

## Productschap Diervoeder

---

VERGADERING : OPENBAAR BESTUUR  
DATUM : 14 FEBRUARI 2007  
AGENDAPUNT : 11  
BIJLAGE : OB-07-13

### **BETREFT OVERIGE WIJZIGING (IV) VAN GMP<sup>+</sup> CERTIFICATIESCHEMA DIERVOEDER**

Hierbij treft u Wijziging IV aan met een groot aantal wijzigingsvoorstellen voor diverse documenten uit het GMP<sup>+</sup> certificatieschema 2006. Sinds 2005 wordt in principe maar één keer per jaar een wijziging van het certificatieschema doorgevoerd, behoudens bijzondere gevallen.

Deze wijzigingen zijn in de loop van 2006 tot stand gekomen via intensieve samenspraak met direct betrokkenen. De meeste wijzigingen zijn in het najaar van 2006 als concept gepubliceerd ('voorgehangen') in 3 talen om alle belanghebbenden in de gelegenheid te stellen commentaar te leveren.

Alle binnengekomen commentaren zijn beoordeeld en verwerkt, en de uiteindelijke voorstellen zijn eind januari intensief besproken in het Centraal College van Deskundigen Diervoedersector. Dit heeft geresulteerd in de thans voorliggende versie.

#### Samenvatting

De wijzigingen hebben betrekking zowel op standaarden (A- en B-documenten) als op het terrein van de certificering (C-documenten) van het GMP<sup>+</sup> certificatieschema diervoedersector 2006.

#### Standaarden

- nog enkele foutjes als gevolg van de redesign in 2005 en enkele redactionele wijzigingen
- acceptatie van enkele schema's als gelijkwaardig aan GMP<sup>+</sup>
- verbetering voorwaarden op- en overslag
- verbetering voorwaarden m.b.t. transport
- verbetering voorwaarden procescontrole bij productie van pluimveevoer
- een enkele wijziging naar aanleiding van de dioxinebesmetting varkensvet

#### Certificatie

- tussentijdse aangekondigde audits op een andere locatie dan de bedrijfslocatie voor het wegtransport
- voorwaarden voor tussentijdse aangekondigde audit op een alternatieve locatie voor het wegtransport
- schorsen van deelnemers nadat een verhoogde categorie 2 tekortkoming wordt vastgesteld
- invoeren van de GMP-checklijsten in de PDV database
- de rotatie-eis voor auditoren

- de initiële audit na het veranderen van certificatie-instelling
- de afhandeling van de acceptatie van een certificatie-instelling
- sancties tegen certificatie-instellingen en uitsluiting voor een jaar na intrekking
- eisen aan certificatie-instelling ten aanzien van accreditatie
- uitsluiting van de B 10 standaard van de scope van accreditatie
- data voor het GMP<sup>+</sup> herexamen
- minimale audittijden en –frequenties

## **ADVIES**

Het voorgaande is gebaseerd op de besluitvorming door het Centraal College van Deskundigen Diervoedersector.

## **FINANCIËLE ASPECTEN**

-

## **SOCIALE CONSEQUENTIES**

-

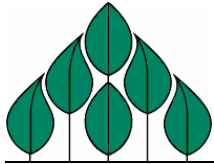
## **VOORSTEL**

Voorgesteld wordt in te stemmen met de voorgestelde wijzigingen.

## **COMMUNICATIE**

De bekendmaking gebeurt via de website en nieuwsbrieven.

## **BIJLAGE(N) : 1**



## **Wijziging IV**

### **GMP<sup>+</sup>-certificatieschema diervoedersector 2006**

© **Productschap Diervoeder (Den Haag, Nederland)**

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 ander gewenst gebruik dient vooraf schriftelijke toestemming van het Productschap Diervoeder te worden verkregen.

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV. 1
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	A1
<b>Paragraaf</b>	11. Slotbepalingen
<b>Betreft</b>	Creëren bevoegdheid voor CCvDD om bepaalde standaarden en bijlagen te wijzigen zonder flattering door bestuur
<b>Huidige tekst</b>	n.v.t. het betreft een nieuw toe te voegen artikel
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p><b>Artikel 18</b></p> <p>1. Het Centraal College van Deskundigen Diervoedersector (CCvDD) is bevoegd bij besluit de volgende standaarden en bijlagen te wijzigen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- GMP A2 Aanvullende lijst van definities</li> <li>- GMP B4.3 Hygiëncode Binnenvaart</li> <li>- Bijlage 1 Productnormen (Inclusief residunormen)</li> <li>- Bijlage 3 Minimumvoorwaarden negatieve lijst</li> <li>- Bijlage 4 Minimumvoorwaarden Inspecties en controles</li> <li>- Bijlage 8 Minimumvoorwaarden traceerbaarheid</li> <li>- Bijlage 9 richtlijnen Conditioneel afwijkende voedermiddelen</li> <li>- Bijlage 10 Minimumvoorwaarden inkoop</li> <li>- Bijlage 12 Diervoederwetgeving</li> <li>- Bijlage 13 Minimumvoorwaarden monstername</li> <li>- Bijlage 14 Minimumvoorwaarden wegtransport</li> </ul> <p>2. Besluiten van het CCvDD als bedoeld in het eerste lid, worden bekendgemaakt op de website van PDV en treden in werking op de tweede dag na publicatie, tenzij het betreffende besluit anders bepaalt.</p>
<b>Toelichting/motivatie</b>	Er is door het bestuur PDV besloten niet alle wijzigingen van bepaalde standaarden of bijlagen aan het bestuur ter vaststelling voor te leggen. Een besluit van het CCvDD hiertoe en publicatie op de website van PDV is voldoende. Het gaat hier met name om enkele documenten die frequent (kunnen) wijzigen.
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.2
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	Bijlage 10
<b>Paragraaf</b>	3
<b>Betreft</b>	Vastleggen van het geaccepteerde "VVAK Algemeen + module GZP"-certificaat
<b>Huidige tekst</b>	-
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<i>Zie de bijgewerkte versie van Bijlage 10 (versie 14 februari 2007), die als bijlage aan het einde van dit document is bijgevoegd</i>
<b>Toelichting/motivatie</b>	<p>De beoordelingsrichtlijn Voedselveiligheid GZP primaire sector (Productschap GZP) is al reeds enkele jaren geaccepteerd binnen het GMP<sup>+</sup>-certificatieschema als gelijkwaardig aan GMP<sup>+</sup>-teelt.</p> <p>Deze beoordelingsrichtlijn maakt sinds kort ook deel uit van het zgn. VVAK-schema, en is daarin opgenomen als 'VVAK Algemeen + module GZP'. Het ligt voor de hand om ook dit certificaat te accepteren in GMP<sup>+</sup>:2006. Inhoud en toezicht komen immers overeen met het reeds geaccepteerde voedselveiligheids-certificaat GZP.</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.3
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	Bijlage 10
<b>Paragraaf</b>	3
<b>Betreft</b>	Toevoegen van QS en FAMI-QS als geaccepteerde gelijkwaardige certificaten
<b>Huidige tekst</b>	-
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<i>Zie de bijgewerkte versie van Bijlage 10 (versie 14 februari 2007) die als bijlage aan het einde van dit document is bijgevoegd</i>
<b>Toelichting/ motivatie</b>	De genoemde certificaten/schema's zijn in de afgelopen tijd geaccepteerd.
<b>Inwerkingtreding</b>	De wijziging is al van kracht

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.4
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	Bijlage 1
<b>Paragraaf</b>	Deel B, paragraaf 3
<b>Betreft</b>	Een toevoeging in de tabel in paragraaf 3.1
<b>Huidige tekst</b>	-
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	voor diervoeders voor export, met daarin niet in de EU voor diervoeder geregistreerde toevoegingsmiddelen, gelden geen bijzonder voorwaarden, behalve voor diervoeders met antibiotica, coccidiostatica of histomonostatica, als ook voor eventuele nieuwe registraties van de genoemde toevoegingsmiddelen in Nederland: 1 ppm voor alle genoemde diervoeders
<b>Toelichting/motivatie</b>	<p>In de GMP<sup>+</sup>-regeling 2003 was als residunorm voor de niet (meer) in de EU toegelaten toevoegingsmiddelen een waarde van 1 ppm vastgelegd. Zie voetnoot 6 op blz. 10 van GMP21 (GMP<sup>+</sup>:2003). De norm is noodzakelijk omdat bedrijven in voeders voor export deze toevoegingsmiddelen verwerken en zeker moeten stellen dat er (vrijwel) geen residuen in voeders voor de nationale markt terecht komen.</p> <p>De residunorm is bij de GMP-redesign niet overgenomen in het GMP<sup>+</sup> certificatieschema 2006. Deze wijziging legt de eerder genoemde norm alsnog vast.</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.5
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	B1, B3 (en B2)
<b>Paragraaf</b>	7.3.1 (en 5.1)
<b>Betreft</b>	Status petfoodgrondstoffen i.r.t. de DRV-bank.
<b>Huidige tekst</b>	<p>Indien een deelnemer een voedermiddel produceert</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• waarvan geen risicobeoordeling in de Databank Risicobeoordeling Voedermiddelen van het Productschap Diervoeder aanwezig is, of</li> <li>• op een productiewijze die niet overeenkomt met een reeds opgenomen risicobeoordeling van het voedermiddel</li> </ul> <p>dient de deelnemer er voor te zorgen dat een risicobeoordeling in de bedoelde databank wordt opgenomen. Zie hiervoor Bijlage 2.</p>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p>Indien een deelnemer een voedermiddel produceert</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• waarvan geen risicobeoordeling in de Databank Risicobeoordeling Voedermiddelen van het Productschap Diervoeder aanwezig is, of</li> <li>• op een productiewijze die niet overeenkomt met een reeds opgenomen risicobeoordeling van het voedermiddel</li> </ul> <p>dient de deelnemer er voor te zorgen dat een risicobeoordeling in de bedoelde databank wordt opgenomen. Zie hiervoor Bijlage 2. Bovenstaande geldt niet voor voedermiddelen die in uitsluitend voeders voor huisdieren verwerkt worden.</p>
<b>Toelichting/motivatie</b>	<p>'Petfoodgrondstoffen' behoeven niet op de DRV-bank. De huidige formulering (zie hierboven) vereist echter expliciet dat een voedermiddel in de databank moet staan. De uitzondering m.b.t. petfood is niet duidelijk. Dit zou beter moeten.</p> <p>Er zijn op dit moment auditors die (formeel terecht) bij handelaren in petfoodgrondstoffen opmerkingen maken dat deze handelaren de petfoodgrondstoffen (niet op de DRV!) niet onder het GMP-certificaat mogen verkopen maar als een niet-GMP-voedermiddel. Deze handelaren worden echter door hun klanten (petfoodbedrijven) gevraagd om GMP-voedermiddelen te leveren.</p> <p>Omdat de wijziging, zoals boven weergegeven, nog niet van kracht is, kan op dit moment de productie van bijv. diermeel nog onder GMP. Maar strikt genomen zou bijv. een bedrijf niet gecertificeerd mogen worden voor de productie van petfoodgrondstoffen (bijv. kanenmeel, diermeel, vleesbeendermeel).</p> <p>Reden genoeg om de uitzondering mbt grondstoffen voor petfood beter op te schrijven in GMP.</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.6
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	Bijlage 1
<b>Paragraaf</b>	diverse
<b>Betreft</b>	Per parameter is een analysemethode toegevoegd in een nieuwe kolom. Verder zijn enkele normen aangepast nav nieuwe wetgeving
<b>Huidige tekst</b>	nvt
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<i>Zie de bijgewerkte versie van Bijlage 1 (reeds gepubliceerd op PDV-website <a href="http://www.pdv.nl/lmbinaries/bijlage_01-nl.pdf">http://www.pdv.nl/lmbinaries/bijlage_01-nl.pdf</a> )</i>
<b>Toelichting/motivatie</b>	<p>Één van de door de RvA vastgestelde NCF's was dat er niet voor alle contaminanten een analysemethode beschikbaar was en dat niet overzichtelijk was welke analysemethode voor welke contaminant kan worden toegepast. In de april vergadering van de SAD (Stuurgroep Analyse-aangelegenheden) is voor verscheidene contaminanten een analysemethode vastgesteld.</p> <p>Daarnaast zijn in de afgelopen periode verschillende wettelijke normen gewijzigd, deze zijn doorgevoerd in de normentabel.</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	De wijziging is al van kracht

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.7
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	GMP B1 en B3
<b>Paragraaf</b>	7.11.1 onder c in combinatie met GMP-standaard B1 resp. B3, Appendix 1
<b>Betreft</b>	Verplaatsing van voorwaarden waaronder als poortwachter mag worden ingekocht naar Bijlage 10.
<b>Huidige tekst</b>	<p>a. De deelnemer koopt producten of diensten, waarvoor een GMP<sup>+</sup>-standaard is vastgesteld, uitsluitend van leveranciers van wie de betreffende producten of diensten op het moment van levering GMP<sup>+</sup>-gecertificeerd zijn.</p> <p>b. In afwijking van a. mag de deelnemer producten of diensten afnemen van leveranciers die gecertificeerd zijn op basis van een in het GMP<sup>+</sup>-certificatieschema geaccepteerde standaard.</p> <p>c. In afwijking van a. mogen bepaalde producten en diensten zonder één van de bovengenoemde certificaten worden gekocht. Zie verder appendix 1 bij deze standaard voor de producten, waarvoor dit geldt, én de voorwaarden waaronder een dergelijke aankoop kan plaats vinden.</p> <p>In Bijlage 10 zijn details over bovenstaande opties weergegeven.</p>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p>a. De deelnemer koopt producten of diensten, waarvoor een GMP<sup>+</sup>-standaard is vastgesteld, uitsluitend van leveranciers van wie de betreffende producten of diensten op het moment van levering GMP<sup>+</sup>-gecertificeerd zijn.</p> <p>b. In afwijking van a. mag de deelnemer producten of diensten afnemen van leveranciers die gecertificeerd zijn op basis van een in het GMP<sup>+</sup>-certificatieschema geaccepteerde standaard.</p> <p>c. In afwijking van a. mogen bepaalde producten en diensten zonder één van de bovengenoemde certificaten worden gekocht. <del>Zie verder appendix 1 bij deze standaard voor de producten, waarvoor dit geldt, én de voorwaarden waaronder een dergelijke aankoop kan plaats vinden.</del> <b>Daarvoor zijn aparte voorwaarden vastgesteld.</b></p> <p>In Bijlage 10 zijn details over bovenstaande opties weergegeven.</p>
<b>Toelichting/motivatie</b>	<p>De verschillende inkoop-eisen worden allemaal gespecificeerd in Bijlage 10 Minimumvoorwaarden Inkoop. Alleen de eisen voor inkoop als poortwachter van toevoegingsmiddelen en akkerbouwproducten staan in een aparte bijlage ('appendix 1') bij de standaarden. Dit is niet logisch en geeft verwarring bij deelnemers.</p> <p>Door het opnemen van deze voorwaarden in de Bijlage 10, staan alle inkoopvoorwaarden netjes in 1 document. Het voordeel is verder dat deze voorwaarden nu niet telkens herhaald behoeven te worden in de verschillende standaarden</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.8
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	B.1 en B.5
<b>Paragraaf</b>	6.4.3
<b>Betreft</b>	Ongediertebestrijding
<b>Huidige tekst</b>	Er moeten doeltreffende programma's voor de bestrijding van schadelijke organismen worden toegepast. Vogels, huisdieren en ongedierte mogen niet in de bedrijfsruimten aanwezig zijn. Zowel uit oogpunt van veiligheid van werknemers, als uit oogpunt van veiligheid van diervoeder worden acceptabele en toegestane bestrijdingsmethoden en -middelen gebruikt.
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	Er moeten doeltreffende programma's voor de bestrijding van schadelijke organismen worden toegepast. <del>Vogels, huisdieren en ongedierte mogen niet in de bedrijfsruimte aanwezig zijn.</del> Er moet alles, wat redelijkerwijs mogelijk is, aan gedaan worden om vogels, huisdieren en ongedierte effectief uit de bedrijfsruimte te weren en hun aanwezigheid te voorkomen. Zowel uit oogpunt van veiligheid van werknemers, als uit oogpunt van veiligheid van diervoeder worden acceptabele en toegestane bestrijdingsmethoden en -middelen gebruikt.
<b>Toelichting/ motivatie</b>	<p>Dit wijzigingsvoorstel is opgesteld naar aanleiding van enkele praktijkervaringen, geanalyseerd d.d. 5 juli 2006 door CCvDD.</p> <p>De oorspronkelijke tekst stelt een resultaatverplichting: er mogen geen vogels, huisdieren of ongedierte aanwezig zijn. Dit is in veel gevallen praktisch niet mogelijk en ook al doet het management en de medewerkers al het mogelijk, dan nog zal er bij voorkomen van een enkele vogel of ongedierte volgens de letter van de tekst een tekortkoming moeten worden geschreven. Bij herhaling zal deze zelfs moeten worden verhoogd.</p> <p>Dit geeft een onwerkbaar situatie, terwijl de inspanningen van het bedrijf optimaal zijn, maar niet beloond worden. Door de aanpassing van de tekst zoals voorgesteld, wordt de inspanning wel beloond.</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.9
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	GMP B1 en GMP B2
<b>Paragraaf</b>	GMP B1: 4.1 bij a GMP B2: 4.3
<b>Betreft</b>	Een toevoeging van de voorwaarden betreffende op- en overslag
<b>Huidige tekst</b>	-
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p>8 De deelnemer dient alle eigen op- en/of overslagactiviteiten te beheersen m.b.v. het eigen voederveiligheidssysteem volgens de voorwaarden uit deze standaard. Dit geldt voor de op- en/of overslag</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- op zowel eigen als ingehuurde locaties, en</li> <li>- van zowel verpakte als onverpakte diervoeders</li> </ul> <p>Op- en overslag mag alleen uitbesteed worden bij een daarvoor GMP<sup>+</sup>-gecertificeerd bedrijf. Zie hiervoor Bijlage 10. Uitzonderingen hierop mogen zijn:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Tijdelijke (dwz minder dan 6 maanden achtereenvolgend) bulkopslag/-overslag direct aansluitend op de oogst van plantaardige primaire producten.</li> <li>- Opslag/overslag van <u>verpakte diervoeders</u></li> <li>- Opslag/-overslag in bulk van diervoeders <u>in het buitenland</u> (d.w.z. buiten Nederland).</li> </ul> <p>In deze uitzonderingsgevallen dient de deelnemer</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- voor ingebruikname een inspectie uit te (laten) voeren van de beheersing van de voederveiligheid</li> <li>- vast te stellen dat het op- en overslagbedrijf aan alle geldende diervoederwettelijke verplichtingen voldoet<sup>1</sup>.</li> <li>- in een overeenkomst afspraken vast te leggen m.b.t. de relevante basisvoorwaarden (hygiëne, T&amp;T, etc.), uit te voeren beheersmaatregelen en controles. Dit dient aan GMP gelijkwaardige waarborgen over de opslag van de diervoeders te bieden.</li> <li>- periodieke inspecties op naleving van de gemaakte afspraken uit te (laten) voeren.</li> </ul>
<b>Toelichting/motivatie</b>	<p>Eigen opslag van zowel verpakte als onverpakte diervoeders moet altijd beheerst worden onder het eigen voederveiligheidssysteem, zowel op eigen als op ingehuurde locaties</p> <p>Uitbestede opslag vindt plaats bij een B1, B2, B6 of een B5-gecertificeerde bedrijf. Uitzonderingen hierop mogen zijn:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Plantaardige primaire producten mogen direct na de oogst ook bij niet-gecertificeerde bedrijven (bijv. de akkerbouwer zelf) opgeslagen worden. Het GMP-bedrijf dient garant te staan voor een correcte opslag. Dit wordt geborgd onder z'n eigen voederveiligheidssysteem. Er wordt een overeenkomst gemaakt.</li> <li>- voor uitbestede opslag van verpakte diervoeders mag ook een overeenkomst gemaakt worden met een opslagbedrijf.</li> <li>- in het buitenland mag de opslag ook uitbesteed worden bij niet-gecertificeerde opslagbedrijven als het gaat om de opslag. Het GMP-bedrijf staat garant. Deze optie was ook in GMP2003 mogelijk en is in</li> </ul>

<sup>1</sup> Voor Europa geldt bijv een registratieverplichting in het kader van Vo. (EC) 183/2005.

	<p>GMP2006 niet meegenomen. Het blijkt echter toch noodzakelijk om voor opslag in het (verre) buitenland deze optie op te nemen.</p> <p>De overeenkomst moet elementen bevatten die afgeleid zijn van de volgende punten:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. een uitgevoerde gevarenanalyse.</li> <li>2. De noodzakelijke basisvoorwaarden waaraan voldaan moet worden.</li> <li>3. De beheersmaatregelen die getroffen zijn + afspraken over de uitvoering daarvan.</li> <li>4. Controle op de naleving door de GMP+ opdrachtgever als onderdeel van de interne audit.</li> </ol> <p>Tijdens de GMP+ audit bij de 'opdrachtgever' dient zowel de documentatie van de risico-analyse als de gemaakte afspraken en de controle hierop inzichtelijk te zijn.</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.10
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	Bijlage 11 Minimumvoorwaarden tussenhandelaren
<b>Paragraaf</b>	2
<b>Betreft</b>	Toevoeging
<b>Huidige tekst</b>	-
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	h. waarborgt dat de tussenhandelaar, als er een incident plaatsvindt, de UBN's van zijn klanten aan de deelnemer beschikbaar stelt
<b>Toelichting/motivatie</b>	<p>Deze aanpassing vloeit voort uit de evaluatie van het 'dioxine in vet-incident', dat begin 2006 plaatsvond.</p> <p>Geborgde tussenhandelaren nemen feitelijk niet deel aan GMP. Het is dus niet mogelijk hun rechtstreeks eisen op te leggen. Daarom wordt de voorwaarde opgenomen als één van de eisen die gelden voor een deelnemer (producent) die garant staat voor een tussenhandelaar. Zij dienen onderling een aantal afspraken te maken, waar er nu 1 aan wordt toegevoegd.</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per 1 juli 2007

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.11
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	Bijlage 4 Minimumvoorwaarden inspecties en controles
<b>Paragraaf</b>	<p>Paragraaf 2.1 Inleiding op de salmonellaprotocollen</p> <p>Paragraaf 2.2 Protocol P1: Monitoring Salmonella en enterobacteriaceae in diervoeders voor pluimvee</p> <p>Paragraaf 2.5</p>
<b>Betreft</b>	Een wijziging
<b>Huidige tekst</b>	<i>Zie de annex bij deze wijziging</i>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<i>Zie de annex bij deze wijziging</i>
<b>Toelichting/motivatie</b>	<p>De monitoringsvoorwaarden met betrekking tot de Salmonella beheersing in Diervoeders zijn in 2001 opgesteld. De voorwaarden gelden voor voedermiddelen en voor mengvoeders. In de IKB regelingen voor de pluimveehouderij is tegelijkertijd een regeling tot stand gekomen, waarbij de stofzakken die bij de aflevering van het pluimveevoeder gebruikt worden, bewaard moesten worden. De pluimveehouders hebben, uit onvrede met die regeling, de diervoedersector verzocht een alternatief hiervoor te ontwikkelen. De diervoedersector heeft dit gedaan en een tweetal nieuwe protocollen voor technologisch behandelde en technologisch onbehandelde pluimveevoeders ontwikkeld. In deze protocollen is op basis van de HACCP systematiek de procescontrole verder aangescherpt door de kritische punten in het proces te benoemen en hiervoor minimale monitoringsfrequenties aan te geven. Dit geldt ook voor de aangekochte en te verwerken voedermiddelen als ook voor de losbijgemengde voedermiddelen. Hiermee kunnen een aantal eerder opgestelde monitoringsvoorwaarden uit 2001 worden vervangen</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	1 jaar na publicatie

## **Annex bij wijziging IV.11**

Deel A: De **huidige tekst** van GMP Bijlage 4, hoofdstukken 1 t/m 2.2:+2.5: Zie hiervoor GMP Bijlage 4 op de PDV-website

Deel B. Het voorstel voor de **nieuwe tekst** van GMP Bijlage 4, hoofdstukken 1 t/m 2.2:+2.5

### **1. INLEIDING**

In enkele GMP+-standaarden wordt vereist dat een deelnemer een monitoringsplan moet opstellen en uitvoeren.

