op opslaan en naar overzicht om weer terug te keren naar het overzichtsscherm. Zodra u de analyse uitslag heeft ontvangen, kunt u in het overzichtsscherm klikken op het potloodje om verder te gaan met het invoeren van de gegevens.
4. Klik op 'analyserapport toevoegen'.
5. Vul alleen de verplichte velden in (ongewenste stof, resultaat (teken en waarde)). Klik op de button 'toevoegen' achter iedere ongewenste stof om die regel op te slaan en een nieuwe regel aan te maken.
6. Klik op 'opslaan' en vervolgens 'definitief'. Vink aan met wie u een resultaat wilt delen (bijvoorbeeld anoniem met de GMP+ Community i.k.v. het voldoen aan GMP+ voorwaarden).

Nb; het kan zelfs nog sneller door alleen de stappen 1, 2 en 6 zelf uit te voeren. Het laboratorium kan via een XML of Excel bericht de analyseresultaten toevoegen aan een geregistreerde monsternamen.

5 Toetsen

5.1 Kan ik een definitief gemaakt monster nog wijzigen?

Nee, zodra een monster door u definitief gemaakt is, kunt u het niet meer wijzigen. Wanneer u bijvoorbeeld nog niet alle analyseresultaten heeft ontvangen, kunt u monster nog bewerken door tussentijds wijzigingen op te slaan. Zodra u klaar bent kunt u het monster definitief maken zodat u het mee kunt nemen in uw rapportages en het monster gedeeld kan worden. Uiteraard is de consequentie van het definitief maken dat wijzigingen niet langer mogelijk zijn. Controleer uw gegevens dus goed voordat u een monster definitief maakt.

5.2 Wanneer ik resultaten upload naar de database, dan kleuren de analyse-resultaten groen, oranje of rood. Wat houdt dit in?

De kleur geeft aan of het analyseresultaat boven of onder een bepaalde norm valt. Binnen de GMP+ Monitoringdatabase ziet u een actiegrens en een afkeurgrens. De actuele normen komen uit het GMP+ BA1 document betreffende Voederveiligheidsnormen. De normen binnen de GMP+ Monitoring database zijn de laagste actiegrens en de hoogste afkeurgrens die bekend is voor de specifieke ongewenste stof. Er is geen specifieke norm voor ieder diervoederproduct dat is opgenomen in het analyseresultaat.

Hieronder ziet u een voorbeeld van een ongewenste stof en de bijhorende normen. De geel gemarkeerde actiegrenzen en afkeurgrenzen zijn doorgaans wat u aantreft in de GMP+ Monitoring database.

Contaminant	Producten	Actiegrens	Afkeurgrens
Ongewenste stof X	Voedermiddelen van plantaardige oliën	0.8 mg/kg	1.2 mg/kg
	Voedermiddelen van dierlijke oorsprong	1.6 mg/kg	2 mg/kg
	Voormengsels	15 mg/kg	18 mg/kg

Als er een analyseresultaat wordt geüpload naar de GMP+ Monitoring database voor stof X met een resultaat hoger dan 18 mg/kg dan wordt deze rood weergegeven. Als er een analyseresultaat wordt geüpload naar de GMP+ Monitoring database voor stof X met een resultaat tussen 0.8 en 18 mg/kg dan wordt deze oranje weergegeven.

Als er een analyseresultaat wordt geüpload naar de GMP+ Monitoring database voor stof X met een resultaat lager dan 0.8 mg/kg dan wordt deze groen weergegeven.

Wanneer een analyseresultaat wordt ingevoerd waarvoor geen norm is gespecificeerd in het GMP+ BA1-document, dan wordt deze altijd oranje weergegeven.

5.3 Wat moet ik doen als een resultaat rood wordt weergegeven?

Wat moet ik doen wanneer een resultaat rood wordt weergegeven?

Dit houdt in dat één of meer van de resultaten in dit monster de hoogste afkeurgrens van GMP+ BA1 overschrijdt. Binnen de GMP+ BA1, kunnen er normen zijn per diervoederproduct of productgroep. Het is daarom nodig om de resultaten te beoordelen om te controleren welke norm van toepassing is voor het specifieke diervoederproduct dat geanalyseerd is. Als de hoogste afkeurgrens inderdaad is overschreden, dan bepalen de GMP+ voorwaarden hoe om te gaan met producten die niet conform zijn. Vergeet niet om deze overschrijding actief te melden via de EWS procedure.

5.4 Wat moet ik doen als een resultaat oranje wordt weergegeven?

Dit houdt in dat één of meer van de resultaten in dit monster de laagste actiegrens, maar niet de hoogste afkeurgrens uit GMP+ BA1 overschrijden. Controleer het resultaat nogmaals met de voederveiligheidsnormen van GMP+ BA1 om er zeker van te zijn of uw product voldoet aan de norm die van toepassing is op uw product. Als er geen normen zijn gespecificeerd in GMP+ BA1, dan valt het resultaat ook binnen deze categorie. In dat geval moet u beoordelen of dit resultaat voldoet aan de productnorm zoals door u gespecificeerd in uw HACCP.

5.5 Wat moet ik doen als een resultaat groen wordt weergegeven?

Dit houdt in dat de norm voor deze ongewenste stof niet is overschreden. Verdere stappen zijn niet nodig.

6 Delen

7 Rapportages

8 Personaliseren

9 Groepen

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.orgDisclaimer:

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.