In dit deel van deze bijlage is een aantal protocollen opgenomen voor verplichte inspecties van productnormen (uit bijlage 1, deel A). Bij het opstellen en uitvoeren van het monitoringsplan dient de deelnemer minimaal de eisen en voorwaarden uit de voor hem relevante protocollen op te nemen.

### **2. PROTOCOLLEN M.B.T SALMONELLA-MONITORING**

#### **2.1 Inleiding bij de salmonellaprotocollen**

In de navolgende protocollen P1 en P2 zijn extra voorwaarden opgenomen m.b.t. monitoring op salmonella en enterobacteriaceae in diervoeders voor pluimvee, varkens, rundvee en overige diersoorten. In de protocollen P3 en P4 zijn de extra voorwaarden opgenomen m.b.t. monitoring in voedermiddelen, in het bijzonder de monitoringsvoorwaarden t.a.v. salmonella-kritische voedermiddelen (P4).

Alle gegevens in het kader van dit programma worden opgeslagen in de PDV-Databank Ongewenste Stoffen en producten en zijn toegankelijk voor de berichtgevers, zijnde voedermiddelenleveranciers én mengvoederproducenten.

#### Typering van salmonellapositieve monsters

In beginsel vindt, na vaststelling van salmonella in voedermiddelen (grondstoffen), mengvoeders en voedermiddelen voor veehouderijbedrijven, in alle gevallen typering (serotype en evt. -faagtype) plaats. Daarvoor geldt het protocol, opgenomen in appendix I bij deze bijlage.

De pluimveevoeders, rundveevoeders en varkensvoeders dienen volledig getypeerd te worden. De voedermiddelen dienen getypeerd te worden op de serotypen Enteritidis, Typhimurium, Infantis, Virchow, Hadar, Java en Agona.

Het doel van deze typeringen is om nauwkeuriger eventuele verbanden te kunnen vaststellen tussen salmonellatypen in voedermiddelen, de hieruit geproduceerde mengvoeders en dieren én de dierlijke producten. Het is een hulpmiddel bij het onderzoeken van de mogelijke oorzaak van een salmonellabesmetting in een vervolgschakel in de keten.

#### **2.2 Protocol P1: Monitoring Salmonella en enterobacteriaceae in diervoeders voor pluimvee.**

##### **1. Doelgroep**

Producenten van pluimveemengvoeders, bestemd voor levering aan veehouders.  
Leveranciers van voedermiddelen (bestemd voor pluimvee) aan veehouders.

##### **2. Producten**

Mengvoeders en voedermiddelen bestemd voor pluimvee.

### 3. Algemene aanvullende voorwaarden.

Wanneer een salmonellapositieve uitslag wordt verkregen, dan dient deze te worden getypeerd volgens appendix I van deze bijlage.

### 4. Onderzoeksfrequentie

De volgende situaties worden onderscheiden met betrekking tot de diervoeders die worden geleverd aan pluimveehouders

- 4.1 Voedermiddelen die enkelvoudig worden afgeleverd aan pluimveehouders
- 4.2 Technologisch behandelde pluimveemengvoeders
  - A) die als zodanig worden afgeleverd
  - B) die samen met los bijgestorte voedermiddelen worden afgeleverd
- 4.3 Niet-technologisch behandelde pluimveemengvoeders
- 4.4 Eindproductcontrole

Afhankelijk van de situatie worden eisen gesteld aan ingangscontrole, productieprocescontrole, en controle in het logistieke proces. Daarbij is de frequentie van onderzoek afhankelijk van eerder behaalde onderzoeksresultaten.

#### 4.1 Voedermiddelen voor enkelvoudige aflevering aan pluimveehouders

Bij voedermiddelen, die enkelvoudig worden afgeleverd aan pluimveehouderijen, dient per voedermiddel minimaal twee maal per jaar monsternamen en analyse op Salmonella plaats te vinden.

#### 4.2 Technologisch behandelde mengvoeders

Pluimveevoeders dienen Salmonellavrij te worden afgeleverd.

4.2.A. Voor producenten van technologisch behandelde pluimveevoeders (bijv. persen, aanzuren etc.) gelden de volgende voorwaarden:

1. De mengvoederproducent toont m.b.v. een enteroreductieproef aan onder welke condities de enteroreductie minimaal een factor 1000 is. Deze condities dienen te worden gebruikt als instellingsparameters bij de productie van behandeld pluimveevoer. De enteroreductieproef dient minimaal 2 maal per jaar te worden uitgevoerd. De mengvoederproducent moet aantoonbaar kunnen maken dat deze instellingsparameters gebruikt zijn bij de productie van pluimveevoeders. Dit geldt vanaf het begin tot het einde van de productie.
2. Ieder bedrijf neemt zijn eigen verantwoordelijkheid en benoemt de voor zijn bedrijfssituatie specifieke kritische punten en bepaalt daarbij een minimum bemonsteringsplan. Een processchema dient onderdeel te zijn van het bemonsteringsplan. Hierop zijn de kritische punten voor de procescontrole aangegeven.

De producent dient de procescontrole uit te voeren op die punten die kritisch zijn in verband met mogelijke hercontaminatie van salmonella, w.o.

- Koelers, binnenzijde daar waar mogelijk condensplekken zitten.
- Luchtaanvoer van de koeler, op de plaatsen waarlangs de lucht wordt aangezogen.
- Elk punt in de productielijn na de pers waar hercontaminatie van bijv. stof, enzymen, tarwe op het product kan optreden.
- Binnenkant van de gereed productsilo, aan de bovenzijde.
- Elk punt na de productielijn, waar hercontaminatie kan plaatsvinden, zoals bijv. open plaatsen, belading.
- Transport van het gereedproduct naar de afnemer.

Van bovengenoemde kritische punten dient een representatief aantal monsters genomen en onderzocht te worden met een minimum van 10 per productielijn.

- 3 Ten aanzien van de monsternamen geldt (voor zover van toepassing) het bemonsteringsprotocol,

zoals opgenomen in § 6 van dit Protocol P1. Voorzover dit niet mogelijk is (bijv. stofplaatsen, transportmiddelen) mag ook gebruik worden gemaakt van de spons-/swabmethode, waarbij minimaal 200 cm<sup>2</sup> wordt afgenomen (gesponst/geswabd).

4. De kritische punten moeten onderzocht worden op salmonella. De frequentie van onderzoek moet 1 maal per maand zijn en indien dit een half jaar negatief is, kan de frequentie teruggebracht worden naar 1 maal per 2 maanden. Bij een positieve bevinding moet weer 1 maal per maand, gedurende tenminste een half jaar, worden geanalyseerd. De positieve monsters moeten worden getypeerd.
5. Bij besmetting worden direct passende, corrigerende maatregelen genomen, totdat aantoonbaar aan de normen wordt voldaan.
6. Op verzoek van de pluimveehouder worden onderzoeksgegevens ten aanzien van voorgaande aan hem/haar ter beschikking gesteld.

4.2.B. Voor producenten van technologisch behandelde pluimveevoeders met los bijgemengde voedermiddelen gelden naast de eisen t.a.v de productie van technologisch behandelde pluimveevoeders (zie 4.2.A) de volgende eisen m.b.t. los bijgemengde voedermiddelen.

1. Alleen 'niet-salmonellakritische' voedermiddelen mogen los bijgemengd worden. (zie voor salmonellakritische voedermiddelen GMP Bijlage 4, par. 2.5. Protocol 4).
2. Elke besmetting die mogelijk opgedaan kan worden bij ontvangst, transport of opslag van deze (= niet-salmonellakritische) voedermiddelen moet worden voorkomen. De kritische punten, waar hercontaminatie met Salmonella kan plaatsvinden, moeten daartoe maandelijks gecontroleerd worden<sup>2</sup>. Deze kritische punten zijn ook aangegeven in het processchema (zie A2). Minimaal behoren hiertoe de voedermiddelontvangst, intern transport en opslag (=logistiek proces).
3. Van bovengenoemde kritische punten dient in het logistieke proces een representatief aantal monsters genomen en onderzocht te worden met een minimum van 3.
4. De kritische punten moeten onderzocht worden op salmonella. De frequentie van onderzoek moet 1 maal per maand zijn en indien dit een half jaar negatief is, kan de frequentie teruggebracht worden naar 1 maal per 2 maanden. Bij een positieve bevinding moet weer 1 maal per maand, gedurende tenminste een half jaar, worden geanalyseerd. De positieve monsters moeten worden getypeerd.
5. Bij besmetting worden direct passende, corrigerende maatregelen genomen, totdat aantoonbaar aan de normen wordt voldaan.
6. Op verzoek van de pluimveehouder worden onderzoeksgegevens ten aanzien van voorgaande aan hem/haar ter beschikking gesteld.

#### 4.3 Technologisch onbehandelde mengvoeders

Pluimveevoeders dienen Salmonellavrij te worden afgeleverd.

Met betrekking tot de *ingangscntrole* van voedermiddelen gelden de volgende voorwaarden:

1. De mengvoederproducent maakt bij de productie van technologisch onbehandelde pluimveevoeder het volgende onderscheid in voedermiddelen:
  - niet Salmonellakritische voedermiddelen kunnen verwerkt worden zonder dat er een analyse van de betreffende partij aanwezig is
  - Salmonellakritische voedermiddelen (zie GMP Bijlage 4, par. 2.5. Protocol 4). kunnen pas verwerkt worden indien de betreffende partij na bemonstering en analyse, onder verantwoordelijkheid van de mengvoederproducent, Salmonella vrij blijkt te zijn.
  - In uitzondering hierop mogen Salmonellakritische voedermiddelen ook verwerkt worden, zonder dat er een analyse resultaat van de betreffende partij aanwezig is, indien aantoonbaar ge-

maakt kan worden dat het betreffende voedermiddel van een specifieke producent (=herkomst) komt en/of een specifieke behandeling heeft ondergaan en daarmee voldoet aan de norm 'niet Salmonella kritisch'. Voordat van deze uitzonderingsclausule gebruik kan worden gemaakt moeten minimaal 10 achtereenvolgende leveringen Salmonella negatief zijn. Daarna dient iedere 5e partij bemonsterd en geanalyseerd te worden met een negatief resultaat. Bij een positief resultaat dient vervolgens opnieuw iedere partij bemonsterd en geanalyseerd te worden totdat 10 opeenvolgende leveringen salmonella-negatief bevonden zijn.

2. Wijze van monsternamen van voedermiddelen:

- Salmonellakritische en niet Salmonellakritische voedermiddelen worden beide op de wijze, zoals beschreven in § 6 van dit protocol P1 bemonsterd.
- Monsternamen vindt plaats onder verantwoordelijkheid van de mengvoederproducent. (N.B. de monsternamen kan elders plaatsvinden, bijv. bij belading van het voedermiddel)
- Van partijen tot 100 ton, wordt minimaal 1 monster genomen en van partijen groter dan 100 ton worden minimaal 5 monsters genomen. Van deze laatste mag voor de analyse een mengmonster worden gemaakt.

Met betrekking tot de *procescontrole* bij de productie van pluimveevoeders gelden de volgende voorwaarden:

3. Ieder bedrijf neemt zijn eigen verantwoordelijkheid en benoemt de voor zijn bedrijfssituatie (representatieve) kritische punten en bepaalt daarbij een minimum bemonsteringsplan. Een proces-schema dient onderdeel te zijn van het bemonsteringsplan. Hierop zijn de kritische punten voor de procescontrole aangegeven.

De kritische punten in het productieproces voor hercontaminatie van Salmonella kunnen bijvoorbeeld zijn:

- Intern transport vanaf innamepunt
- Elk punt in de productielijn na de maler/menger waar hercontaminatie via bijv. stof, enzymen, tarwe op het product kan komen.
- Binnenkant van de gereedproduct silo aan de bovenzijde.
- Elk punt na de productielijn, waar hercontaminatie kan plaatsvinden, zoals bijv. open plaatsen, belading.
- Transport van het gereedproduct naar de afnemer.

Van de kritische plaatsen in het productieproces dient een representatief aantal monsters genomen te worden, welke moet worden onderzocht op de aanwezigheid van salmonella, met een minimum van 5 per productielijn.

4. Ten aanzien van de monsterneming geldt (voor zover van toepassing) het bemonsteringsprotocol, zoals opgenomen in § 6 van dit Protocol P1. Voorzover de benodigde hoeveelheid monstermateriaal (stof en restanten van diervoeders) niet gehaald kan worden (bijv. stofplaatsen, transportmiddelen) mag ook gebruik worden gemaakt van de spons-/swabmethode, waarbij minimaal 200 cm<sup>2</sup> wordt bemonsterd (gesponst/geswabd).
5. De frequentie van onderzoek van deze kritische punten moet 1 maal per maand zijn en indien de analyse hiervan een half jaar negatief is, kan de frequentie teruggebracht worden naar 1 maal per 2 maanden. De kritische punten moeten onderzocht worden op Salmonella. Bij een positieve bevinding moet weer 1 maal per maand, gedurende tenminste een half jaar, worden bemonsterd en geanalyseerd. De positieve monsters moeten worden getypeerd volgens Appendix I.
6. Bij besmetting worden direct passende corrigerende maatregelen genomen, totdat aantoonbaar aan de normen wordt voldaan.
7. Op verzoek van de pluimveehouder worden onderzoeksgegevens ten aanzien van het voorgaande, door de mengvoederproducent, aan hem/haar ter beschikking gesteld.

#### 4.4 Pluimveemengvoeders (eindproducten)

De monsternamen en analyse van de te onderscheiden typen eindproducten dient plaats te vinden volgens

de in onderstaand schema weergegeven minimumfrequentie (per bedrijfseenheid).

Type mengvoer	Minimum onderzoeksfrequentie, omgerekend naar af te leveren partijen van 24 ton
Topfok <sup>3</sup>	1 op de 2 partijen (50%)
Opfok vermeerdering <sup>4</sup>	1 op de 5 partijen (20%)
Vermeerdering <sup>3</sup>	1 op de 10 partijen (10%)
Vleeskuikens	1 op de 20 partijen (5%)
Leghennen en opfokleghennen	1 op de 20 partijen (5%)
Opfok vermeerdering kalkoenen	1 op de 5 partijen (20%)
Vermeerdering kalkoenen	1 op de 10 partijen (10%)
Vleeskalkoenen	1 op de 30 partijen (3 1/3%)

## 5. Aanvullende corrigerende maatregelen bij salmonella positieve uitslag

-

## 6. Bemonsteringsmethode

Monsters van voedermiddelen t.b.v. de ingangscntrole worden genomen bij ontvangst, op een zo adequaat mogelijke wijze.

De monsters eindproduct voor procescontrole op basis van enterobacteriaceae dienen genomen te worden op een punt, zo dicht mogelijk voor belading van de bulkwagen (resp. het vullen van de zakken). De omvang van de te nemen monsters bedraagt minimaal 60 gram; voldoende om een monster én een duplomster van elk 25 gram samen te kunnen stellen.

De monsters mengvoeder of voedermiddelen, bestemd voor enkelvoudige vervoeding, dienen genomen te worden uit de productstroom, op een punt, zo dicht mogelijk voor de belading van de bulkwagen (resp. het vullen van de zakken), dan wel ingeval van procescontrole, zo dicht mogelijk na het kritische punt in het proces.

## 7. Analyseprocedure

De methode zoals opgenomen in de PDV-bundel Onderzoekmethoden.

De analyse zal worden uitgevoerd door een, ingevolge het GMP+ certificatieschema voor salmonellabepaling, gecertificeerd laboratorium of door een daaraan door het PDV gelijkgesteld laboratorium.

## 8. Melden van analyseresultaten

### 8.1 Databank Ongewenste Stoffen van het Productschap

De resultaten van de bepalingen dienen minimaal 1 maal per maand via de daarvoor door het PDV voorgeschreven procedure aan het PDV aangeleverd te worden.

Voorts is van toepassing, de instructie m.b.t. het aanleveren van gegevens aan de PDV-Databank Ongewenste Stoffen en producten. [http://www.pdv.nl/nederland/kwaliteit/copy\\_DOS/page634.php](http://www.pdv.nl/nederland/kwaliteit/copy_DOS/page634.php)

### 8.2 Certificatie Instelling

Elke salmonellapositieve uitslag in het voedermiddel dient direct na het bekend worden van deze uitlag gemeld te worden. Voorts dient de ondernemer bij elke salmonellapositieve uitslag een onderzoek in te stellen naar de oorzaak, maatregelen te nemen en hiervan onverwijld een rapportage toe te zenden aan zijn Certificatie Instelling.

Indien binnen drie maanden een herhaald geval van een salmonellapositieve uitslag in een voedermiddel bestemd voor enkelvoudige vervoeding geconstateerd wordt, dan dient de ondernemer onverwijld met zijn Certificatie Instelling in overleg te treden over de effectiviteit van de getroffen maatregel.

Bij elke constatering van *Salmonella enteritidis* (S.e.) en *Salmonella typhimurium* (S.t.) in mengvoer voor de eiersector dient onverwijld met de Certificatie Instelling overleg plaats te vinden over de effectiviteit van de eerder getroffen maatregel.

## 2.5 Protocol P4: Monitoring Salmonella kritische voedermiddelen (grondstoffen)

### Inleiding

Op basis van de monitoringsgegevens inzake de 'uitgangscntrole' van producenten / importeurs / aflu-  
ders van voedermiddelen en de 'ingangscntrole' van de GMP<sup>+</sup>-gecertificeerde mengvoederfabrikanten  
stelt het PDV jaarlijks onderstaande lijst van salmonellakritische voedermiddelen bij.

### **Salmonellakritische voedermiddelen**

Op dit moment zijn de volgende voedermiddelen als salmonellakritisch beoordeeld:

- Zuid-Amerikaans sojaschroot en –schilfers,
- Onbehandeld<sup>5</sup> vismeel,
- Raapzaadschroot- en schilfers,
- Getoaste sojabonen
- Europees zonnebloemzaadschroot
- Franse tarwezemelen en
- Eierschalen.

#### 2.5.1 Protocol P4a: Monitoring Zuid-Amerikaans Sojaschroot en -schilfers

ENZ, ENZ

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.12
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	B10
<b>Paragraaf</b>	15. Serotypering van Salmonella
<b>Betreft</b>	Tekstuele aanpassing
<b>Huidige tekst</b>	7. Het laboratorium is verplicht jaarlijks maximaal 30 isolaten door te sturen naar het RIVM ter serotypering (duplo-onderzoek). Hierna worden de analyse resultaten van de laboratoria getoetst/ geborgd.
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	7. Het laboratorium is verplicht jaarlijks <del>maximaal</del> minimaal 30 isolaten door te sturen naar het RIVM ter serotypering (duplo-onderzoek). Hierna worden de analyse resultaten van de laboratoria getoetst/ geborgd.
<b>Toelichting/motivatie</b>	Abusievelijk was maximaal opgenomen i.p.v. minimaal
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.13
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	Bijlage 10
<b>Paragraaf</b>	3
<b>Betreft</b>	Schrappen vereiste toetsing ringtestresultaten bij gebruikmaking ISO 17025 lab
<b>Huidige tekst</b>	<p>Overige voorwaarden: ISO 17025</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Mits vastgelegde methoden worden gebruikt</li> <li>- Mits ringtestresultaten goed</li> <li>- Vast te stellen door de certificerende instelling bij de GMP<sup>+</sup>-gecertificeerde deelnemer</li> </ul>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p>Overige voorwaarden: ISO 17025</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Mits methoden uit de Bundel Onderzoekmethoden of daaraan gelijkwaardige methoden worden gebruikt.</li> <li><del>— Mits ringtestresultaten goed</del></li> <li>- Vast te stellen door de certificerende instelling bij de GMP<sup>+</sup>-gecertificeerde deelnemer</li> </ul> <p><i>Zie ook de bijgewerkte versie van Bijlage 10 (versie 14 februari 2007) die als bijlage aan het einde van dit document is bijgevoegd</i></p>
<b>Toelichting/motivatie</b>	In de stuurgroep analyse-aangelegenheden diervoedersector is aangegeven dat sinds enkele jaren bij ISO17025 audits veel aandacht aan de ringtestresultaten wordt geschonken. De eisen die ISO 17025 stelt aan het scoren op ringtesten zijn zeker niet minder streng dan de eisen in GMP B10.
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.14
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	B 4.1
<b>Paragraaf</b>	Paragraaf 7.12.6 Registratie
<b>Betreft</b>	Registratie van drie voorgaande ladingen op het transportmiddel
<b>Huidige tekst</b>	<p>Ladingen dienen bij bulktransport door de chauffeur per laadcompartiment te worden geregistreerd in een rittenstaat, al dan niet in elektronische vorm, 'op het transportmiddel'. Op het transportmiddel dienen minimaal registraties van de laatste drie voorgaande ladingen aanwezig te zijn.</p> <p>De gegevens in de rittenstaten worden later overgenomen in het logboek ten kantore van het transportbedrijf. Dit kan geschieden via een eenvoudige bundeling van rittenstaten en dient minimaal één maal per maand uitgevoerd te worden. Zie ook registratie voorwaarden in 6.5.</p>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p>Ladingen dienen bij bulktransport door de chauffeur per laadcompartiment te worden geregistreerd in een rittenstaat, al dan niet in elektronische vorm, 'op het transportmiddel'. De registraties van de drie voorgaande ladingen van de laadruimte (voorzien van dagtekening en handtekening transporteur) dienen voor controle beschikbaar te zijn.</p> <p>De gegevens in de rittenstaten moeten worden later overgenomen in het logboek ten kantore van het transportbedrijf. Dit kan geschieden via een eenvoudige bundeling van rittenstaten en dient minimaal één maal per maand uitgevoerd te worden. Zie ook registratie voorwaarden in 6.5.</p>
<b>Toelichting/ motivatie</b>	<p>In praktijk wordt in de huidige tijd door steeds meer transportbedrijven gewerkt met elektronische systemen. In steeds meer situaties is hierdoor de rittenstaat niet meer schriftelijk op het transportmiddel aanwezig en is de elektronisch beschikbare informatie niet door de chauffeur uit te printen. Bij aankomst bij het losadres kan de chauffeur dan niet de rittenstaat overhandigen. Op dit moment wordt in dit geval de rittenstaat vanuit het kantoor van het transportbedrijf naar het afleveradres gefaxt.</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.15
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>√ Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	GMP standaard B1, appendix 2  <i><b>Let op:</b> Zie ook ontwerp-wijziging IV.7. Deze wijziging IV.17 zal met wijziging IV.7 worden gecombineerd</i>
<b>Paragraaf</b>	2
<b>Betreft</b>	Tekst van V&A lijst in de standaard opnemen
<b>Huidige tekst</b>	<p><b>Onbewerkte agrarische producten (waaronder granen, zaden en peulvruchten) t.b.v. diervoeder</b></p> <p>Als de teler niet GMP+-gecertificeerd is, voldoet de deelnemer aan de volgende voorwaarden:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Hij voert een intensief ingangscntroleprogramma uit, dat gebaseerd is op de uitgevoerde risicobeoordeling, én de borging die de teler toepast.</li> <li>- Hij sluit een overeenkomst met de teler.</li> </ul>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p><b>Onbewerkte agrarische producten( waaronder granen, zaden en peulvruchten) t.b.v. diervoeder</b></p> <p>Als de teler niet GMP+ gecertificeerd is (of een daaraan gelijkwaardig certificaat), dient de deelnemer een intensief ingangscntrole programma uit te voeren, dat gebaseerd is op de door hem uitgevoerde risicobeoordeling, en de kwaliteitsborging die de teler toepast. Dit houdt ondermeer in:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Het uitvoeren van een risico beoordeling vanaf de inzaai tot en met de oogst incl. eventuele bewerkingen, zoals opslag en/of transport van de teler. Indien de teler opslag en transport uitbesteedt dan mag dit uitsluitend uitbesteed worden aan GMP+ gecertificeerde bedrijven (of een daaraan gelijkwaardig certificaat).</li> <li>2. Het inzichtelijk maken hoe de risico's geborgd worden.</li> <li>3. De beheersmaatregelen die de teler dient te treffen dienen in een overeenkomst met de teler vastgelegd te worden.</li> <li>4. Controle op de naleving dient door of namens de deelnemer plaats te vinden.</li> <li>5. Tijdens de GMP+ audit bij de afnemer dienen zowel de documentatie van de risico-analyse als de met de met de teler gemaakte afspraken in de vorm van een overeenkomst en het toezicht hierop inzichtelijk te zijn.</li> </ol>
<b>Toelichting/motivatie</b>	<p>In het verleden zijn er vanuit de praktijk vragen gesteld over de huidige tekst m.b.t. toepassing van het poortwachtersprincipe. De huidige tekst bood onvoldoende helderheid. Hierom is in de V&amp;A lijst een nadere invulling gegeven aan de voorwaarden. De tekst van de V&amp;A lijst is nu als volgt:</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 10px; margin-top: 10px;"> <p><b>37. Wat wordt bedoeld met het poortwachtersprincipe wanneer ik grondstoffen betrek van een akkerbouwer/teler?</b></p> <p><i>De GMP+-gecertificeerde afnemer (staat onder zijn GMP+-certificaat) borg voor de veiligheid van het door de teler aangeleverde voedermiddel. Dit betekent dat de GMP+-gecertificeerde af-nemer bij een audit dient aan te tonen dat de ingekochte producten GMP+-waardig zijn. De teler blijft wel altijd zelf verantwoordelijk voor de (kwaliteit van de) geleverde producten. De aantoonbaarheid i.k.v. GMP+ ligt echter bij de GMP+-gecertificeerde afnemer.</i></p> </div>

	<p><i>De GMP+-gecertificeerde afnemer dient in samenspraak met de teler (aantoonbaar) invulling te geven aan de volgende voorwaarden:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><i>a) vaststellen welke kwaliteitsborging de teler toepast;</i></li> <li><i>b) uitvoeren van een risicobeoordeling van het ingekochte product (bij de teler vanaf inzaai tot en met oogst incl. eventuele bewerkingen, opslag en/of transport);</i></li> <li><i>c) uitvoeren van een adequaat ingangscntroleprogramma in aansluiting op a en b.</i></li> <li><i>d) vastleggen van bovenstaande in de vorm van afspraken. In bijlage 1 en bijlage 2 zijn voorbeeldovereenkomsten poortwachter opgenomen (1a akkerbouwproducten algemeen en 1b specifiek voor voeraardappelen).</i></li> </ul> <p><i>Let wel: Deze eisen zijn van toepassing als onbewerkte agrarische producten worden afgenomen ten behoeve van diervoeding. En niet ingeval zij worden gekocht voor levensmiddelenproductie. Deze levensmiddelenbedrijven kunnen overigens voor productie van bijproducten, die zij naar de diervoederketen afzetten, GMP+-gecertificeerd zijn. De inkoopseisen die dan gelden, zijn verwoord in vraag 19.</i></p>	
<b>Inwerkingtreding</b>	<p>Vanuit de praktijk zijn er nu knelpunten naar voren gebracht m.b.t. onvoldoende naleving van de voorwaarden m.b.t. poortwachter teelt. De voorwaarden zijn echter deels opgenomen in de V&amp;A lijst en de V&amp;A lijst heeft geen bindende status, zowel voor de bedrijven als de CI's. Om deze voorwaarden wel een bindende status te geven is het voorstel de voorwaarden uit de V&amp;A lijst op te nemen in de GMP standaard.</p> <p>Per 1 juli 2007</p>	

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.16
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li><del>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</del></li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	GMP B1, Appendix 1 <i><b>Let op:</b> Deze wijziging zal met wijziging IV.7 worden gecombineerd</i>
<b>Paragraaf</b>	-
<b>Betreft</b>	Schrappen van de eis dat 'gepoortwachterde' toevoegingsmiddelen centraal vermeld moeten worden in de PDV-database
<b>Huidige tekst</b>	..... De borging valt onder de scope van zijn eigen GMP <sup>+</sup> -certificaat. Deze scope wordt vermeldt op zijn eigen GMP <sup>+</sup> -certificaat. .....
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	..... De borging valt onder de scope van zijn eigen GMP <sup>+</sup> -certificaat. <del>Deze scope wordt vermeldt op zijn eigen GMP<sup>+</sup>-certificaat.</del> .....
<b>Toelichting/ motivatie</b>	<p>In de CCvDD-vergadering van 5 juli 2006 is de evaluatienotitie over het poortwachteren van toevoegingsmiddelen besproken. Eén van de besluiten waren: <i>'op of bij het certificaat van de poortwachter wordt vermeld voor welke toevoegingsmiddelen hij garant staat. Dit is al vastgelegd in de poortwachterseisen maar nog niet in uitvoering genomen.'</i></p> <p>Deze vermelding in de database is zinloos en heeft geen toegevoegde waarde.</p> <p>1) Het geeft een extra accent op gepoortwachterde tvm's en kan de suggestie wekken dat het hier om minder geborgde tvm's zou gaan als tvm's die van een gecertificeerde producent afkomstig zijn. Dit is onterecht. De eisen voor poortwachter zijn zodanig gekozen dat zij minimaal een gelijkwaardige borging garanderen. CI's krijgen extra tijd om bij poortwachters de dossiers door te nemen. Zij leggen hun bevindingen per dossier vast</p> <p>2) Het bezorgt de CI's die met de uitvoering en het actueel houden van het lijstje worden belast, veel werk</p> <p>3) Veel poortwachters houden liever geheim bij wie zij kopen. Vooral in de kleine wereld van de tvm's zouden specifieke producent-poortwachter relaties onder druk kunnen komen te staan, als naam en toenaam van de producent bekend wordt. Poortwachters menen dat de extra inspanning die zij als poortwachter moeten doen, moet inhouden dat de producentgegevens niet openbaar gemaakt behoeven te worden. Gegevens zijn uiteraard wel beschikbaar voor auditing en kunnen ook op basis van afspraken beschikbaar zijn voor klanten van de poortwachter</p> <p>4) ook bij andere vormen van poortwachter vindt geen nadere publieke bekendmaking plaats via de PDV- Bedrijvendatabase.</p> <p>5) het behoort tot de eigen verantwoordelijkheid van de afnemer om bij de handelaar/poortwachter nader te informeren naar diens producenten/producten.</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.17
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li><del>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</del></li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	GMP B1 & Bijlage 2
<b>Paragraaf</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- B1: 7.11.1</li> <li>- Bijlage 2: 1. inleiding</li> </ul>
<b>Betreft</b>	Schrappen van de eis dat van aangekochte toevoegingsmiddelen een risicobeoordeling in de DRV bank opgenomen moet zijn.
<b>Huidige tekst</b>	<p>..... Van elke soort aan te kopen of te ontvangen voedermiddel of toevoegingsmiddel dient een generieke risicobeoordeling opgenomen te zijn in de Databank Risicobeoordelingen Voedermiddelen.</p> <p>Indien het een voedermiddel of toevoegingsmiddel betreft, waarvan geen risicobeoordeling in de Databank Risicobeoordeling Voedermiddelen van het Productschap Diervoeder aanwezig is, dient de deelnemer eerst een risicobeoordeling aan het Productschap Diervoeder aan te bieden voor opname in de bedoelde databank. Pas na opname in de databank kan het voedermiddel worden aangekocht of worden ontvangen. Zie hiervoor bijlage 2.</p> <p style="text-align: center;">-+--+--+--+--+--+--+--</p> <p>Bijlage 2: Minimumvoorwaarden Databank Risicobeoordelingen Voedermiddelen</p> <p>1. INLEIDING Paragraaf 7.11.1 van diverse GMP+-standaarden vereist dat van elke soort aan te kopen of te ontvangen voedermiddel, toevoegingsmiddel of bijzonder stikstofhoudend product een generieke risicobeoordeling opgenomen dient te zijn in de "Databank Risicobeoordelingen Voedermiddelen".....</p>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p>..... Van elke soort aan te kopen of te ontvangen voedermiddel <del>of toevoegingsmiddel</del> dient een generieke risicobeoordeling opgenomen te zijn in de Databank Risicobeoordelingen Voedermiddelen.</p> <p>Indien het een voedermiddel <del>of toevoegingsmiddel</del> betreft, waarvan geen risicobeoordeling in de Databank Risicobeoordeling Voedermiddelen van het Productschap Diervoeder aanwezig is, dient de deelnemer eerst een risicobeoordeling aan het Productschap Diervoeder aan te bieden voor opname in de bedoelde databank. Bovenstaande geldt niet voor voedermiddelen die in uitsluitend voeders voor huisdieren verwerkt worden.</p> <p style="text-align: center;">-+--+--+--+--+--+--+--</p> <p>Bijlage 2: Minimumvoorwaarden Databank Risicobeoordelingen Voedermiddelen</p> <p>1. INLEIDING Paragraaf 7.11.1 van diverse GMP+-standaarden vereist dat van elke soort aan te kopen of te ontvangen voedermiddel, <del>toevoegingsmiddel of bijzonder stikstofhoudend product</del> een generieke risicobeoordeling opgenomen dient te zijn in de "Databank Risicobeoordelingen Voedermiddelen".....</p>

<b>Toelichting/ motivatie</b>	<p>Dit punt is op advies van de CKD tijdens de bestuursvergadering van feb 2006 al besproken. Het bestuur heeft aangegeven dat dit punt toch nog eens in overweging genomen dient te worden, gezien de risico's die zich mogelijk voor kunnen doen bij het gebruik van hulpstoffen (zoals onlangs het geval was bij de dioxine verontreiniging in varkensvet).</p> <p>Tijdens de CKD vergadering van juni 2006 is dit punt nogmaals voorgelegd aan de CKD. De CKD heeft aangegeven bij haar standpunt te blijven aangezien in Europees verband ook risicobeoordelingen per toevoegingsmiddel uitgevoerd zullen worden. En hierbij ook de veiligheid voor mens, dier en milieu wordt getoetst. De CKD ziet dan geen toegevoegd waarde voor een generieke risicobeoordeling in de DRV. Wel heeft de CKD de volgende aandachtspunten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- risico's van minerale grondstoffen. Dit is inmiddels opgepakt en uitwerkt in het monitoringsprogramma 2007.</li> <li>- risico's van technologische hulpstoffen. Ook hier wordt momenteel invulling aan gegeven.</li> </ul>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.18
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li><del>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</del></li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	GMP Bijlage 4
<b>Paragraaf</b>	Diverse protocollen
<b>Betreft</b>	Verduidelijking van de eis om analyseresultaten aan de DOS-bank te melden
<b>Huidige tekst</b>	<p><b>8. Melden van analyseresultaten</b></p> <p>De resultaten van de bepalingen dienen minimaal 1 maal per maand via de daarvoor door het PDV voorgeschreven procedure aan het PDV aangeleverd te worden.</p> <p>Voorts is van toepassing, de instructie m.b.t. het aanleveren van gegevens aan de PDV Databank Ongewenste Stoffen en producten.</p> <p><a href="http://www.pdv.nl/nederland/kwaliteit/copy_DOS/page634.php">http://www.pdv.nl/nederland/kwaliteit/copy_DOS/page634.php</a></p>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p><b>8. Melden van analyseresultaten</b></p> <p>De resultaten van de bepalingen dienen minimaal 1 maal per maand via de daarvoor door het PDV voorgeschreven instructie aan de PDV Databank Ongewenste Stoffen en producten te worden aangeleverd.</p> <p><a href="http://dos.pdv.nl/">http://dos.pdv.nl/</a></p>
<b>Toelichting/ motivatie</b>	<p>In het harmonisatieoverleg met CI's is opgemerkt dat de huidige formulering suggereert dat de analyseresultaten 2x gemeld moeten worden, nl. rechtstreeks aan PDV én aan de DOS.</p> <p>De bedoeling is echter dat analyseresultaten aan de DOS-bank worden tenzij dit anders is voorgeschreven. De nieuwe formulering neemt op dit punt hopelijk de verwarring weg</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.19							
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li><del>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</del></li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>							
<b>GMP-document(en)</b>	Bijlage 10 Minimumvoorwaarden inkoop							
<b>Paragraaf</b>	3. Overzicht GMP <sup>+</sup> - en gelijkwaardige certificaten							
<b>Betreft</b>	Wijziging scope acceptatie GZP-Beoordelingsrichtlijn							
<b>Huidige tekst</b>	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 50%;">Voedermiddelen</th> <th style="width: 50%;">Geaccepteerde certificaten/bijzondere voorwaarden</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="3">Granen, zaden en peulvruchten</td> <td>Certificaat ingevolge de Charte Sécurité Alimentaire (FNA-FFCAT)</td> </tr> <tr> <td>Beoordelingsrichtlijn Voedselveiligheid GZP primaire sector (Productschap GZP)</td> </tr> <tr> <td>Zie Bijlage 4, protocol P10, voor GZP-producten van niet-EU15<sub>2</sub>-origine, en voor interventiegraan van niet-EU15<sub>2</sub>-origine</td> </tr> </tbody> </table>	Voedermiddelen	Geaccepteerde certificaten/bijzondere voorwaarden	Granen, zaden en peulvruchten	Certificaat ingevolge de Charte Sécurité Alimentaire (FNA-FFCAT)	Beoordelingsrichtlijn Voedselveiligheid GZP primaire sector (Productschap GZP)	Zie Bijlage 4, protocol P10, voor GZP-producten van niet-EU15 <sub>2</sub> -origine, en voor interventiegraan van niet-EU15 <sub>2</sub> -origine	
Voedermiddelen	Geaccepteerde certificaten/bijzondere voorwaarden							
Granen, zaden en peulvruchten	Certificaat ingevolge de Charte Sécurité Alimentaire (FNA-FFCAT)							
	Beoordelingsrichtlijn Voedselveiligheid GZP primaire sector (Productschap GZP)							
	Zie Bijlage 4, protocol P10, voor GZP-producten van niet-EU15 <sub>2</sub> -origine, en voor interventiegraan van niet-EU15 <sub>2</sub> -origine							
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 50%;">Voedermiddelen</th> <th style="width: 50%;">Geaccepteerde certificaten/bijzondere voorwaarden</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">Granen, zaden en peulvruchten</td> <td>Certificaat ingevolge de Charte Sécurité Alimentaire (FNA-FFCAT)</td> </tr> <tr> <td>Zie Bijlage 4, protocol P10, voor GZP-producten van niet-EU15<sub>2</sub>-origine, en voor interventiegraan van niet-EU15<sub>2</sub>-origine</td> </tr> <tr> <td>Granen, zaden, peulvruchten en stro</td> <td>Beoordelingsrichtlijn Voedselveiligheid GZP primaire sector (Productschap GZP)</td> </tr> </tbody> </table> <p><i>Zie ook de bijgewerkte versie van Bijlage 10 (versie 14 februari 2007) die als bijlage aan het einde van dit document is bijgevoegd</i></p>	Voedermiddelen	Geaccepteerde certificaten/bijzondere voorwaarden	Granen, zaden en peulvruchten	Certificaat ingevolge de Charte Sécurité Alimentaire (FNA-FFCAT)	Zie Bijlage 4, protocol P10, voor GZP-producten van niet-EU15 <sub>2</sub> -origine, en voor interventiegraan van niet-EU15 <sub>2</sub> -origine	Granen, zaden, peulvruchten en stro	Beoordelingsrichtlijn Voedselveiligheid GZP primaire sector (Productschap GZP)
Voedermiddelen	Geaccepteerde certificaten/bijzondere voorwaarden							
Granen, zaden en peulvruchten	Certificaat ingevolge de Charte Sécurité Alimentaire (FNA-FFCAT)							
	Zie Bijlage 4, protocol P10, voor GZP-producten van niet-EU15 <sub>2</sub> -origine, en voor interventiegraan van niet-EU15 <sub>2</sub> -origine							
Granen, zaden, peulvruchten en stro	Beoordelingsrichtlijn Voedselveiligheid GZP primaire sector (Productschap GZP)							
<b>Toelichting/ motivatie</b>	De scope van de beoordelingsrichtlijn voedselveiligheid GZP omvat Granen, zaden en peulvruchten, inclusief bijproducten waaronder stro. Indien stro onder de scope van het GZP-certificaat is geproduceerd kan dit ook als GMP-gelijkwaardig beschouwd worden.							
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum							

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.20
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li><del>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</del></li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	Diverse bijlagen
<b>Paragraaf</b>	Hoofdstuk 1 van elke bijlage
<b>Betreft</b>	Verbeteren/verduidelijken van de aanhef in hoofdstuk 1, zodat de bijlage goed aansluit bij <i>meerdere</i> standaarden.
<b>Huidige tekst</b>	<p>Bijlage 2: Paragraaf 7.11.1 van diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden vereist ..</p> <p>Bijlage 4: Paragraaf 7.7 van de GMP<sup>+</sup>-standaarden B1 en B3 vereist ...</p> <p>Bijlage 5: In paragraaf 8.4.4 van diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden is opgenomen ...</p> <p>Bijlage 6: Paragraaf 5.1 van diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden vereist ...</p> <p>Bijlage 7: Paragraaf 7.9.2 van diverse GMP<sup>+</sup> standaarden vereist ...</p> <p>Bijlage 8: Paragraaf 6.5 van diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden vereist ...</p> <p>Bijlage 9: In paragraaf 7.9.1 van diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden is vereist ...</p> <p>Bijlage 10: In paragraaf 7.11 van diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden is vereist ...</p> <p>Bijlage 11: Paragraaf 4.1 uit de GMP<sup>+</sup>-standaard B1 staat toe ...</p> <p>Bijlage 14: In standaard B4.1 van het GMP<sup>+</sup>-certificatieschema (GMP<sup>+</sup>-standaard voor het wegtransport) worden eisen gesteld aan het transport van diervoeders. Deze standaard heeft tot doel ..</p>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p>Bijlage 2: In diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden wordt vereist ..</p> <p>Bijlage 4: In diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden wordt vereist ...</p> <p>Bijlage 5: In diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden is opgenomen ...</p> <p>Bijlage 6: In diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden wordt vereist ...</p> <p>Bijlage 7: In diverse GMP<sup>+</sup> standaarden wordt vereist ...</p> <p>Bijlage 8: In diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden wordt vereist ...</p> <p>Bijlage 9: In diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden wordt vereist ...</p> <p>Bijlage 10: In GMP<sup>+</sup>-standaarden wordt vereist ...</p> <p>Bijlage 11: Diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden staan toe ...</p> <p>Bijlage 14: In diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden worden eisen gesteld aan het transport van diervoeders. Deze standaarden hebben tot doel ..</p>
<b>Toelichting/ motivatie</b>	<p>Er wordt vanuit meerder GMP<sup>+</sup>-Standaarden verwezen naar GMP<sup>+</sup>-Bijlagen. In deze bijlagen wordt echter in de aanhef in hoofdstuk 1 niet altijd (te-rug)gerefereerd naar deze verwijzing(en). Soms wordt slechts naar 1 standaard (vaak GMP B1) gerefereerd. Met andere woorden: de 'aansluiting' tussen de diverse GMP-standaarden en GMP-bijlagen is niet goed vastgelegd. Bedrijven en auditors hebben hierover opmerkingen gemaakt in de trant van: geldt deze bijlage nu wel of niet?</p> <p>De wijziging beoogt de aanhef in de betreffende GMP bijlagen te veralgemeniseren, zodat het al dan niet van toepassing zijn van de bijlage geen punt van discussie meer kan zijn.</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.21
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li><del>√ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</del></li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekrachtiging door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	Aanvullende lijst van definities
<b>Paragraaf</b>	
<b>Betreft</b>	Aanvulling n.a.v. vaststelling nieuwe GMP B2
<b>Huidige tekst</b>	<b>Op- en Overslag</b> Het overladen of gedurende een periode opslaan van producten.
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p><b>Collectie</b> Het collecteren van plantaardige primaire producten. Naast het collecteren op zich vallen hier ook alle activiteiten onder die nodig zijn om het collecteren mogelijk te maken, waaronder vooral planning, inkoop, transport, opslag, eenvoudige fysieke handeling, aflevering en dergelijke. Dit wordt hierna aangeduid met de term 'collecteren'.</p> <p><b>Primaire productie van diervoeders</b> De productie van landbouwproducten, daaronder met name begrepen het telen, het oogsten, het melken, het fokken van dieren (voorafgaande aan het slachten) of het vissen, waarmee uitsluitend producten worden verkregen die geen andere handelingen na de oogst, verzameling of vangst ondergaan dan een eenvoudige fysieke behandeling. (Verordening (EG) Nr. 183/2005).</p> <p><b>Eenvoudige fysieke behandeling</b> Hieronder worden de volgende (be)handelingen verstaan; drogen, schonen, inkuilen, balen maken/verpakken, hakselen.</p> <p><b>Plantaardige primaire producten</b> Plantaardige producten die ontstaan bij de primaire productie</p> <p><b>Basisvoorwaardenprogramma</b> Elke gespecificeerde en gedocumenteerde activiteit of faciliteit die is geïmplementeerd overeenkomstig de "Codex General Requirements of Food Hygiene", het GMP certificatieschema en de van toepassing zijnde diervoederwetgeving, met als doel om de basisvoorwaarden te scheppen die noodzakelijk zijn voor het voortbrengen van veilig diervoeder in alle stadia van diervoederketen</p> <p><b>Op- en/of overslag</b> Het overslaan of opslaan van diervoeders voor een bepaalde periode. Naast de opslag en het overslaan op zich vallen hier ook activiteiten onder die nodig zijn om de opslag en het overslaan mogelijk te maken, zoals planning, inkoop, reinigen/schonen, etc.</p> <p><b>Leveranciersbeoordeling</b> het gehele proces van selectie, beoordeling acceptatie en periodieke evaluatie van de leverancier en zijn (eventuele) aanvoerketen(s) door de deelnemer (= de afnemer).</p>
<b>Toelichting/ mo-</b>	In verband met de ontwikkeling van de nieuwe GMP B2 zijn enkele nieuwe be-

<b>tivatie</b>	<p>grippen gedefinieerd. Deze dienen te worden toegevoegd aan de al bestaande begrippen- en definitielijst.</p> <p>Het begrip 'fysieke handeling' blijft gehandhaafd. Dit omvat meer dan de eenvoudige fysieke behandeling.</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.22
<b>Status</b>	✓ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector <del>✓ Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</del> ✓ Finale vaststelling door CCvDD - Bekrchtiging door bestuur
<b>GMP-document(en)</b>	A3
<b>Paragraaf</b>	
<b>Betreft</b>	Wijziging nav vaststelling nieuwe GMP-logo's
<b>Huidige tekst</b>	Zie bijlage
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	Zie bijlage
<b>Toelichting/ motivatie</b>	Logo's zijn aangepast
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

#### Bijlage mbt wijziging van logo's

##### 1. Oude logo's



##### 2. Nieuwe logo's



Er zijn ook overeenkomstige logo's in het Duits, Engels, Frans, Spaans en Italiaans vastgesteld. Deze zijn om de grootte van het totale document te beperken, in dit wijzigingsdocument niet opgenomen.

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.23
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>- <del>Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</del></li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekracting door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	Bijlage 14
<b>Paragraaf</b>	Appendix B
<b>Betreft</b>	Herindeling van kunstmest
<b>Huidige tekst</b>	<p><b>Indeling kunstmest in Ladingscategorie LR3:</b></p> <p>Indien niet specifiek benoemd onder de meststoffen in ladingscategorie LR 4.</p> <p><b>Indeling kunstmest in Ladingscategorie LR4:</b></p> <p>Ammoniumsulfaat, Diammoniumsulfaat, Kaliumsulfaat, Kalkammonsalpeter 27%, Magnesamonsalpeter, Primair geproduceerde kalk, Ureum, Mengsels van de genoemde kunstmesten.</p> <p>Voor de in categorie LR 4 ingedeelde kunstmeststoffen gelden de navolgende voorwaarden:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Vervoer van genoemde kunstmeststoffen in bulkwagens: indeling in categorie LR4 van genoemde meststoffen is alleen toegestaan indien het transport van kunstmest om en om wordt afgewisseld met het transport van diervoeder en/of diervoedergrondstoffen. Dit betekent dat na één vracht van genoemde kunstmeststoffen eerst een vracht diervoeder en/of diervoedergrondstoffen moet worden getransporteerd, alvorens weer kunstmeststoffen mogen worden vervoerd. Indien meerdere transporten van kunstmeststoffen na elkaar plaatsvinden, moet altijd nat gereinigd worden alvorens weer diervoeders en/of diervoedergrondstoffen gereden kunnen worden.</li> <li>- Vervoer van genoemde kunstmeststoffen in bakwagens: reinigingsregime A: droge reiniging.</li> </ul>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p><b>Indeling kunstmest in Ladingscategorie LR4</b> onder de voorwaarde dat de transporteur na iedere rit kunstmest een schriftelijke reinigingsverklaring geeft aan de opdrachtgever van het eerstvolgende diervoedertransport.</p> <p>Uiteraard blijft aanvullend de GMP voorwaarde van toepassing dat indien na droge reiniging nog ladingsrestanten in het transportmiddel aanwezig zijn, altijd nog nat gereinigd moet worden.</p>
<b>Toelichting/ motivatie</b>	<p>Op basis van een gedegen onderzoek van Yara naar de versleping van kunstmest bij het transport wordt voorgesteld om alle kunstmestsoorten in te delen in ladingscategorie LR4 (zie bijgevoegd rapport). In de Yara verslepingstesten is gebleken dat slechts een geringe hoeveelheid (ongeveer 300 gram) kunstmest achter blijft in een bulkwagen na droge reiniging. Deze hoeveelheid heeft geen grote risico's voor het diervoeder in de vervolglading.</p> <p>Door de voorwaarde op te nemen dat de transporteur na iedere rit kunstmest een reinigingsverklaring moet overhandigen aan de opdrachtgever, wordt de opdrachtgever extra alert op een adequate reiniging van het transportmiddel na het transport van kunstmest.</p> <p>Het voorstel is na een periode van één jaar de indeling van kunstmest in LR4 te evalueren. Ook vindt een inventarisatie onder diervoederbedrijven en transporteurs plaats naar gevallen van contaminatie met kunstmest</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.24
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>- <del>Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</del></li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekraching door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	GMP Bijlage 8 Minimumvoorwaarden traceerbaarheid
<b>Paragraaf</b>	A8 en B11
<b>Betreft</b>	De termijn waarbinnen bij recall in eerste aanleg de relevante gegevens beschikbaar moeten zijn.
<b>Huidige tekst</b>	<p>A8:</p> <p>De benodigde informatie – van klant naar de gegevens van de geleverde partij grondstof – dient binnen 8 uur beschikbaar te zijn (recall 1<sup>e</sup> aanleg);</p> <p>B11:</p> <p>De benodigde informatie – van klant naar artikelnummer/productiedatum – dient binnen 12 uur beschikbaar te zijn (recall 1<sup>e</sup> aanleg).</p>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p>A8:</p> <p>De benodigde informatie – van klant naar de gegevens van de geleverde partij – dient binnen 4 uur beschikbaar te zijn (recall 1<sup>e</sup> aanleg)<sup>*)</sup>.</p> <p>B11:</p> <p>De benodigde informatie – van klant naar artikelnummer/productiedatum – dient binnen 4 uur beschikbaar te zijn (recall 1<sup>e</sup> aanleg)<sup>*)</sup>.</p> <p><sup>*)</sup> Voor niet-Nederlandse bedrijven geldt de wettelijk vastgestelde termijn voor het beschikbaar zijn van de relevante informatie bij een recall in eerste aanleg.</p>
<b>Toelichting/ motivatie</b>	<p>In overleg met ketenpartijen en betrokken branche-organisaties is bepaald dat bij een recall in eerste aanleg de relevantie informatie binnen 4 uur beschikbaar moet zijn.</p> <p>Deze wijziging is alleen van toepassing voor Nederlandse bedrijven.</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum.

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.25
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>- <del>Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</del></li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekraching door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	GMP Bijlage 10
<b>Paragraaf</b>	3
<b>Betreft</b>	Vastleggen van het geaccepteerde certificaat : <ul style="list-style-type: none"> <li>- VVAK + module Consumptieaardappelen</li> <li>- VVAK + module Granen, zaden en peulvruchten (GZP)</li> <li>- VVAK + module Industriegroenten</li> </ul>
<b>Huidige tekst</b>	-
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<i>Zie de bijgewerkte versie van Bijlage 10 (versie 14 februari 2007) , die als aparte bijlage is bijgevoegd</i>
<b>Toelichting/ motivatie</b>	Zie OB-07-16a
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum.

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.26
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>- <del>Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</del></li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekraching door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	GMP B6
<b>Paragraaf</b>	
<b>Betreft</b>	Vervangen van de huidige standaard B6 door een gewijzigde versie.
<b>Huidige tekst</b>	<i>Versie van 15-02-06</i>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<i>Zie OB-07-16b</i>
<b>Toelichting/ motivatie</b>	De standaard B6 is gewijzigd naar aanleiding van het acceptatietraject VVAK als gelijkwaardig aan B6 en het traject tot goedkeuring van B6 als hygienecode in het kader van de Diervoederhygieneverordening 183/2005. Er hebben wijzigingen in de gehele standaard plaatsgevonden waardoor deze in zijn geheel ter goedkeuring wordt voorgelegd.
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum.

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.27
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>- <del>Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</del></li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekraching door bestuur</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	C3
<b>Paragraaf</b>	3.3 Tussentijdse audit
<b>Betreft</b>	Toestaan van tussentijdse aangekondigde audit op een andere locatie dan bedrijfslocatie
<b>Huidige tekst</b>	<p><u>Audit ter plaatse</u> Op de bedrijfslocaties wordt voor de geselecteerde certificatievoorwaarden onderzocht of de implementatie van de voorwaarden van de GMP<sup>+</sup>-standaarden op de juiste wijze plaats vindt.</p>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p><u>Audit ter plaatse</u> Op de bedrijfslocaties wordt voor de geselecteerde certificatievoorwaarden onderzocht of de implementatie van de voorwaarden van de GMP<sup>+</sup>-standaarden op de juiste wijze plaats vindt. In plaats daarvan kan ingeval van wegtransport de aangekondigde audit ook op een andere locatie dan de plaats van vestiging van de deelnemer plaatsvinden. Daarbij dienen de voorwaarden in Appendix 9 in acht genomen te worden.</p>
<b>Toelichting/motivatie</b>	Uit praktische overwegingen wordt voor zeer kleine transportbedrijven die niet over een bedrijfsruimte beschikken een tussentijdse aangekondigde audit op een andere locatie dan de bedrijfslocatie toegestaan. Het doel is om de kosten van de GMP <sup>+</sup> -certificatie te verlagen zonder dat effectiviteit van de audit (controle op diervoeder veilig transport) in geding komt.
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum.

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV.28
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>√ Ontwerpwijziging voor goedkeuring door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>- <del>Mogelijkheid om commentaar te geven tot 1 december 2006</del></li> <li>√ Finale vaststelling door CCvDD</li> <li>- Bekraching door bestuur</li> </ul>
<b>Paragraaf</b>	Appendix 9 Tussentijdse aangekondigde audit – niet op bedrijfslocatie
<b>Betreft</b>	Voorwaarden voor tussentijdse aangekondigde audit op een alternatieve locatie
<b>Huidig e tekst</b>	N.v.t
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p>Bij wegtransportondernemingen (GMP B4.1) mag een tussentijds aangekondigde audit ook op een andere locatie plaatsvinden dan de plaats van vestiging van de onderneming.</p> <p>Hierbij gelden de volgende voorwaarden:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- de onderneming valt in categorie: 1-5 medewerkers;</li> <li>- de onderneming beschikt niet over eigen bedrijfsruimte;</li> <li>- de onderneming biedt tenminste één laadruimte aan die wordt ingezet voor GMP-vervoer (oplegger /wisselbak /aanhanger /bakwagen e.d) voor controle;</li> <li>- de ondernemer dient alle vereiste GMP-documentatie van de voorgaande 12 maanden bij zich te hebben voor een adequate beoordeling, waarbij te denken valt aan: <ul style="list-style-type: none"> <li>○ handboek</li> <li>○ reinigingsvalidaties</li> <li>○ interne auditverslagen</li> <li>○ directiebeoordeling</li> <li>○ rittenstaten</li> <li>○ vrachtbrieven</li> <li>○ opdrachtfaxen</li> <li>○ specificaties van reinigings- en desinfecteermiddelen, enz.</li> </ul> </li> <li>- de alternatieve locatie is geschikt om audits uit te voeren: <ul style="list-style-type: none"> <li>○ controle van laadruimtes veroorzaakt geen onveilige situaties voor de betrokkene en omstanders</li> <li>○ indien controle collectief plaatsvindt (er worden meerdere ondernemingen tegelijkertijd uitgenodigd voor de audit) dient de privacy van uitzonderlijke ondernemingen te worden gewaarborgd.</li> </ul> </li> </ul> <p>Auditbevindingen dienen minimaal aan de hand van de algemene beoordelingscriteria in appendix 1 en de specifieke beoordelingscriteria vermeld in de checklijst te worden geclassificeerd en afgehandeld.</p>
<b>Toelichting/ motivatie</b>	Zie de vorige wijziging.
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum.
<b>Paragraaf</b>	Appendix 9 Tussentijdse aangekondigde audit – niet op bedrijfslocatie

<b>Wijziging + volgnr.</b>	IV.29	
<b>GMP-document(en)</b>	C3	
<b>Paragraaf</b>	Appendix 1 Beoordelingscriteria en maatregelen	
<b>Betreft</b>	Schorsen van deelnemers na een verhoogde cat.2 tekortkoming	
<b>Huidige tekst</b>	<b>Bevinding</b>	<b>Maatregelen</b>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Een bevinding van categorie 2 is reeds eerder vastgesteld, maar er zijn onvoldoende of niet tijdig verbetermaatregelen doorgevoerd.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>De onderneming is verplicht adequate verbetermaatregelen te treffen om de bevinding binnen de door de certificatie-instelling vastgestelde termijn te verbeteren (maximaal 2 weken).</li> <li>De onderneming krijgt ten minste éénmaal een onaangekondigde herstelcontrole.</li> <li>De onderneming wordt gedurende minimaal 6 tot maximaal 12 maanden onder verscherpte controle gesteld.</li> </ul>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<b>Bevinding</b>	<b>Maatregelen</b>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Een bevinding van categorie 2 is reeds eerder vastgesteld, maar er zijn onvoldoende of niet tijdig verbetermaatregelen doorgevoerd.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>De onderneming is verplicht adequate verbetermaatregelen te treffen om de bevinding binnen de door de certificatie-instelling vastgestelde termijn te verbeteren (maximaal 2 weken).</li> <li>De onderneming krijgt ten minste éénmaal een onaangekondigde herstelcontrole.</li> <li>De onderneming wordt gedurende minimaal 6 tot maximaal 12 maanden onder verscherpte controle gesteld.</li> <li>Indien de onderneming niet binnen de door de certificatie-instelling vastgestelde termijn verbetermaatregelen treft, schorst de certificatie-instelling het certificaat gedurende 3 maanden.</li> <li>Opheffing van de schorsing is alleen mogelijk indien de certificatie-instelling bij een herstelcontrole heeft vastgesteld dat adequate verbetermaatregelen zijn getroffen. De onderneming wordt gedurende minimaal 6 tot maximaal 12 maanden onder verscherpte controle gesteld.</li> </ul>

<b>Toelichting/ motivatie</b>	In het GMP C3 document wordt onderscheid gemaakt tussen een cat. 1 tekortkoming die als zodanig wordt geconstateerd en een cat. 1 tekortkoming die ontstaat vanwege het onvoldoende of niet tijdig verbeteren van een cat. 2 tekortkoming. In de huidige systematiek is het in geval van een verhoogde cat. 2 tekortkoming niet mogelijk om een deelnemer te schorsen wanneer hij niet binnen de door de certificatie-instelling vastgestelde termijn de tekortkoming verbetert. Met deze wijziging wordt schorsing mogelijk.
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum.

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV. 30
<b>GMP-document(en)</b>	C3
<b>Paragraaf</b>	3.7 Beoordeling en rapportage
<b>Betreft</b>	Invoeren van de GMP-checklijsten in de PDV-database
<b>Huidige tekst</b>	Met behulp van de internet applicatie controleert en beheert de certificatie-instelling de gegevens met betrekking tot de naam, het adres en de vestigingsplaats, voor zover nodig met vermelding van de bedrijfseenheden in de PDV-database, van elke ondernemer waaraan hij een certificaat verleent, alsmede voor welke GMP <sup>+</sup> -standaard(en). De informatie uit de auditchecklijsten dient ook via deze webapplicatie te worden opgenomen in de database van het PDV.
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	Met behulp van de internet applicatie controleert en beheert de certificatie-instelling de gegevens met betrekking tot de naam, het adres en de vestigingsplaats, voor zover nodig met vermelding van de bedrijfseenheden in de PDV-database, van elke ondernemer waaraan hij een certificaat verleent, alsmede voor welke GMP <sup>+</sup> -standaard(en). De informatie uit de auditchecklijsten dient ook via deze webapplicatie <b>binnen 6 weken na afronding van de audit</b> te worden opgenomen in de database van het PDV.
<b>Toelichting/motivatie</b>	<p>Het tijdig insturen van de auditchecklijsten is belangrijk voor de toezichthoudende taak van BCD. O.b.v. de ingestuurde checklijsten kan BCD beoordelen of:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- een certificatie-instelling (CI) geen audits overgeslagen heeft;</li> <li>- een CI geen klanten met verlopen certificaten heeft;</li> <li>- auditoren de norm van 5 audits per standaard/scope halen;</li> <li>- een bedrijf kan worden bezocht i.k.v een parallel-audit.</li> </ul> <p>Een certificatie-instelling kan de geldigheidsdata van het certificaat alleen dan bijwerken wanneer de checklijst van de verlengingaudit is ingestuurd. Tijdig insturen van de checklijsten en bijwerken van de geldigheidsdata van het certificaat voorkomt dat bedrijven een tekortkoming van cat.2 krijgen omdat ze zogenaamd afnemen van een bedrijf wiens certificaat verstreken is. Dit terwijl het bedrijf misschien al lang bezocht is voor de verlengingsaudit, alleen heeft de CI de checklijst niet ingevoerd in de PDV-database en de certificaatdata niet bijgewerkt.</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum.

<b>Bespreekpunt</b>	IV.31
<b>Betreft</b>	Eis dat auditoren moeten rouleren
<b>GMP-document(en)</b>	C.3
<b>Paragraaf</b>	3.6 Tijdsduur en rotatie auditoren
<b>Huidige tekst</b>	Een auditor kan maximaal gedurende drie jaar (de geldigheidsduur van het certificaat) de vereiste audits bij een bedrijf uitvoeren. De verlengingsaudit, op basis waarvan een certificatie-instelling de beslissing neemt om het certificaat al dan niet te verlengen, én de daarop volgende audits gedurende de geldigheidsduur van het nieuwe certificaat, dienen door een andere auditor te worden uitgevoerd.
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	Een auditor kan: 1) maximaal zes consecutieve audits uitvoeren, waarna de voortgang van het auditeren voor minimaal 4 consecutieve audits door een andere auditor wordt uitgevoerd of 2) slechts dan de verlengingsaudit – op basis waarvan een certificatie-instelling de beslissing neemt om het certificaat al dan niet te verlengen – uitvoeren, als hij/zij van de zes daaraan voorafgaande audits van die GMP deelnemer er minder dan vier heeft uitgevoerd.
<b>Toelichting/motivatie</b>	<i>Vanwege praktische problemen, met name in gebieden waar de dichtheid van GMP deelnemers laag is, is het moeilijk om aan de rotatieplicht voor auditoren te voldoen en is dit alleen tegen hoge kosten te realiseren.</i>  <i>Op basis van praktijkervaring wordt daarom voorgesteld om ook een alternatief voor de rotatieplicht te bepalen en die te beperken tot de cruciale verlengingsaudit. De diepgang daarvan kan gewaarborgd worden door alert toezicht door het BCD en de raden van accreditatie.</i>  <i>De theoretische mogelijkheid kan zich dan voordoen dat een auditor jarenlang dezelfde klant auditeert. In dit geval dan afgezien van de cruciale verlengingsaudit. Om de onafhankelijkheid blijvend te borgen is toezicht door het BCD en de raden van accreditatie van belang. Bovendien zal de CI is het interne toezicht en de kwaliteitsborging van de CI een belangrijke garantie zijn voor de kwaliteit en onafhankelijkheid. Instrumenten zijn onder andere de tweede rapportagebeoordelingen en de interne bijwoningen. BCD en raden van accreditatie blijven toezien op de kwaliteit en onafhankelijkheid van auditoren en certificatie-instellingen.</i>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum.

<b>Wijziging + volgnr.</b>	IV.32
<b>GMP-document(en)</b>	C1
<b>Paragraaf</b>	Appendix 2 Eisen aan auditoren, inspecteurs en coördinatoren
<b>Betreft</b>	Eis dat elke coördinator minimaal vijf audits per jaar dient uit te voeren per standaard waarvoor de desbetreffende coördinator geaccepteerd is
<b>Huidige tekst</b>	<p>Voor behoud van acceptatie dient elke auditor/coördinator minimaal vijf audits per jaar uit te voeren per standaard waarvoor de desbetreffende auditor/coördinator geaccepteerd is. De audits vinden plaats bij relevante ondernemingen.</p> <hr/> <p>Minimaal 2 jaar ervaring met de beoordeling van auditrapportages of minimaal 40 audits ervaring als auditor.</p>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p>Voor behoud van acceptatie dient elke auditor/coördinator minimaal vijf audits per jaar uit te voeren per standaard waarvoor de desbetreffende auditor/coördinator geaccepteerd is. De audits vinden plaats bij relevante ondernemingen.</p> <p>Indien de coördinator geen zelfstandige GMP-audits uitvoert, mogen ook bijwoningen van relevante GMP<sup>+</sup>-audits worden meegerekend.</p> <hr/> <p>Minimaal 2 jaar ervaring met de beoordeling van auditrapportages of minimaal 40 (bijwoningen van) audits.</p>
<b>Toelichting/motivatie</b>	<p>Coördinator in de rol van tweede beoordelaar controleert of de door de auditor geconstateerde bevindingen geclassificeerd zijn in overeenstemming met de algemene beoordelingscriteria (GMP C3, Appendix 1) alsook de specifieke beoordelingscriteria vermeld in de checklijsten (GMP-C5). Tevens gaat de coördinator na of er aan het bedrijf minimaal de voorgeschreven maatregelen zijn opgelegd.</p> <p>Om deze taak uit te voeren dient de coördinator minimaal bekend te zijn met de inhoud van en de samenhang tussen de relevante GMP-documenten. Opdoen van praktijkervaring stelt de coördinator in staat een correct beeld te vormen van de geconstateerde bevindingen en hun gevolgen voor diervoerdersveiligheid.</p>
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV. 33
<b>GMP-document(en)</b>	A1 Reglement
<b>Paragraaf</b>	Artikel 3, eerste lid
<b>Betreft</b>	Initiële audit na het veranderen van certificatie-instelling
<b>Huidige tekst</b>	De certificatie-instelling verleent alleen dan een GMP <sup>+</sup> -certificaat indien: <ul style="list-style-type: none"> <li>- ten genoegen van de certificatie-instelling wordt aangetoond dat in elke bedrijfseenheid alle activiteiten waarvoor een GMP<sup>+</sup>-standaard van toepassing is aan het GMP<sup>+</sup>-certificatieschema voldoen en</li> </ul>
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	De certificatie-instelling verleent alleen dan een GMP <sup>+</sup> -certificaat indien: <ul style="list-style-type: none"> <li>- naar aanleiding van een initiële audit ten genoegen van de certificatie-instelling wordt aangetoond dat in elke bedrijfseenheid alle activiteiten waarvoor een GMP<sup>+</sup>-standaard van toepassing is aan het GMP<sup>+</sup>-certificatieschema voldoen en</li> </ul>
<b>Toelichting/motivatie</b>	In het Reglement is niet eenduidig vastgelegd hoe de certificatie-instelling dient om te gaan met een nieuwe klant die uit eigen beweging een overstap heeft gemaakt naar een nieuwe certificatie-instelling. Certificatie-instellingen gaan hier verschillend mee om. Enkele vangen altijd aan met een initiële audit, echter de meeste nemen het lopende auditschema over. Het voorstel is om een nieuw certificaat af te geven uitsluitend o.b.v. een initiële audit (dus geen tussentijdse audit). Een nieuwe klant, waar de certificatie-instelling haar naam aan verbindt, dient immers zorgvuldig te worden geaudit. Deze aanpak verschaft alle certificatie-instellingen een gelijke uitgangspositie en komt op één lijn te staan met artikel 11, vijfde lid.
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV. 34
<b>GMP-document(en)</b>	A1 Reglement
<b>Paragraaf</b>	Artikel 8, derde lid
<b>Betreft</b>	Afhandeling van acceptatie certificatie-instelling
<b>Huidige tekst</b>	Na indiening van de aanvraag tot acceptatie beoordeelt het productschap binnen een termijn van drie maanden of de certificatie-instelling voldoet aan de voorwaarden bedoeld in het tweede lid.
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	Na indiening van het volledig ingevulde aanvraagformulier en alle gevraagde documenten beoordeelt het productschap binnen een termijn van minimaal vier en maximaal zes weken of de certificatie-instelling voldoet aan de voorwaarden bedoeld in het tweede lid.
<b>Toelichting/motivatie</b>	De huidige tekst is niet in overeenstemming met de GMP C1 standaard. Hiermee wordt dit gecorrigeerd.
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV. 35
<b>GMP-document(en)</b>	A1 Reglement
<b>Paragraaf</b>	Artikel 9, vierde lid
<b>Betreft</b>	Sancties tegen certificatie-instellingen
<b>Huidige tekst</b>	Indien de certificatie-instelling de verplichtingen in het GMP <sup>+</sup> -certificatieschema niet naleeft, kan het productschap: - geen verlenging van de acceptatie verlenen, of - de acceptatie schorsen of - de acceptatie intrekken en dit besluit bekend maken.
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	Indien de certificatie-instelling de verplichtingen in het GMP <sup>+</sup> -certificatieschema niet naleeft, kan het productschap: - geen verlenging van de acceptatie verlenen, of - de acceptatie schorsen voor een periode van maximaal drie maanden of - de acceptatie intrekken al dan niet na schorsing en dit besluit bekend maken. Ingevolge van intrekking wordt de certificatie-instelling in beginsel voor een jaar uitgesloten van deelname aan het certificatie schema.
<b>Toelichting/motivatie</b>	Ervaringen opgedaan met het schorsen / intrekken van GMP <sup>+</sup> -gecertificeerde bedrijven wezen op het voordeel van het vaststellen van een termijn aan de schorsing/intrekking. Het maakt de situatie beter beheersbaar, schept duidelijkheid voor alle partijen en draagt bij aan gewichtigheid van deze sancties.
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volg-nr.</b>	IV. 36
<b>GMP-document(en)</b>	A1 Reglement
<b>Paragraaf</b>	Artikel 11, vijfde lid
<b>Betreft</b>	Initiële audit na het veranderen van certificatie-instelling
<b>Huidige tekst</b>	Indien de acceptatie van de certificatie-instelling van wie de deelnemer een GMP <sup>+</sup> -certificaat heeft, wordt ingetrokken, is de deelnemer verplicht binnen drie maanden een overeenkomst met een andere geaccepteerde certificatie-instelling te sluiten. Deze certificatie-instelling dient vervolgens binnen 3 maanden na het sluiten van de overeenkomst een nieuw GMP <sup>+</sup> -certificaat af te geven.
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	Indien de acceptatie van de certificatie-instelling van wie de deelnemer een GMP <sup>+</sup> -certificaat heeft, wordt ingetrokken, is de deelnemer verplicht binnen drie maanden een overeenkomst met een andere geaccepteerde certificatie-instelling te sluiten. Deze certificatie-instelling dient vervolgens binnen 3 maanden na het sluiten van de overeenkomst een <b>initiële audit uit te voeren</b> .
<b>Toelichting/motivatie</b>	Een nieuw certificaat kan alleen worden uitgegeven o.b.v een initiële audit. In geval van intrekking van een certificatie-instelling wordt er reeds volgens deze lijn gewerkt. Met deze wijziging is dit nochtans eenduidiger verwoord. Daarnaast is het onmogelijk om een certificatie-instelling te verplichten om binnen 3 maanden na het sluiten van de overeenkomst een nieuw GMP <sup>+</sup> certificaat af te geven. Afgifte van het certificaat is resultaat van een succesvolle initiële audit. De <u>audit</u> dient binnen 3 maanden na het sluiten van de overeenkomst te worden uitgevoerd.
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

Wijziging en volg-nummer	IV. 37
Status	Voorstel ter bespreking met certificatie-instellingen.
GMP document(en)	C 1: acceptatievoorwaarden en –procedure certificatie-instellingen.
Paragraaf	4.3
Betreft	Eisen aan certificatie-instellingen.
Huidige tekst	<p>Een certificatie-instelling dient voor de GMP<sup>+</sup> standaarden waarvoor zij een acceptatie aanvraagt ingevolge dit document, volgens EN 45011 (ISO Guide 65) en/of ISO 17020 (zie appendix 1) geaccrediteerd te zijn. De certificatie-instelling dient haar werkterrein(en) bij aanmelding schriftelijk aan het BCD te zenden.</p> <p>Op verzoek dient de certificatie-instelling rapportages van audits uitgevoerd door de Raad voor Accreditatie (of een ander lid van de IAF Multi Lateral Agreement – MLA) in het kader van de accreditatie voor het GMP<sup>+</sup> certificatieschema 2006 aan het PDV toe te sturen.</p>
Voorstel nieuwe tekst	<p>Een certificatie-instelling dient voor de GMP<sup>+</sup> standaarden waarvoor zij een acceptatie heeft aangevraagd ingevolge dit document, volgens EN 45011 (ISO Guide 65) en/of ISO 17020 (zie appendix 1) geaccrediteerd zijn, niet later dan één jaar na datum van acceptatie door PDV. De certificatie-instelling dient haar werkterrein(en) bij aanmelding schriftelijk aan het BCD te zenden.</p> <p>Op verzoek dient de certificatie-instelling rapportages van audits uitgevoerd door de Raad voor Accreditatie (of een ander lid van de IAF Multi Lateral Agreement – MLA) in het kader van de accreditatie voor het GMP<sup>+</sup> certificatieschema 2006 aan het PDV toe te sturen.</p>
Toelichting en motivatie	<p>Vanwege de logisch volgorde in de tijd van: 1) acceptatie door PDV, 2) het beginnen met auditeren volgens standaarden het GMP<sup>+</sup> : 2006 en 3) vervolgens geaccrediteerd worden voor de standaarden van het GMP<sup>+</sup> : 2006, wordt deze wijziging voorgesteld. Het is immers zo dat onderdeel van de initiële accreditatieaudit is, dat de accreditatieraad de certificatie-instelling beoordeelt op het uitvoeren van GMP audits. Dit wordt gedaan middels bijwoningen van relevante audits. De certificatie-instelling kan deze pas dan uitvoeren, nadat zij is geaccepteerd door het PDV als certificatie-instelling voor het GMP<sup>+</sup> : 2006. De koppeling van de accreditatie-eis aan de geaccepteerde certificatie-instelling wordt in tijdperspectief geplaatst, als een praktische invulling daarvan.</p>
Inwerkingtreding	Januari 2007.

Wijziging en volg-nummer	IV. 38			
Status	Voorstel ter bespreking met certificatie-instellingen			
GMP document(en)	C 1: acceptatievoorwaarden en –procedure certificatie-instellingen.			
Paragraaf	Appendix 1			
Betreft	Overzicht GMP+ standaard en accreditatie document.			
Huidige tekst	<table border="1"> <tr> <td>Laboratoriumonderzoek</td> <td>EN 45011</td> <td>B 10</td> </tr> </table>	Laboratoriumonderzoek	EN 45011	B 10
Laboratoriumonderzoek	EN 45011	B 10		
Voorstel nieuwe tekst	<table border="1"> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>			
Toelichting en motivatie	De standaard B 10 betreffende laboratoriumonderzoek valt buiten de scope van acceptatie door de RvA voor accreditatie.			
Inwerkingtreding	Januari 2007.			

Wijziging en volgnummer	IV. 39
Status	Voorstel ter bespreking met certificatie-instellingen.
GMP document(en)	C 3: beoordelings- en certificatiecriteria bij BMP certificatie.
Paragraaf	3.2 ; 3.3 en 3.4
Betreft	Initiële-, tussentijdse- en verlengingsaudit; beoordeling producten.
Huidige tekst	Op de bedrijfslocatie wordt van elke productgroep premixen, toevoegingsmiddelen, voedermiddelen of van de mengvoeders één monster genomen door de CI. Dit volgens de in bijlage 4 gedefinieerde wijze. De CI laat de monsters analyseren op de in bijlage 1 gedefinieerde productnormen, welke van toepassing zijn voor die producten op basis van de bedrijfseigen risicoanalyse.
Voorstel nieuwe tekst	Op de bedrijfslocatie wordt van elke productgroep premixen, toevoegingsmiddelen, voedermiddelen of van de mengvoeders één monster genomen door de CI. Dit volgens de in <b>appendix 8</b> (zie onder)gedefinieerde wijze. De CI laat de monsters analyseren op de in bijlage 1 gedefinieerde productnormen, welke van toepassing zijn voor die producten op basis van de bedrijfseigen risicoanalyse.
Toelichting en motivatie	Een serie protocollen is uitgewerkt voor het nemen van productmonsters in de diervoedersector. Deze worden gebruikt als richtlijn voor certificatie-instellingen om monsters te nemen in het kader van het certificatieproces. Deze protocollen zijn tevens basis voor de werkwijze door deelnemende bedrijven, dit nadat deze verder zijn bijgeslepen op basis van overleg met de Nederlandse autoriteiten in verband met rechtsgeldigheid van de monsters in geval van calamiteiten.
Inwerkingtreding	Januari 2007.

## GMP C3, Appendix 8 “ Protocollen voor onafhankelijke monsternamen door certificatie-instellingen”

### Monsternamenprotocol M1: Bemonstering uit tankopslag en silo's/vlakloodsen.

#### Doel

Op uniforme wijze verkrijgen van een monster van de partij ingeval sprake is van een calamiteit of incident.

#### Uitvoering

##### 1. Monsternamenmateriaal

Voor het nemen van een monster kan gebruik worden gemaakt van een schep, handschep of monsterboor. De monsterboor moet zijn afgestemd op de diepte van het product in de vlakloodsen. De monsters kunnen in een plastic emmer of gelijkwaardige opvangbak worden verzameld. De monstergereedschappen en de monsterzakken of potten moet schoon, droog en vrij van productvreemde geuren zijn.

##### 2. Plaats bemonstering

Tijdens overdraaien van de ene silo naar de andere of op de locatie waar de partij is opgeslagen. Indien dit technisch niet mogelijk is moet vastgelegd worden hoe dit dan zal worden uitgevoerd.

##### 3. Monsternamen

Het monster wordt genomen door een aantal ondermonsters te verzamelen, hiervan een verzamelmonster te maken en hieruit een eindmonster te bereiden. Het aantal ondermonsters is afhankelijk van de hoeveelheid product in opslag. Zie tabel.

Product	Vorm	Hoeveelheid in tonnen	Aantal ondermonsters	Minimum hoeveelheid verzamelmonster	Minimum hoeveelheid eindmonster
Voedermiddelen	Droog	tot 50 ton	2	2 kg	600 g
		van 50 tot 500 ton	1 per 25 ton	20 kg	600 g
		het deel van de partij boven 500 ton	1 per 50 ton	1 kg per ondermonster	600 g
Mengvoeders	Droog	tot 50 ton	2	2 kg	600 g
		van 50 tot 500 ton	1 per 25 ton	20 kg	600 g
		het deel van de partij boven 500 ton	1 per 50 ton	1 kg per ondermonster	600 g
Voormengsels	Droog	tot 50 ton	2	2 kg	200 g
		van 50 tot 500 ton	1 per 25 ton	20 kg	200 g
		het deel van de partij boven 500 ton	1 per 50 ton	1 kg per ondermonster	200 g
Toevoegmiddelen	Droog	tot 50 ton	2	2 kg	200 g
		van 50 tot 500 ton	1 per 25 ton	20 kg	200 g
		het deel van de partij boven 500 ton	1 per 50 ton	1 kg per ondermonster	200 g

Voedermiddelen	Vloeibaar	tot 50 ton	1	500 g	600 g
		Boven 50 ton	1 per 50 ton	7 kg	600 g
Mengvoeders	Vloeibaar	tot 50 ton	1	500 g	600 g
		Boven 50 ton	1 per 50 ton	7 kg	600 g
Voormengsels	Vloeibaar	tot 50 ton	1	250 g	200 g
		Boven 50 ton	1 per 50 ton	7 kg	200 g
Toevoegmiddelen	Vloeibaar	tot 50 ton	1	250 g	200 g
		Boven 50 ton	1 per 50 ton	7 kg	200 g

#### *Ondermonsters*

De afzonderlijke ondermonsters dienen van gelijke grootte te zijn. Als het monster genomen wordt tijdens het overdraaien van de ene naar de andere silo dan moeten de ondermonsters gespreid over de gehele tijd dat overgedraaid wordt worden genomen. Indien de monsters met de monsterboor worden genomen dan dienen de ondermonsters verdeeld over de gehele partij genomen te worden.

#### *Verzamelmonster*

De genomen ondermonsters worden verzameld in een verzamelbak (bijv. emmer). Het aanwezige product wordt goed gemengd waardoor het verzamelmonster ontstaat.

#### *Eindmonster*

Uit het verzamelmonster wordt een eindmonster gemaakt.

#### 4. Monsterverzegeling en opslag

Het monster dient dusdanig van etiketten te worden voorzien dat het makkelijk geïdentificeerd kan worden. Dit houdt in dat op het monster, of met behulp van een eenduidig daaraan gekoppelde vorm van registratie, minimaal de volgende registraties plaats moeten vinden, indien van toepassing: datum van monsternamen, productidentificatie, partij identificatie, monsternemer, leverancier, productie eenheid waar het monster genomen is. Het monster moet dusdanig worden bewaard dat aantasting en achteruitgang van het monster wordt voorkomen. De verzegeling dient van dien aard te zijn dat opening van het monster onherroepelijk leidt tot een onherstelbare verbreking van de verzegeling van het monster.

## Monsternameprotocol M2: Droge en vochtige voedermiddelen aanvoer per binnenvaartschip/coaster<sup>1</sup>

### Doel

Op uniforme wijze verkrijgen van een monster van de partij.

### Uitvoering

#### 1. Monsternamemateriaal

Voor het nemen van een monster kan gebruik worden gemaakt van een schep, handschep of monsterboor bestaande uit één of meerdere vakken. De monsterboor moet zijn afgestemd op de diepte van het product in het ruim. Daarnaast kan gebruik worden gemaakt van automatische monsterapparatuur. Automatische monsterapparatuur moet in staat zijn monsters te nemen over de gehele productstroom of zoveel als mogelijk is. Het monsterapparaat moet ingesteld kunnen worden op de grootte van de ondermonsters en de frequentie van monsternamemateriaal.

Bij handmatige monsternamemateriaal kunnen de ondermonsters in een plastic emmer of gelijkwaardige opvangbak worden verzameld. Alle onderdelen van het monsterapparaat en de opslagvoorzieningen van het verzamelmonster, monstergereed schappen en monsterzakken of potten moeten schoon, droog en vrij van productvreemde geuren zijn. Het monsterapparaat moet goed toegankelijk zijn voor inspectie, reiniging, onderhoud, reparatie en voor monster verificatie.

#### 2. Plaats bemonstering

In het ruim van het schip, voordat het schip wordt gelost indien met de monsterboor wordt bemonsterd. De gehele lading moet daarbij toegankelijk zijn. Indien het niet mogelijk is het ruim te bemonsteren dan moet uit de stroom tijdens het lossen bemonsterd worden. Ingeval gebruik wordt gemaakt van automatische monsterapparatuur dan moet het monster zo dicht mogelijk bij de plaats waar overdracht van eigenaar van het product plaatsvindt (net na inname). Monsters moeten dusdanig genomen worden dat contaminatie zoals met regen en stof van de monsters, apparaat en containers waarin de monsters worden opgevangen wordt voorkomen.

#### 3. Monsternamemateriaal

Het monster wordt genomen door een aantal ondermonsters te verzamelen, hiervan een verzamelmonster te maken en hieruit een eindmonster te bereiden. Het aantal ondermonsters is afhankelijk van de hoeveelheid aangeleverd product; zie tabel.

Hoeveelheid in tonnen	Aantal ondermonsters	Minimum hoeveelheid verzamelmonster	Eindmonster
tot 5.000 ton: voor elke 500 ton	minimaal 5	voor elke 500 ton minimaal 1,0 kg	300 g
5.000 – 10.000 ton voor elke 1000 ton	minimaal 10	voor elke 1000 ton minimaal 1,0 kg	300 g
Boven 10.000 ton voor elke 5.000 ton	minimaal 5	voor elke 5000 ton minimaal 1,0 kg	300 g

#### Ondermonsters

De afzonderlijke ondermonsters dienen van gelijke grootte te zijn. Als het monster genomen wordt tijdens lossen van het schip dan moet de ondermonsters gespreid over de gehele tijd dat het schip wordt gelost worden genomen. Indien de monsters met de monsterboor worden genomen dan dienen de ondermonsters verdeeld over de gehele lading genomen te worden.

Bij gebruik van automatische monsterapparatuur moeten de monsters over een zo breed mogelijke doorsnede van de productstroom worden genomen, dusdanig dat bijna ieder deel van de partij een gelijke kans heeft het monsterapparaat binnen te stromen.

De ondermonsters kunnen genomen worden door een klein deel van de partij continu in het monsterapparaat te laten stromen of door met vastgestelde tussenpozen een serie van ondermonsters te nemen. Als de ondermonsters met tussenpozen worden genomen moet gedurende de gehele tijd dat de partij langs het monsterapparaat stroomt monsters worden genomen.

Bij handmatige monsternamen dienen de genomen ondermonsters verzameld te worden op een schone vlakke ondergrond waarbij contaminatie uit de omgeving wordt voorkomen of in een verzamelbak (bijv. emmer).

#### *Verzamelmonster*

De genomen ondermonsters worden verzameld in een verzamelbak (bijv. emmer). Het aanwezige product wordt goed gemengd waardoor het verzamelmonster ontstaat.

#### *Eindmonster*

Uit het verzamelmonster wordt een eindmonster gemaakt. Dit betreft het bewaarmonster. Indien onderzoek op de partij gewenst is dan dienen uit het verzamelmonster twee of meerdere eindmonsters genomen te worden.

#### 4. Monsterverzegeling en opslag

Het monster dient dusdanig van etiketten te worden voorzien dat het makkelijk geïdentificeerd kan worden. Dit houdt in dat op het monster, of met behulp van een eenduidig daaraan gekoppelde vorm van registratie, minimaal de volgende registraties plaats moeten vinden, indien van toepassing: datum van monsternamen, productidentificatie, partijidentificatie, monsternemer, leverancier, productie eenheid waar het monster genomen is. Het monster moet dusdanig worden bewaard dat aantasting en achteruitgang van het monster wordt voorkomen. De verzegeling dient van dien aard te zijn dat opening van het monster onherroepelijk leidt tot een onherstelbare verbreking van de verzegeling van het monster.

<sup>1</sup> Afnemers kunnen desgewenst, aantoonbaar vastgelegd en overeengekomen ook gebruik maken van monsternamen in de zeehaven die op basis van Fosfa, Gafta plaatsvindt en in het eigen bedrijf een eenvoudiger monsternamen toepassen.

## Monsternameprotocol M3: Voedermiddelen, mengvoeders, voormengsels en toevoegmiddelen in zakgoed, vaten, big-bags, etc.

### Doel

Op uniforme wijze verkrijgen van een monster van de partij.

### Uitvoering

#### 1. Monstermateriaal

Voor het nemen van een monster kan gebruik worden gemaakt van een schep, handschep, of steekboor. De monsters kunnen in een plastic emmer of gelijkwaardige opvangbak worden verzameld. De monstergereedschappen en de monsterezakken of potten moet schoon, droog en vrij van productvreemde geuren zijn.

#### 2. Plaats bemonstering

Op een schone, droge locatie waarbij contaminatie vanuit de omgeving wordt voorkomen.

#### 3. Monstername

Het monster wordt genomen door een aantal ondermonsters te verzamelen, hiervan een verzamelmonster te maken en hieruit een eindmonster te bereiden. Het aantal eenheden (bijvoorbeeld zakken of big bags) dat bemonsterd moet worden is afhankelijk van de omvang van de partij. Per eenheid, ingeval van zakken en big bags, dient indien mogelijk bovenin de zak, big bag etc., in het midden en onderin bemonsterd te worden. Indien dit niet mogelijk is de eenheid aan de bovenzijde openen en vanaf de bovenzijde een monster nemen.

Product	Hoeveelheid	Aantal ondermonsters	Minimum hoeveelheid verzamelmonster	Minimum hoeveelheid eindmonster
Voedermiddelen	tot 50 ton (bijv. tot 2000 eenheden van 25 kg)	2	2 kg	300 g
Voedermiddelen	meer dan 50 ton (bijv. meer dan 2000 eenheden van 25 kg)	1 per 25 ton	1kg per ondermonster	300 g
Mengvoeders	Alle hoeveelheden	1	500 g	300 g
Voormengsels	Alle hoeveelheden	1	250 g	100 g
Toevoegmiddelen	tot 50 ton (bijv. tot 2000 eenheden van 25 kg)	2	1 kg	100 g
Toevoegmiddelen	meer dan 50 ton (bijv. meer dan 2000 eenheden van 25 kg)	1 per 25 ton	500 g per ondermonster	100 g

#### Ondermonsters

De afzonderlijke ondermonsters dienen van gelijke grootte te zijn.

#### *Verzamelmonster*

De genomen ondermonsters worden verzameld in een verzamelbak (bijv. emmer). Het aanwezige product wordt goed gemengd waardoor het verzamelmonster ontstaat.

#### *Eindmonster*

Uit het verzamelmonster wordt een eindmonster gemaakt. Dit betreft het bewaarmonster. Indien onderzoek op de partij gewenst is dan dienen uit het verzamelmonster twee of meerdere eindmonsters genomen te worden.

#### 4. Monsterverzegeling en opslag

Het monster dient dusdanig van etiketten te worden voorzien dat het makkelijk geïdentificeerd kan worden. Dit houdt in dat op het monster, of met behulp van een eenduidig daaraan gekoppelde vorm van registratie, minimaal de volgende registraties plaats moeten vinden, indien van toepassing: datum van monstername, productidentificatie, partij identificatie, monsternemer, leverancier, productie eenheid waar het monster genomen is. Het monster moet dusdanig worden bewaard dat aantasting en achteruitgang van het monster wordt voorkomen. De verzegeling dient van dien aard te zijn dat opening van het monster onherroepelijk leidt tot een onherstelbare verbreking van de verzegeling van het monster.

## **Monsternameprotocol M4: Mengvoeders, droge voedermiddelen, voormengsels en toevoegmiddelen in bulk per as (voor zowel aanvoer als afvoer van deze producten) of bij opzakken.**

### **Doel**

Op uniforme wijze verkrijgen van een monster van de partij.

### **Uitvoering**

#### **1. Monsternamemateriaal**

Voor het nemen van een monster kan gebruik worden gemaakt van een schep, handschep of monsterboor bestaande uit één of meerdere vakken. De monsterboor moet zijn afgestemd op de diepte van het product in de auto. Daarnaast kan gebruik worden gemaakt van automatische monsterapparatuur. Automatische monsterapparatuur moet in staat zijn monsters te nemen over de gehele productstroom of zoveel als mogelijk is. Het monsterapparaat moet ingesteld kunnen worden op de grootte van de ondermonsters en de frequentie van monstername.

Bij handmatige monstername kunnen de ondermonsters in een plastic emmer of gelijkwaardige opvangbak worden verzameld.

Alle onderdelen van het monsterapparaat en de opslagvoorzieningen van het verzamelmonster, monstergereedschappen en monsterzakken of potten moeten schoon, droog en vrij van productvreemde geuren zijn.

Het monsterapparaat moet goed toegankelijk zijn voor inspectie, reiniging, onderhoud, reparatie en voor monster verificatie.

#### **2. Plaats bemonstering**

Bij voorkeur tijdens laden of lossen van de auto. Als dit niet mogelijk is uit de stilstaande auto, waarbij de gehele lading toegankelijk moet zijn. Ook monstername tijdens het productieproces is mogelijk. Belangrijk daarbij is dat er na monstername geen toevoegingen of behandelingen meer op het product worden uitgevoerd. Indien het product wordt opgezakt, kan bij opzakken een monster worden genomen. Indien gebruik wordt gemaakt van automatische monsterapparatuur dan moet het monster net na inname of zo dicht mogelijk bij belading worden genomen. In geval van bemonstering van mengvoeders en premixen kunnen de monsters ook zo dicht mogelijk na de menger worden genomen. Monsters moeten dusdanig genomen worden dat contaminatie van monsters, apparaat en containers waarin de monsters worden opgevangen, zoals met regen en stof, wordt voorkomen. Als de levering bestaat uit twee delen (auto en aanhanger) dan kunnen beide samen als één partij worden beschouwd.

#### **3. Monstername**

Het monster wordt genomen door een aantal ondermonsters te verzamelen, hiervan een verzamelmonster te maken en hieruit een eindmonster te bereiden. Het aantal ondermonsters is afhankelijk van de hoeveelheid aangeleverde of af te leveren product; zie tabel.

Product	Hoeveelheid in tonnen	Aantal ondermonsters	Minimum hoeveelheid verzamelmonster	Eindmonster
Voedermiddelen	tot 50 ton	2	2 kg	300 g
Mengvoeders	tot 50 ton	1	300 g	300 g
Voormengsels	tot 50 ton	1	100 g	100 g
Toevoegmiddelen	tot 50 ton	2	2 kg	100 g

### *Ondermonsters*

De afzonderlijke ondermonsters dienen van gelijke grootte te zijn. Als het monster genomen wordt tijdens laden of lossen van de auto of tijdens het productieproces dan moeten de ondermonsters gespreid over de gehele tijd dat de auto geladen of gelost wordt of productietijd worden genomen. Worden de monsters genomen uit de stilstaande auto dan moeten de monsters verspreid over de gehele partij worden genomen met een monsterboor. Indien van toepassing moeten de ondermonsters uit meerdere vakken/luiken genomen worden.

Bij gebruik van automatische monsterapparatuur moeten de monsters over een zo breed mogelijke doorsnede van de productstroom worden genomen, dusdanig dat bijna ieder deel van de partij een gelijke kans heeft het monsterapparaat binnen te stromen.

De ondermonsters kunnen genomen worden door een klein deel van de partij continu in het monsterapparaat te laten stromen of door met vastgestelde tussenpozen een serie van ondermonsters te nemen. Als de ondermonsters met tussenpozen worden genomen moet gedurende de gehele tijd dat de partij langs het monsterapparaat stroom monsters worden genomen.

### *Verzamelmonster*

De genomen ondermonsters worden verzameld in een verzamelbak (bijv. emmer). Het aanwezige product wordt goed gemengd waardoor het verzamelmonster ontstaat.

### *Eindmonster*

Uit dit verzamelmonster wordt een eindmonster gemaakt. Dit betreft het bewaarmonster. Indien onderzoek op de partij gewenst is dan dienen twee of meerdere eindmonsters genomen te worden.

## 4. Monsterverzegeling en opslag

Het monster dient dusdanig van etiketten te worden voorzien dat het makkelijk geïdentificeerd kan worden. Dit houdt in dat op het monster, of met behulp van een eenduidig daaraan gekoppelde vorm van registratie, minimaal de volgende registraties plaats moeten vinden, indien van toepassing: datum van monsternamen, productidentificatie, partij identificatie, monsternemer, leverancier, productie eenheid waar het monster genomen is. Het monster moet dusdanig worden bewaard dat aantasting en achteruitgang van het monster wordt voorkomen. De verzegeling dient van dien aard te zijn dat opening van het monster onherroepelijk leidt tot een onherstelbare verbreking van de verzegeling van het monster.

## Monsternameprotocol M5: Fourageproducten

### Doel

Op uniforme wijze verkrijgen van een monster van de partij.

### Geldigheid

Dit monsternameprotocol is geldig voor de bemonstering van de volgende fourageproducten:

Snijmais

Grashooi

Gras

Korrelmais

Corn Cob Mix

### Uitvoering

#### 1. Monstermateriaal

Voor het nemen van een monster kan gebruik worden gemaakt van de handen, een schop, handschep of monsterboor bestaande uit één of meerdere vakken. De monsterboor moet zijn afgestemd op de diepte van het product (bijv. in de kuil of laadruimte). De monsters kunnen in een plastic zak, emmer of gelijkwaardige opvangbak worden verzameld. De monstergereedschappen en de monsterzakken of potten moet schoon, droog en vrij van productvreemde geuren zijn.

#### 2. Plaats bemonstering

Bij voorkeur tijdens laden of lossen van de auto. Als dit niet mogelijk is uit de stilstaande auto, waarbij de gehele lading toegankelijk moet zijn. Wordt geladen uit een klamp of kuil dan betreft dit één eenheid.

#### 3. Monstername

Het monster wordt genomen door een aantal ondermonsters te verzamelen, hiervan een verzamelmonster te maken en hieruit een eindmonster te bereiden. Het aantal ondermonsters is afhankelijk van de hoeveelheid aangeleverde of af te leveren product; zie tabel.

Hoeveelheid in tonnen per eenheid	Aantal ondermonsters	Minimum hoeveelheid verzamelmonster	Minimum hoeveelheid eindmonster
tot 50 ton	Minimaal 5	500 gram	500 gram
> 50 ton	Minimaal 10	500 gram	500 gram

#### *Ondermonsters*

De afzonderlijke ondermonsters dienen van gelijke grootte te zijn. Als het monster genomen wordt tijdens laden of lossen van de auto (bijv. voeraardappelen) dan moet de ondermonsters gespreid over de gehele tijd dat de auto geladen of gelost wordt worden genomen. Worden de monsters genomen uit de stilstaande auto dan moeten de monsters verspreid over de gehele partij worden genomen, indien mogelijk met een monsterboor. Indien het pakken of balen betreft dienen uit de partij 5 eenheden (balen of pakken) verspreid door de partij bemonsterd te worden (indien mogelijk bovenin, midden en onderin de partij). Als een partij slechts van één zijde benaderbaar is mogen de monsters van af deze zijde worden genomen.

#### *Verzamelmonster/eindmonster*

De genomen ondermonsters worden verzameld in een emmer of zak. Het aanwezige product wordt indien nodig verkleind en goed geroerd/gemengd waardoor het verzamelmonster ontstaat. Dit verzamelmonster kan tevens als eindmonster dienen.

#### 4. Monsterverzegeling en opslag

Het monster dient dusdanig van etiketten te worden voorzien dat het makkelijk geïdentificeerd kan worden. Dit houdt in dat op het monster, of met behulp van een eenduidig daaraan gekoppelde vorm van registratie, minimaal de volgende registraties plaats moeten vinden, indien van toepassing: datum van monstername, productidentificatie, partij identificatie, monsternemer, leverancier, productie eenheid waar het monster genomen is. Het monster moet dusdanig worden bewaard dat aantasting en achteruitgang van het monster wordt voorkomen. De verzegeling dient van dien aard te zijn dat opening van het monster onherroepelijk leidt tot een onherstelbare verbreking van de verzegeling van het monster.

## **Monsternameprotocol M6: Monsters ten behoeve van microbiologisch onderzoek.**

### **Doel**

Het verkrijgen van een monster waarbij de microbiële toestand van het product niet wordt gewijzigd.

### **Uitvoering**

Dit monsternameprotocol kan eventueel in combinatie met andere monsternameprotocollen worden toegepast, wanneer monstername plaatsvindt voor zowel analyse van microbiologische als chemische kenmerken.

#### **1. Monstermateriaal**

Voor het nemen van een monster kan gebruik worden gemaakt van een schep, handschep of monsterboor bestaande uit één of meerdere vakken. De monsterboor moet zijn afgestemd op de diepte van het product in de auto. De gebruikte monstermaterialen zijn gedesinfecteerd (met alcohol 95% of ander bacteriedodendmiddel) of zijn steriel.

#### **2. Plaats bemonstering**

Afhankelijk van het doel van de monstername.

Voor bemonstering ten behoeve van de microbiële status van afgeleverde voeders dient het volgende in acht te worden genomen:

Bij voorkeur tijdens laden of lossen van de auto. Als dit niet mogelijk is uit de stilstaande auto, waarbij de gehele lading toegankelijk moet zijn. Indien het product wordt opgezakt, kan bij opzakken een monster worden genomen. Monsters moeten dusdanig genomen worden dat contaminatie van monsters en containers waarin de monsters worden opgevangen, zoals met regen en stof, wordt voorkomen. Als de levering bestaat uit twee delen (auto en aanhanger) dan kunnen beide samen als één partij worden beschouwd.

#### **3. Monstername**

Gebruik steriele handschoenen desinfecteer de handen. Hoest, nies of praat niet tijdens het bemonsteren en neem zondig maatregelen om infecties door kleding, haar, etc. te vermijden. Houd zakken, potten en flessen etc. zo kort mogelijk open en met de opening niet naar boven gekeerd, maar onder een hoek van 45°. Raak het inwendige van zakken, potten, deksels en het bemonsteringsgereedschap, voorzover het met het monstermateriaal in contact kan komen, niet met de handen aan. De lepels ed. altijd bij de stelen vastpakken. Vermijd monstername door uitschenken of -storten. Is dit onvermijdelijk, desinfecteer dan vooraf de rand waarover wordt geschonken of gestort. Voorkom contact met hitte/zonlicht/vocht/apparaten.

De monstergrootte bedraagt minimaal 60 gram, dit is voldoende voor een duplobepaling. Dit is tevens het eindmonster.

#### **4. Monsterverzegeling, opslag en verzending**

Het monster dient dusdanig van etiketten te worden voorzien dat het makkelijk geïdentificeerd kan worden. Dit houdt in dat op het monster, of met behulp van een eenduidig daaraan gekoppelde vorm van registratie, minimaal de volgende registraties plaats moeten vinden, indien van toepassing: datum van monstername, productidentificatie, partij identificatie, monsternemer, leverancier, productie eenheid waar het monster genomen is. Het monster moet dusdanig worden bewaard dat aantasting en achteruitgang van het monster wordt voorkomen. De verzegeling dient van dien aard te zijn dat opening van het monster onherroepelijk leidt tot een onherstelbare verbreking van de verzegeling van het monster.

Verzending van het monster dient plaats te vinden in een steriele fles of zak. Monsters van natte bijproducten binnen 24 uur aanleveren aan het laboratorium. Overige monsters moeten binnen twee werkdagen verzonden worden.

## **Monsternameprotocol M7: Vloeibare voedermiddelen en vochtrijke diervoeders vloeibaar en steekvast in bulk, transport per as (voor zowel aanvoer als afvoer van deze producten)**

### **Doel**

Op uniforme wijze verkrijgen van een monster van de partij.

### **Uitvoering**

#### **1. Monsternorm**

Voor het nemen van een vloeibaar monster dient gebruik te worden gemaakt van aftapkraan van de auto. Voor het nemen van een monster van een steekvast product zijn nodig een schep, handschep of monsterboor bestaande uit één of meerdere vakken. Bij gebruik van een monsterboor moet deze zijn afgestemd op de diepte van het product in de auto of na lossen. De monsters kunnen in een plastic emmer of gelijkwaardige opvangbak worden verzameld. Voor het mengen van het vloeibare product is een menglepel noodzakelijk. De monstergereedschappen en de monsterzakken of potten moet schoon, droog en vrij van productvreemde geuren zijn.

#### **2. Plaats bemonstering**

Tijdens het laden van de vrachtauto gelden de volgende aandachtspunten:

- er is geen restlading meer in de vrachtauto
- na het laden wordt het product snel (d.w.z. binnen enige uren) afgeleverd aan de klant
- na het bemonsteren vindt geen bijlading meer plaats
- bij sterk uitzakkende producten of bij producten waarbij lichtere fracties gaan opdrijven is het gewenst om voorafgaand en tijdens het laden te roeren om een goed representatief monster te nemen.

Steekvasten producten kunnen na lossen worden bemonsterd. Vloeibare producten kunnen ook bij lossen bemonsterd worden.

#### **3. Monsternorm**

Het monster wordt genomen door een aantal ondermonsters te verzamelen, hiervan een verzamelmonster te maken en hieruit een eindmonster te bereiden. Het aantal ondermonsters is afhankelijk van de hoeveelheid aangeleverde of af te leveren product; zie tabel.

Product	Hoeveelheid in tonnen	Aantal ondermonsters	Minimum hoeveelheid verzamelmonster	Eindmonster
Vloeibaar	tot 50 ton	min 2	250	250 g
Steekvast	tot 50 ton	min 2	eindmonster	500 g

#### *Ondermonsters*

Bij het nemen van een ondermonster via een aftapkraan is het belangrijk om steeds het oude materiaal hieruit te laten weglopen (niet als ondermonster gebruiken). Daarnaast moet de diameter van de kogelkraan ruim genoeg zijn om uitzeven van vaste delen te voorkomen.

De afzonderlijke ondermonsters dienen van gelijke grootte te zijn. Als het monster genomen wordt tijdens laden of lossen van de auto dan moet de ondermonsters gespreid over de gehele tijd dat de auto geladen of gelost wordt worden genomen. Bij steekvasten producten dient over de partij een monster worden genomen. Dit door met een monsterboor of met de schep over de partij ondermonsters te nemen. De genomen vloeibare ondermonsters worden in een monsterpot o.i.d. opgevangen en verzameld in een emmer of gelijkwaardige bak. De overige ondermonsters worden tevens in een emmer of gelijkwaardige bak opgevangen. Indien uit onderzoek blijkt dat het product voldoende homogeen is, kan met één ondermonster (= verzamelmonster) volstaan worden.

#### *Verzamelmonster*

De genomen ondermonsters worden verzameld in een verzamelbak (bijv. emmer). Het aanwezige product wordt goed gemengd waardoor het verzamelmonster ontstaat.

#### *Eindmonster*

Uit het verzamelmonster wordt een eindmonster gemaakt. Indien onderzoek op de partij gewenst is dan dienen uit het verzamelmonster twee of meerdere eindmonsters genomen te worden.

#### 4. Monsterverzegeling en opslag

Het monster dient dusdanig van etiketten te worden voorzien dat het makkelijk geïdentificeerd kan worden. Dit houdt in dat op het monster, of met behulp van een eenduidig daaraan gekoppelde vorm van registratie, minimaal de volgende registraties plaats moeten vinden, indien van toepassing: datum van monstername, productidentificatie, partij identificatie, monsternemer, leverancier, productie eenheid waar het monster genomen is. Het monster moet dusdanig worden bewaard dat aantasting en achteruitgang van het monster wordt voorkomen. De verzegeling dient van dien aard te zijn dat opening van het monster onherroepelijk leidt tot een onherstelbare verbreking van de verzegeling van het monster.

<b>Wijziging + volgnr.</b>	IV.40
<b>GMP-document(en)</b>	C1: Acceptatievoorwaarden en acceptatieprocedure certificatie-instellingen, versie 1 juli 2006
<b>Paragraaf</b>	Par. 4.8
<b>Betreft</b>	Data GMP <sup>+</sup> herexamen
<b>Huidige tekst</b>	Indien een auditor niet slaagt voor zijn periodiek examen of niet aanwezig is, krijgt hij één mogelijkheid tot herkansing, één maand na bekendmaking van de examenuitslag. Wanneer hij ook voor zijn herexamen niet slaagt wordt de auditor voor een periode van 6 maanden geschorst. Na 6 maanden kan de auditor opnieuw geaccepteerd worden via training en initieel examen.
<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	<p>Per kalenderjaar organiseert PDV twee examenperiodes. Een auditor mag gebruik maken van twee examenmogelijkheden gedurende dezelfde examenperiode. Wanneer hij niet slaagt, wordt de acceptatie niet verleend dan wel voor zes maanden geschorst en kan de auditor voor de betreffende standaard geen bedrijven auditeren. De auditor kan opnieuw geaccepteerd worden via een initieel examen gedurende de daaropvolgende examenperiode.</p> <p>PDV hanteert twee acceptatieperiodes. Een auditor wordt geaccepteerd tot en met 30 juni of 31 december van het jaar. Naar aanleiding van een succesvol afgelegd examen wordt de acceptatie verleend. De CI's hebben inzicht in de acceptaties van hun auditoren d.m.v. de webapplicatie. Data voor examens zijn vermeld op het chronologische overzicht GMP examens.</p>
<b>Toelichting/motivatie</b>	Het PDV organiseert twee examenperiodes waarin meerdere examenmogelijkheden worden aangeboden. De huidige tekst betekent dat een herexamen binnen één maand na het examen moet worden georganiseerd. Het ontwikkelen van het aantal examenvragen en het nakijken van examens vergt dusdanig veel tijd dat dit niet haalbaar is.
<b>Inwerkingtreding</b>	Per publicatiedatum

<b>Wijziging + volgnr.</b>	IV.41
<b>Status</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ontwerpwijziging goedgekeurd door Centraal College van Deskundigen Diervoedersector</li> <li>• Mogelijkheid voor suggesties te geven tot 1 januari 2007.</li> </ul>
<b>GMP-document(en)</b>	C 3 beoordelings- en certificatiecriteria bij GMP certificatie.
<b>Paragraaf</b>	Appendix 2
<b>Betreft</b>	Frequentie en tijdsbesteding voor GMP <sup>+</sup> audits.
<b>Huidige tekst</b>	

	Tonnage/ Aantal producten/ Aantal medewerkers/ Aantal verrichtingen	Audit frequentie	Minimale tijdsbesteding op locatie in uren <sup>6</sup>			Opmerking
			Initiële of verlen- gingsaudit	Aangekondigde tussentijdse audit	Onaangekondigde tussentijdse audit	
<b>B1 Productie en bewerking mengvoeders /halfabrikaten</b>						
<b>Hoofdkantoor (incl. productie)</b>	< 50.000	2x / jaar	14,0 + 1,5X	10,0 + 1,5X	4,0	
	50.000 – 200.000	2x / jaar	15,5 + 1,5X	11,5 + 1,5X	4,0	
	>200.000	2x / jaar	17,0 + 1,5X	13,0 + 1,5X	4,0	
<b>Productie locatie</b>	< 50.000	2x / jaar	10,0 + 1,5X	6,0 + 1,5X	4,0	
	50.000 – 200.000	2x / jaar	11,5 + 1,5X	7,5 + 1,5X	4,0	
	>200.000	2x / jaar	13,0 + 1,5X	9,0 + 1,5X	4,0	
<b>B1 Productie en bewerking voormengsels</b>						
<b>Hoofdkantoor (incl productie)</b>	≤20.000	2x / jaar	14,0 + 1,5X	10,0 + 1,5X	4,0	
	> 20.000	2x / jaar	15,5 + 1,5X	11,5 + 1,5X	4,0	
<b>Productielocatie</b>	≤20.000	2x / jaar	10,0 + 1,5X	6,0 + 1,5X	4,0	
	> 20.000	2x / jaar	11,5 + 1,5X	7,5 + 1,5X	4,0	
<b>B1 Productie en bewerking toevoegmiddelen</b>	Aantal producten					

	Tonnage/ Aantal producten/ Aantal medewerkers/ Aantal verrichtingen	Audit frequentie	Minimale tijdsbesteding op locatie in uren <sup>6</sup>			Opmerking
			Initiële of verlen- gingsaudit	Aangekondigde tussentijdse audit	Onaangekondigde tussentijdse audit	
<b>Hoofdkantoor (incl. productie)</b>	≤ 5	2x / jaar	14,0 + 1,5X	10,0 + 1,5X	4,0	
	6-15	2x / jaar	15,5 + 1,5X	11,5 + 1,5X	4,0	
	>15	2x / jaar	17,0 + 1,5X	13,0 + 1,5X	4,0	
<b>Productie locatie</b>	≤ 5	2x / jaar	10,0 + 1,5X	6,0 + 1,5X	4,0	
	6-15	2x / jaar	11,5 + 1,5X	7,5 + 1,5X	4,0	
	>15	2x / jaar	13,0 + 1,5X	9,0 + 1,5X	4,0	
<b>B1 Productie en bewerking voedermiddelen</b>						
	Aantal producten					
<b>Hoofdkantoor (incl. productie)</b>	≤ 5	2x / jaar	14,0 + 1,5X	10,0 + 1,5X	4,0	
	6-15	2x / jaar	15,5 + 1,5X	11,5 + 1,5X	4,0	
	>15	2x / jaar	17,0 + 1,5X	13,0 + 1,5X	4,0	
<b>Productie locatie</b>	≤ 5	2x / jaar	10,0 + 1,5X	6,0 + 1,5X	4,0	
	6-15	2x / jaar	11,5 + 1,5X	7,5 + 1,5X	4,0	
	>15	2x / jaar	13,0 + 1,5X	9,0 + 1,5X	4,0	
<b>B2 Quality Control buitenlandse toeleveranciers</b>						
	Aantal producten					2
	≤ 5	1x / jaar	6,5 + 1,5X	5,0 + 1,5X	-	
	6-15	1x / jaar	8,0 + 1,5X	5,5 + 1,5X	-	
	>15	1x / jaar	9,5 + 1,5X	6,5 + 1,5X	-	
<b>B3 Handel in diervoeders</b>						
	≤ 5	2x / jaar	6,5 + 1,5X	5,0 + 1,5X	4,0	
	6-15	2x / jaar	8,0 + 1,5X	6,5 + 1,5X	4,0	
	>15	2x / jaar	9,5 + 1,5X	8,0 + 1,5X	4,0	
<b>B4.1 Wegtransport van diervoeders</b>						
	Aantal medewerkers					3
	≤ 5	2x / jaar	6,5 + 1,5X	4,0 + 1,5X	4,0	
	6-15	2x / jaar	8,0 + 1,5X	5,5 + 1,5X	4,0	
	>15	2x / jaar	9,5 + 1,5X	7,0 + 1,5X	4,0	
<b>B4.1 Tractionair</b>						
						4

	Tonnage/ Aantal producten/ Aantal medewerkers/ Aantal verrichtingen	Audit frequentie	Minimale tijdsbesteding op locatie in uren <sup>6</sup>			Opmerking
			Initiële of verlen- gingsaudit	Aangekondigde tussentijdse audit	Onaangekondigde tussentijdse audit	
Met eigen handboek		2x / jaar	4,0	1,5	1,5	
Opgenomen in handboek opdrachtgever		2x / jaar	2,5	1,5	1,5	
<b>B4.2 Transport per binnenvaart</b>		2x / jaar	5,5	4,0	4,0	
<b>B4.3 Hygiëncode binnenvaart</b>		1x / 2 jaar	2,0			
<b>B4.4 Transport per zeevaart</b>		2x / jaar	5,5	4,0	4,0	
<b>B4.5 Transport per rail</b>		2x / jaar	5,5	4,0	4,0	
<b>B5 Op- en overslag van diervoeders</b>	Aantal medewerkers					
	< 5	2x / jaar	6,5 + 1,5X	4,0 + 1,5X	4,0	
	6-15	2x / jaar	8,0 + 1,5X	5,5 + 1,5X	4,0	
	>15	2x / jaar	9,5 + 1,5X	7,5 + 1,5X	4,0	
<b>B6 Teelt voedermiddelen</b>	Aantal producten					
	≤ 5	1x / 3 jaar	6,5		4,0	5
	6-15	1x / 3 jaar	8,0		4,0	
	>15	1x / 3 jaar	9,5		4,0	
<b>B8 Productie van huisdiervoeder</b>						
<b>Hoofdkantoor (incl. productie)</b>	< 10.000	2x / jaar	14,0 + 1,5X	10,0 + 1,5X	4,0	6,7
	10.000 – 50.000	2x / jaar	15,5 + 1,5X	11,5 + 1,5X	4,0	
	>50.000	2x / jaar	17,0 + 1,5X	13,0 + 1,5X	4,0	
<b>Productie locatie</b>	< 10.000	2x / jaar	10,0 + 1,5X	6,0 + 1,5X	4,0	
	10.000 – 50.000	2x / jaar	11,5 + 1,5X	7,5 + 1,5X	4,0	
	>50.000	2x / jaar	13,0 + 1,5X	9,0 + 1,5X	4,0	
<b>B8 Handel huisdiervoeders</b>	Aantal producten					
	≤ 5	2x / jaar	6,5 + 1,5X	4,0 + 1,5X	4,0	
	5-15	2x / jaar	8,0 + 1,5X	6,5 + 1,5X	4,0	

	Tonnage/ Aantal producten/ Aantal medewerkers/ Aantal verrichtingen	Audit frequentie	Minimale tijdsbesteding op locatie in uren <sup>6</sup>			Opmerking
			Initiële of verlen- gingsaudit	Aangekondigde tussentijdse audit	Onaangekondigde tussentijdse audit	
	>15	2x / jaar	9,5 + 1,5X	8,0 + 1,5X	4,0	
<b>B9 Bijzondere regelingen</b>						
	Aanvullende tijdsbesteding per audit			1,0		
<b>B10 Laboratoriumonderzoek</b>						
	Aantal verrichtingen					
	<b>ISO 17025 geaccrediteerd</b>					
	≤ 5	1x / jaar		2,0		
	5-15	1x / jaar		3,0		
	>15	1x / jaar		4,0		
	<b>Gedeeltelijk ISO17025 geaccrediteerd</b>					
	≤ 5	2x / jaar	5,5	4,0	4,0	
	5-15	2x / jaar	8,0	5,5	4,0	
	>15	2x / jaar	9,5	8,0	4,0	8,9,10
	<b>Niet ISO17025 geaccrediteerd</b>					
	<b>Hoofdlocatie (incl. systeem)</b>					
	≤ 5	2x / jaar	8,0 + 8,0	4,0 + 4,0	4,0 + 4,0	
	5-20	2x / jaar	9,5 + 9,5	8,0 + 8,0	4,0 + 4,0	
	>20	2x / jaar	12,0 + 12,0	8,0 + 8,0	4,0 + 4,0	
	<b>Nevenlocatie (verrichtingen)</b>					
	≤ 5	2x / jaar	5,0	3,0	3,0	
	6-20	2x / jaar	6,5	5,0	3,0	8,9,10
	>20	2x / jaar	8,0	6,5	3,0	11
<b>Gecombineerde audit GMP<sup>+</sup> 2006 en ISO en/of HACCP</b>						
		2x / jaar	Tijdsbesteding ISO 9000;2000, ISO 22000 en/of HACCP food audit + helft van tijdsbesteding GMP <sup>+</sup> 2006 audit		4,0	12

- <sup>1</sup> Uitgangspunt is de hoofdactiviteit van de onderneming. "X" is het aantal aanvullend te certificeren activiteiten en/of standaarden op dezelfde locatie
- <sup>2</sup> Deze audit frequentie is ook van toepassing indien GMP-B2 certificering wordt gecombineerd met GMP-B4.1, GMP-B4.2, GMP-B4.4 en/of B4.5 –certificering
- <sup>3</sup> Ingeval een andere werkwijze wordt toegepast bij de onaangekondigde tussentijdse audit bij wegtransport, als bedoeld in par. 3.3, kan van de minimale tijdsbesteding worden afgeweken. In dat geval dienen de daarvoor vastgestelde bindende richtlijnen toegepast te worden
- <sup>4</sup> Tijdsbesteding komt ten laste van tractionair. Uit efficiëntie overwegingen kan de audit van de tractionair gelijktijdig met de audit van de opdrachtgever plaats vinden. Voor zowel de opdrachtgever als de tractionair dienen afzonderlijk een GMP<sup>+</sup> -rapportage te worden opgesteld, een checklijst te worden ingevuld en aan het BCD te worden toegestuurd.
- <sup>5</sup> Jaarlijks wordt 10 % van de ondernemingen bezocht voor een tussentijdse audit. Indien tekortkomingen worden geconstateerd moeten verbetermaatregelen binnen de door de auditor gestelde termijn zijn doorgevoerd. Deze termijn moet binnen het lopende teeltseizoen liggen. Indien een extra audit moet worden uitgevoerd om te verifiëren of adequate verbetermaatregelen zijn doorgevoerd moet deze audit ook nog in hetzelfde teeltseizoen plaats vinden.
- <sup>6</sup> In geval een onderneming natte huisdiervoeders produceert dient de productie omvang te worden omgerekend aan de hand van het gehalte droge stof.
- <sup>7</sup> Uitgaande van de rangorde dient bij een onderneming die zowel mengvoeders als huisdiervoeders produceert te worden uitgegaan van de minimale audittijd behorende bij mengvoederproductie, aangevuld opgeteld met 1,5 uur (1-3 recepturen) en 3,5 uur (>3 recepturen). Indien tijdens de 2 audits gedurende het eerste jaar van het certificaat geen cat. 1 en 2 afwijkingen zijn geconstateerd, kan in de daarop volgende jaren de frequentie van 1x/jaar worden toegepast. De onaangekondigde audit vervalt.
- <sup>8</sup> Bij de initiële audit dienen ten minste de belangrijkste verrichtingen te worden getoetst. Gedurende een audit cyclus dienen alle verrichtingen minimaal één keer te worden getoetst.
- <sup>9</sup> Typen laboratoria:
1. Het laboratorium heeft alle verrichtingen onder ISO 17025; administratieve afhandeling; 1x per jaar. Indien het laboratorium voor meer dan 50 verrichtingen ISO 17025 is geaccrediteerd kan de minimale tijdsbesteding worden verhoogd tot 0,75.
  2. Het laboratorium heeft niet alle verrichtingen onder ISO 17025; uitsluitend bezoek door materiedeskundige voor niet-ISO 17025 verrichtingen
  3. Het laboratorium is niet ISO 17025 geaccrediteerd; bezoek door materiedeskundige met auditor voor systeem beoordeling.
- <sup>10</sup> Indien een laboratorium zowel GMP-B10 als ISO 9001; 2000 is gecertificeerd kan 35% audittijdreductie worden toegepast, onder voorwaarden dat het laboratorium in de scope van het ISO-certificaat is opgenomen.
- <sup>11</sup> Deze gereduceerde audittijden kunnen uitsluitend worden toegepast indien alle locaties van het laboratorium onder hetzelfde kwaliteitssysteem werken. Op de hoofdlocatie worden de systeemeisen en verrichtingen beoordeeld. Op de nevenlocatie worden alleen de verrichtingen beoordeeld. De audit op de nevenlocatie wordt uitgevoerd door de GMP10-auditor, scope materie.
- <sup>12</sup> De overeenkomsten tussen GMP-B10 Laboratoriumonderzoek en de overige GMP<sup>+</sup> -standaarden zijn dermate gering dat een gecombineerde audit voor GMP-B10 en een of meerdere andere GMP<sup>+</sup> -standaarden geen reductie in de tijdsbesteding kan opleveren. Voor een GMP-B10 audit dient altijd de minimale tijdsbesteding te worden toegepast.
- <sup>13</sup> Indien de aanpassingen in de audittijden leiden tot een substantiële afwijking van de audittijden ten opzichte van de audittijden in de oude situatie (GMP<sup>+</sup> 2003) kunnen in overleg met het BCD de oude tijden worden gehandhaafd.
- <sup>14</sup> Certificatie instellingen hebben de mogelijkheid om, onder voorwaarde dat de totale jaarlijkse audittijdsbesteding gelijk blijft, de tijdsbesteding naar eigen inzicht te verdelen over de aangekondigde en onaangekondigde tussentijdse audit.

<b>Voorstel voor nieuwe tekst</b>	
-----------------------------------	--

	Tonnage/ Aantal producten/ Aantal medewerkers/ Aantal verrichtingen	Audit frequentie	Minimale tijdsbesteding op locatie in uren <sup>9</sup>			Opmerking
			Initiële of verlen- gingsaudit	Aangekondigde tussentijdse audit	Onaangekondigde tussentijdse audit	
<b>B1 Productie en bewerking mengvoeders /halfabrikaten</b>						
Hoofdkantoor (incl. productie)	< 50.000	2x / jaar	14,0 + 1,5X	10,0 + 1,5X	5,0	
	50.000 – 200.000	2x / jaar	15,5 + 1,5X	11,5 + 1,5X	6,5	
	>200.000	2x / jaar	17,0 + 1,5X	13,0 + 1,5X	8,0	
Productie locatie	< 50.000	2x / jaar	10,0 + 1,5X	6,0 + 1,5X	4,0	
	50.000 – 200.000	2x / jaar	11,5 + 1,5X	7,5 + 1,5X	5,0	
	>200.000	2x / jaar	13,0 + 1,5X	9,0 + 1,5X	6,0	
Poortwachter toevoegingsmiddelen	1,5 uur per dossier					15
<b>B1 Productie en bewerking mengvoeders /halfabrikaten zonder gebruik van kritische toevoegingsmiddelen en kritische dierge- neesmiddelen</b>						
Hoofdkantoor (incl. productie)	< 50.000	2x / jaar	12,0 + 1,5X	8,0 + 1,5X	5,0	
	50.000 – 200.000	2x / jaar	13,5 + 1,5X	9,5 + 1,5X	6,0	
	>200.000	2x / jaar	15,0 + 1,5X	11,0 + 1,5X	7,0	
Productie locatie	< 50.000	2x / jaar	8,0 + 1,5X	4,0 + 1,5X	4,0	
	50.000 – 200.000	2x / jaar	9,5 + 1,5X	5,5 + 1,5X	5,0	
	>200.000	2x / jaar	11,0 + 1,5X	7,0 + 1,5X	6,0	
Poortwachter toevoegingsmiddelen	1,5 uur per dossier					15
<b>B1 Productie en bewerking voormengsels</b>						
Hoofdkantoor (incl. productie)	≤20.000	2x / jaar	14,0 + 1,5X	10,0 + 1,5X	5,0	
	> 20.000	2x / jaar	15,5 + 1,5X	11,5 + 1,5X	6,5	
Productielocatie	≤20.000	2x / jaar	10,0 + 1,5X	6,0 + 1,5X	4,0	

	Tonnage/ Aantal producten/ Aantal medewerkers/ Aantal verrichtingen	Audit frequentie	Minimale tijdsbesteding op locatie in uren <sup>9</sup>			Opmerking
			Initiële of verlen- gingsaudit	Aangekondigde tussentijdse audit	Onaangekondigde tussentijdse audit	
	> 20.000	2x / jaar	11,5 + 1,5X	7,5 + 1,5X	6,0	
Poortwachter toevoegingsmiddelen	1,5 uur per dossier					15
<b>B1 Productie en bewerking toevoegmiddelen</b>						
	Aantal producten					
Hoofdkantoor (incl. productie)	≤ 5	2x / jaar	14,0 + 1,5X	10,0 + 1,5X	5,0	
	6-15	2x / jaar	15,5 + 1,5X	11,5 + 1,5X	6,5	
	>15	2x / jaar	17,0 + 1,5X	13,0 + 1,5X	8,0	
Productie locatie	≤ 5	2x / jaar	10,0 + 1,5X	6,0 + 1,5X	4,0	
	6-15	2x / jaar	11,5 + 1,5X	7,5 + 1,5X	5,0	
	>15	2x / jaar	13,0 + 1,5X	9,0 + 1,5X	6,0	
<b>B1 Productie en bewerking voedermiddelen</b>						
	Aantal producten					
Hoofdkantoor (incl. productie)	≤ 5	2x / jaar	14,0 + 1,5X	10,0 + 1,5X	5,0	
	6-15	2x / jaar	15,5 + 1,5X	11,5 + 1,5X	6,5	
	>15	2x / jaar	17,0 + 1,5X	13,0 + 1,5X	8,0	
Productie locatie	≤ 5	2x / jaar	10,0 + 1,5X	6,0 + 1,5X	4,0	
	6-15	2x / jaar	11,5 + 1,5X	7,5 + 1,5X	5,0	
	>15	2x / jaar	13,0 + 1,5X	9,0 + 1,5X	6,0	
<b>B2 Quality Control buitenlandse toeleveranciers</b>						
	Aantal producten					
	≤ 5	1x / jaar	6,5 + 1,5X	5,0 + 1,5X	-	2
	6-15	1x / jaar	8,0 + 1,5X	5,5 + 1,5X	-	
	>15	1x / jaar	9,5 + 1,5X	6,5 + 1,5X	-	
Poortwachter toevoegingsmiddelen	1,5 uur per dossier					15
<b>B3 Handel in diervoeders (uitgezonderd foeragehandel)</b>						
	Aantal producten					
	≤ 5	2x / jaar	6,5 + 1,5X	5,0 + 1,5X	3,0	
	6-15	2x / jaar	8,0 + 1,5X	6,5 + 1,5X	4,0	
	>15	2x / jaar	9,5 + 1,5X	8,0 + 1,5X	5,0	
Poortwachter toevoegingsmiddelen	1,5 uur per dossier					15

	Tonnage/ Aantal producten/ Aantal medewerkers/ Aantal verrichtingen	Audit frequentie	Minimale tijdsbesteding op locatie in uren <sup>9</sup>			Opmerking
			Initiële of verlen- gingsaudit	Aangekondigde tussentijdse audit	Onaangekondigde tussentijdse audit	
<b>B3 Handel in diervoeders (foeragehandel)</b>						
	Aantal producten					
	< 5	1 x / jaar	6,5 + 1,5X	2,5 + 1,5X		
	6-15	1 x / jaar	8,0 + 1,5X	4,0 + 1,5X		
	>15	1 x / jaar	9,5 + 1,5X	6,5 + 1,5X		
<b>B4.1 Wegtransport van diervoeders</b>						
	Aantal medewerkers					
	< 2	2x / jaar	4,0 + 1,5X	2,5 + 1,5X	2,0	3
	3-5	2x / jaar	6,5 + 1,5X	4,0 + 1,5X	3,0	
	6-15	2x / jaar	8,0 + 1,5X	5,5 + 1,5X	4,0	
	>15	2x / jaar	9,5 + 1,5X	7,0 + 1,5X	5,0	
<b>B4.1 Tractionair</b>						
	Met eigen handboek	2x / jaar	4,0	1,5	1,5	4
	Opgenomen in handboek opdrachtgever	2x / jaar	2,5	1,5	1,5	
<b>B4.2 Transport per binnenvaart</b>						
		2x / jaar	5,5	4,0	4,0	
<b>B4.3 Hygiënecode binnenvaart</b>						
		1x / 2 jaar	2,0			
<b>B4.4 Transport per zeevaart</b>						
		2x / jaar	5,5	4,0	4,0	
<b>B4.5 Transport per rail</b>						
		2x / jaar	5,5	4,0	4,0	
<b>B5 Op- en overslag van diervoeders</b>						
	Aantal medewerkers					
	< 5	2x / jaar	6,5 + 1,5X	4,0 + 1,5X	3,0	
	6-15	2x / jaar	8,0 + 1,5X	5,5 + 1,5X	4,0	
	>15	2x / jaar	9,5 + 1,5X	7,5 + 1,5X	5,0	
<b>B6 Teelt voedermiddelen</b>						
	Aantal producten					5
	< 5	1x / 3 jaar	6,5		3,0	
	6-15	1x / 3 jaar	8,0		4,0	

	Tonnage/ Aantal producten/ Aantal medewerkers/ Aantal verrichtingen	Audit frequentie	Minimale tijdsbesteding op locatie in uren <sup>9</sup>			Opmerking
			Initiële of verlen- gingsaudit	Aangekondigde tussentijdse audit	Onaangekondigde tussentijdse audit	
	>15	1x / 3 jaar	9,5		5,0	
<b>B8 Productie van huisdiervoeder</b>						
		<sup>10</sup>				
<b>Hoofdkantoor (incl. productie)</b>	< 10.000	2x / jaar	14,0 + 1,5X	10,0 + 1,5X	5,0	6,7
	10.000 – 50.000	2x / jaar	15,5 + 1,5X	11,5 + 1,5X	6,5	
	>50.000	2x / jaar	17,0 + 1,5X	13,0 + 1,5X	8,0	
<b>Productie locatie</b>	< 10.000	2x / jaar	10,0 + 1,5X	6,0 + 1,5X	4,0	
	10.000 – 50.000	2x / jaar	11,5 + 1,5X	7,5 + 1,5X	5,0	
	>50.000	2x / jaar	13,0 + 1,5X	9,0 + 1,5X	6,0	
<b>B8 Handel huisdiervoeders</b>						
	Aantal producten					
	≤ 5	2x / jaar	6,5 + 1,5X	4,0 + 1,5X	3,0	
	5-15	2x / jaar	8,0 + 1,5X	6,5 + 1,5X	4,0	
	>15	2x / jaar	9,5 + 1,5X	8,0 + 1,5X	5,0	
<b>B9 Bijzondere regelingen</b>						
<b>Aanvullende tijdsbesteding per audit</b>				1,0		
<b>B10 Laboratoriumonderzoek</b>						
	Aantal verrichtingen					8 9,10
<b>ISO 17025 geaccrediteerd</b>	< 5	1x / jaar		2,0		
	5-15	1x / jaar		3,0		
	>15	1x / jaar		4,0		
<b>Gedeeltelijk ISO17025 geaccrediteerd</b>	< 5	2x / jaar	5,5	4,0	4,0	
	5-15	2x / jaar	8,0	5,5	4,0	
	>15	2x / jaar	9,5	8,0	4,0	
<b>Niet ISO17025 geaccrediteerd</b>						
<b>Hoofdlocatie (incl. systeem)</b>	≤ 5	2x / jaar	8,0 + 8,0	4,0 + 4,0	4,0 + 4,0	
	5-20	2x / jaar	9,5 + 9,5	8,0 + 8,0	4,0 + 4,0	
	>20	2x / jaar	12,0 + 12,0	8,0 + 8,0	4,0 + 4,0	
<b>Nevenlocatie (verrichtingen)</b>	≤ 5	2x / jaar	5,0	3,0	3,0	

8,9,10

11

	Tonnage/ Aantal producten/ Aantal medewerkers/ Aantal verrichtingen	Audit frequentie	Minimale tijdsbesteding op locatie in uren <sup>9</sup>			Opmerking
			Initiële of verlen- gingsaudit	Aangekondigde tussentijdse audit	Onaangekondigde tussentijdse audit	
	6-20	2x / jaar	6,5	5,0	3,0	
	>20	2x / jaar	8,0	6,5	3,0	
<b>Gecombineerde audit GMP<sup>+</sup> 2006 en ISO en/of HACCP</b>		2x / jaar	Tijdsbesteding ISO 9000;2000, ISO 22000 en/of HACCP food audit + helft van tijdsbesteding GMP <sup>+</sup> 2006 audit	4,0		<sup>12</sup>

- <sup>1</sup> Uitgangspunt is de hoofdactiviteit van de onderneming. "X" is het aantal aanvullend te certificeren activiteiten en/of standaarden op dezelfde locatie
- <sup>2</sup> Deze audit frequentie is ook van toepassing indien GMP-B2 certificering wordt gecombineerd met GMP-B4.1, GMP-B4.2, GMP-B4.4 en/of B4.5 –certificering
- <sup>3</sup> Ingeval een andere werkwijze wordt toegepast bij de onaangekondigde tussentijdse audit bij wegtransport, als bedoeld in par. 3.3, kan van de minimale tijdsbesteding worden afgeweken. In dat geval dienen de daarvoor vastgestelde bindende richtlijnen toegepast te worden
- <sup>4</sup> Tijdsbesteding komt ten laste van tractionair. Uit efficiëntie overwegingen kan de audit van de tractionair gelijktijdig met de audit van de opdrachtgever plaats vinden. Voor zowel de opdrachtgever als de tractionair dienen afzonderlijk een GMP<sup>+</sup>-rapportage te worden opgesteld, een checklijst te worden ingevuld en aan het BCD te worden toegestuurd.
- <sup>5</sup> Jaarlijks wordt 10 % van de ondernemingen bezocht voor een tussentijdse audit. Indien tekortkomingen worden geconstateerd moeten verbetermaatregelen binnen de door de auditor gestelde termijn zijn doorgevoerd. Deze termijn moet binnen het lopende teeltseizoen liggen. Indien een extra audit moet worden uitgevoerd om te verifiëren of adequate verbetermaatregelen zijn doorgevoerd moet deze audit ook nog in hetzelfde teeltseizoen plaats vinden.
- <sup>6</sup> In geval een onderneming natte huisdiervoeders produceert dient de productie omvang te worden omgerekend aan de hand van het gehalte droge stof.
- <sup>7</sup> Uitgaande van de rangorde dient bij een onderneming die zowel mengvoeders als huisdiervoeders produceert te worden uitgegaan van de minimale audittijd behorende bij mengvoederproductie, aangevuld opgeteld met 1,5 uur (1-3 recepturen) en 3,5 uur (>3 recepturen). Indien tijdens de 2 audits gedurende het eerste jaar van het certificaat geen cat. 1 en 2 afwijkingen zijn geconstateerd, kan in de daarop volgende jaren de frequentie van 1x/jaar worden toegepast. De onaangekondigde audit vervalt.
- <sup>8</sup> Bij de initiële audit dienen ten minste de belangrijkste verrichtingen te worden getoetst. Gedurende een audit cyclus dienen alle verrichtingen minimaal één keer te worden getoetst.
- <sup>9</sup> Typen laboratoria:
1. Het laboratorium heeft alle verrichtingen onder ISO 17025; administratieve afhandeling; 1x per jaar. Indien het laboratorium voor meer dan 50 verrichtingen ISO 17025 is geaccrediteerd kan de minimale tijdsbesteding worden verhoogd tot 0,75.
  2. Het laboratorium heeft niet alle verrichtingen onder ISO 17025; uitsluitend bezoek door materiedeskundige voor niet-ISO 17025 verrichtingen.
  3. Het laboratorium is niet ISO 17025 geaccrediteerd; bezoek door materiedeskundige met auditor voor systeem beoordeling.
- <sup>10</sup> Indien een laboratorium zowel GMP-B10 als ISO 9001; 2000 is gecertificeerd kan 35% audittijdreductie worden toegepast, onder voorwaarden dat het laboratorium in de scope van het ISO-certificaat is opgenomen.
- <sup>11</sup> Deze gereduceerde audittijden kunnen uitsluitend worden toegepast indien alle locaties van het laboratorium onder hetzelfde kwaliteitssysteem werken. Op de hoofdlocatie worden de systeemeisen en verrichtingen beoordeeld. Op de nevenlocatie worden alleen de verrichtingen beoordeeld. De audit op de nevenlocatie wordt uitgevoerd door de GMP10-auditor, scope materie.
- <sup>12</sup> De overeenkomsten tussen GMP-B10 Laboratoriumonderzoek en de overige GMP<sup>+</sup>-standaarden zijn dermate gering dat een gecombineerde audit voor GMP-B10 en een of meerdere andere GMP<sup>+</sup>-standaarden geen reductie in de tijdsbesteding kan opleveren. Voor een GMP-B10 audit dient altijd de minimale tijdsbesteding te worden toegepast.
- <sup>13</sup> Indien de aanpassingen in de audittijden leiden tot een substantiële afwijking van de audittijden ten opzichte van de audittijden in de oude situatie (GMP<sup>+</sup> 2003) kunnen in overleg met het BCD de oude tijden worden gehandhaafd.
- <sup>14</sup> Certificatie instellingen hebben de mogelijkheid om, onder voorwaarde dat de totale jaarlijkse audittijdsbesteding gelijk blijft, de tijdsbesteding naar eigen inzicht te verdelen over de aangekondigde en onaangekondigde tussentijdse audit.
- <sup>15</sup> Alle dossiers dienen initieel te worden beoordeeld, daarna steekproefsgewijs gedurende de looptijd van het certificaat.

<b>Toelichting/ motivatie</b>	<p>De appendix 2 van het C 3 document van de GMP<sup>+</sup> certificatieschema diervoedersector 2006 wordt op een viertal punten verbeterd:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. De productie van mengvoeders zonder gebruik van kritische toevoegingsmiddelen.</li> <li>2. De foeragehandel wordt separaat benoemd ten opzichte van handel in diervoeders.</li> <li>3. Voor het wegtransport en op- en overslag wordt de kleinste bedrijfsgroottegroep tot en met 5 medewerkers opgesplitst in twee groepen: 1-2 en 3-5 medewerkers.</li> <li>4. De audittijd voor onaangekondigde audits wordt gedifferentieerd op basis van de bedrijfsgrootte.</li> </ol> <p>Zonder gebruik van kritische toevoegingsmiddelen hoeft er geen verslepingsonderzoek verricht te worden. Ervaringen duiden erop dat daar twee uur minder audittijd nodig is.</p> <p>De foeragehandel kan apart benaderd worden. Signalen uit de markt geven aan, dat voor de kleine bedrijven met relatief eenvoudige en schone producten met een laag risicoprofiel zoals hooi en stro de minimale tijdsbesteding erg ruim bemeten is. In de huidige systematiek wordt er echter geen onderscheid gemaakt tussen dit type producten en andere, veel complexere producten. Een onderscheid tussen mengvoeders, premixen en additieven aan de ene kant en voedermiddelen aan de andere kant zou een oplossing kunnen vormen voor de ruime toekenning van de minimale audittijd aan de relatief eenvoudige producten met een laag risicoprofiel voor de voedselveiligheid.</p> <p>Voor het wegtransport en de op en overslag wordt de minimale tijdsbesteding bepaald op basis van het aantal medewerkers. Ook hierbij is een onderverdeling gemaakt in drie groottes: 5 of minder medewerkers, 6 – 15 medewerkers en meer dan 15 medewerkers. Gelijk aan de hierboven geschetste situatie, is ook hier voor de kleinere bedrijven de minimale tijdsbesteding ruim bemeten.</p> <p>Voor een éénmansbedrijf met één vrachtwagen is de minimale tijdsbesteding voor de certificatiecyclus als volgt: initiële audit 6,5 plus twee aangekondigde tussentijdse audits van elk 4,0 uur én drie tussentijdse onaangekondigde audits van elk 4,0 uur. Het totaal aan audittijd op locatie komt daarmee op 26,5 uur, gemiddeld bijna 9 uur per jaar. Certificatiekosten zijn voor dergelijke kleine bedrijven erg hoog, terwijl de minimale tijdsbesteding op locatie dermate ruim bemeten is, dat voor een belangrijk deel daarvan geen zinvolle invulling ten behoeve van de diervoeder-veiligheid gegeven kan worden. Dit blijkt uit praktijkervaringen van certificatie-instellingen, welke bevestigd worden door BCD medewerkers.</p> <p>Volgens praktijkervaringen kan de audittijd voor dergelijke kleine bedrijven teruggebracht worden met 25 tot 40% afhankelijk van het type audit. Omdat evenwel voor bedrijven met vier of vijf medewerkers de omvang van het bedrijf wel van dien aard is dat er een zinvolle invulling aan de minimale tijdsbesteding wordt gegeven is een verder opsplitsing van de kleinste categorie bedrijven in twee groepen een wenselijke optie.</p> <p>De onaangekondigde audit is voor praktisch alle standaarden en bedrijfsgroottes dezelfde minimale tijdsbesteding bepaald: 4,0 uur. Doel van deze audit is primair om te controleren of er goede verbetermaatregelen zijn geïmplementeerd voor de tekortkomingen, die tijdens de vorige audit zijn vastgesteld. Echter, ook met dit doel voor ogen, zal er voor een grote onderneming meer tijd nodig zijn om dit op een verantwoorde manier te kunnen realiseren dan voor een kleine. Het ontbreken van enige differentiatie van minimale tijdsbesteding op locatie op basis de grootte van het bedrijf doet geen recht aan een optimale borging van diervoeder-veiligheid.</p> <p>Evenwel ook voor deze onaangekondigde audits geldt dat voor de kleine bedrijven in het wegtransport en de foeragehandel de minimale audittijd erg ruim bemeten is. Een parallel met de analyses op basis van de grootte van het bedrijf zoals hierboven, kan gemaakt worden. Bovendien is voor de foeragehandel een frequentie van twee audits ruim bemeten. Dit in verhouding met de auditfrequenties voor de B 2 en B 6 standaarden.</p>
<b>Inwerking- treding</b>	<p>Per publicatiedatum.</p>



Productschap Diervoeder

---

## **GMP<sup>+</sup>-certificatieschema diervoedersector 2006**

### **Minimumvoorwaarden inkoop**

#### **Bijlage 10**

© **Productschap Diervoeder (Den Haag, Nederland)**

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 ander gewenst gebruik dient vooraf schriftelijke toestemming van het Productschap Diervoeder te worden verkregen.

Goedgekeurd door het Centraal College van Deskundigen Diervoedersector	22 januari 2007
Vastgesteld door het bestuur van het Productschap Diervoeder	14 februari 2007
Van toepassing / gepubliceerd	??
Inwerkingtreding	Per publicatiedatum

## Inhoudsopgave

<b>1. Inleiding</b>	<b>79</b>
<b>2. Nadere voorwaarden inkoop</b>	<b>79</b>
<b>3. Overzicht GMP+- en gelijkwaardige certificaten</b>	<b>80</b>
<b>Appendix 1: Aanvullende voorwaarden m.b.t. GTP-code (Coceral)</b>	<b>83</b>
<b>Appendix 2: Aanvullende voorwaarden aankoop toevoegingsmiddelen</b>	<b>84</b>
<b>Appendix 3: Aanvullende voorwaarden aankoop onbewerkte agrarische producten</b>	<b>86</b>

## 1. INLEIDING

In de inkoopparagraaf van diverse GMP<sup>+</sup>-standaarden is vereist dat een deelnemer producten of diensten mag aankopen indien deze

- vallen onder een GMP<sup>+</sup>-certificaat, of
- vallen onder een als gelijkwaardig geaccepteerd certificaat

Daarnaast kunnen ook specifieke diervoeders onder zgn. poortwachterscondities worden aangekocht.

In deze bijlage worden nadere voorwaarden voor elke van deze opties weergegeven.

## 2. NADERE VOORWAARDEN INKOOP<sup>12</sup>

In onderstaande tabellen zijn per in te kopen product of dienst de vereiste GMP<sup>+</sup>-certificaten en de geaccepteerde certificaten weergegeven, eventueel met aanvullende voorwaarden.

Deze producten of diensten mogen alleen worden gekocht indien

- het aangegeven certificaat aanwezig is, en
- aan de aanvullende voorwaarden is voldaan.

Een aantal producten en diensten is niet genoemd in de tabel. Deze producten of diensten kunnen door een GMP<sup>+</sup>-gecertificeerde deelnemer worden gekocht onder de voorwaarde dat de deelnemer zelf een op HACCP-principes gebaseerde risicobeoordeling uitvoert en op basis van deze risicobeoordeling én de kwaliteitsborging, die de leverancier toepast, een leveranciersselectie maakt en zijn (ingangs-)controle daarop afstemt.

### 3. OVERZICHT GMP+- EN GELIJKWAARDIGE CERTIFICATEN

1	2	3
<b>Aankoop van diervoeders</b>	<b>Onder de reikwijdte van het GMP+-certificaat van de leverancier valt ....</b>	<b>Geaccepteerde certificaten</b>
Mengvoeder	Handel/productie of bewerking van mengvoer (B1/B3)	Ovocom-H2
		QS-gecertificeerde <i>producenten</i> van mengvoeder, onder de voorwaarde dat deze zijn vermeld op de daartoe door QS opgestelde en op haar website gepubliceerde lijst van bedrijven.
Halffabrikaat	Handel/productie of bewerking van halffabrikaten (B1/B3)	Ovocom-H2
Voormengsel	Handel/productie of bewerking van voormengsels (B1/B3)	Ovocom-H3
		FAMI-QS
Toevoegingsmiddel	Handel/productie of bewerking van toevoegingsmiddelen (B1/B3)	Ovocom-H10
		FAMI-QS
		Toevoegingsmiddelen mogen ook onder zgn. poortwachterscondities worden gekocht van bedrijven die niet volgens één van de genoemde opties zijn gecertificeerd. Zie hiervoor Appendix 2 van deze Bijlage10
Voedermiddel	Handel/productie of bewerking/teelt van voedermiddelen (B1/B2/B3/B6)	Ovocom-H4/H5
		QS-gecertificeerde <i>producenten</i> van voedermiddelen, onder de voorwaarde dat deze zijn vermeld op de daartoe door QS opgestelde en op haar website gepubliceerde lijst van bedrijven.
		FEMAS
		IFSA Standard for the Production of Feed Ingredients (IFSA), onder de volgende voorwaarden:  De GMP <sup>+</sup> -deelnemer moet verifiëren en aantoonbaar maken dat: <ul style="list-style-type: none"> <li>• een generieke risicobeoordeling van het voedermiddel is opgenomen in de DRV-bank (Databank Risicobeoordeling Voedermiddelen)</li> <li>• Transport naar het GMP-gecertificeerde bedrijf plaatsvindt onder GMP+-transportcertificaat (of daaraan gelijkwaardig gesteld transport)</li> </ul>

1	2	3
<b>Aankoop van diervoeders</b>	<b>Onder de reikwijdte van het GMP+-certificaat van de leverancier valt ....</b>	<b>Geaccepteerde certificaten</b>
		GTP (Coceral) <i>Let op: Zie appendix 1.</i>

Sommige voedermiddelen kunnen ook aangekocht worden bij een onderneming met een specifiek certificaat of bij een niet-gecertificeerde onderneming onder specifieke voorwaarden. Het gaat om:

<b>Voedermiddelen</b>	<b>Geaccepteerde certificaten/bijzondere voorwaarden</b>
Granen, zaden en peulvruchten	Certificaat ingevolge de Charte Sécurité Alimentaire (FNA-FFCAT)
	Zie Bijlage 4, protocol P10, voor GZP-producten van niet-EU15 <sup>13</sup> -origine, en voor interventiegraan van niet-EU15 <sup>13</sup> -origine .
Consumptieaardappelen direct afkomstig van telers	VVAK + module Consumptieaardappelen
Industriegroente direct afkomstig van telers	VVAK + module Industriegroente
Granen, zaden, peulvruchten en stro direct afkomstig van telers	VVAK + module Granen, zaden en peulvruchten (GZP)
	Beoordelingsrichtlijn Voedselveiligheid GZP primaire sector (Productschap GZP)
Alle plantaardig primaire producten direct afkomstig van telers	Deze producten mogen ook onder zgn. poortwachterscondities worden gekocht direct van telers die niet volgens één van de genoemde opties zijn gecertificeerd. Zie hiervoor Appendix 3 bij deze bijlage.
Interventiegraan	Zie Bijlage 4, protocol P11, voor interventiegraan van EU15 <sup>13</sup> -origine.
Zuivelgrondstoffen (foodgrade)	Het product wordt onder Vo. (EG) 853/2004 geleverd (voorheen Richtlijn 92/46/EG).
Magere melkpoeder uit interventie	-
Bakkerijrestproducten	Certificaat ingevolge de Hygiënecode voor de Brood- en Banketbakkerij incl. uitbreiding module diervoeder (Nederlands Bakkerij Centrum/FoodCert)
Uitgesorteerde consumptieaardappelen	Certificaat ingevolge de NAO hygiënecode kleinverpakkers van ongeschilde aardappelen (Nederlandse Aardappel Organisatie)
Palmolie	Zie Bijlage 4, protocol P8  Een GMP+-gecertificeerde onderneming die via dit protocol palmolie aankoopt en in de GMP-keten brengt, dient zich te registreren bij het Productschap Diervoeder (BCD). Zie voor de verdere voorwaarden het protocol.
Stro	Zie Bijlage 4. protocol P9

Overige producten en diensten	Onder de reikwijdte van het GMP+-certificaat van de leverancier valt ....	Geaccepteerde certificaten of overige voorwaarden
Levensmiddelen	-	<ul style="list-style-type: none"> <li>- geproduceerd onder een HACCP-systeem, en</li> <li>- als zodanig geschikt voor humane consumptie, en</li> <li>- kan in de diervoeding worden gebruikt/verwerkt (dwz. voldoet aan de relevante diervoederwetgeving)</li> </ul>
Productie of bewerking in loondienst	Productie of bewerking (B1) van diervoeders, of Productie van voedermiddelen (B2)	Overeenkomstige Ovocom-certificaat
Op- en overslag	Op- en overslag (B5, B1 of B2).	Ovocom-H7
Transport	<p>Transport (B4.1 t/m B4.4).</p> <p>Let op: In afwijking van deze eis tot GMP+-gecertificeerd transport, is de opdrachtgever van transport van oliën en vetten en afgeleide producten voor rechtstreekse verwerking in diervoeder, dat aantoonbaar plaats vindt onder FOSFA-contract en waarbij de EU-1 lijst van aanvaardbare voorgaande ladingen bindend wordt gehanteerd, uitgesloten van verplichte certificatie voor GMP+-B4.2</p>	Ovocom-H8
Analyses/ laboratoriumonderzoek	Laboratoriumonderzoek (B10)	<p>ISO 17025</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Mits methoden uit de <b>Bundel Onderzoekmethoden</b> of daaraan gelijkwaardige methoden worden gebruikt.</li> <li>- Vast te stellen door de certificerende instelling bij de GMP+-gecertificeerde deelnemer</li> </ul>

## **APPENDIX 1: AANVULLENDE VOORWAARDEN M.B.T. GTP-CODE (COCERAL)**

Bij aankoop van een GTP-gecertificeerde handelaar dient de GMP<sup>+</sup>-gecertificeerde deelnemer zeker te stellen dat aan de volgende aanvullende voorwaarden wordt voldaan. De deelnemer dient dit contractueel vast te leggen, in overeenstemming met de GTP-code, art. 1.1.

1. Het product is afkomstig van een gecertificeerde producent, die deelneemt aan het GMP<sup>+</sup>-certificatieschema met:
  - GMP B1 met voedermiddelenproductie in de reikwijdte, of GMP B2
  - Een GMP-gecertificeerde handelaar (B3)
  - een producent met een GMP<sup>+</sup>-gelijkwaardig certificaat
2. Het product voldoet aan de normen uit Bijlage 1;
3. Ingeval transport onder de verantwoordelijkheid van de GTP-gecertificeerde onderneming plaats vindt, is er sprake van transport onder GMP<sup>+</sup>-certificaat (B4);
4. Ingeval op- & overslag onder de verantwoordelijkheid van de GTP-gecertificeerde onderneming plaats vindt, voldoet dit aan de GMP<sup>+</sup>-voorwaarden (B5, B2 of B1);

## APPENDIX 2: AANVULLENDE VOORWAARDEN AANKOOP TOEVOEGINGSMIDDELEN

De deelnemer mag toevoegingsmiddelen aankopen of ontvangen van een vaste, gekende leverancier die niet

- GMP<sup>+</sup>-gecertificeerd is of
- gecertificeerd is volgens een in het GMP<sup>+</sup>-schema geaccpeteerde standaard, mits de deelnemer garandeert dat het toevoegingsmiddel, dat hij in de GMP<sup>+</sup>-keten brengt, vanaf het moment van productie voldoet aan de GMP<sup>+</sup>-voorwaarden.

Deze voorwaarden zijn:

### Algemeen:

De deelnemer treedt op als vertegenwoordiger van de oorspronkelijke producent van het toevoegingsmiddel. Hij is er verantwoordelijk voor dat het toevoegingsmiddel, dat hij in de GMP<sup>+</sup>-keten brengt, voldoet aan de GMP<sup>+</sup>-voorwaarden. De borging valt onder de scope van zijn eigen GMP<sup>+</sup>-certificaat. Deze scope wordt vermeld op zijn eigen GMP<sup>+</sup>-certificaat.

Een belangrijke aspect bij het zekerstellen dat het toevoegingsmiddel afkomstig is van de oorspronkelijke producent, is dat het product zich in de originele verpakking bevindt (onaangebroke zakken of een verzegelde container)

De deelnemer heeft een contract met de oorspronkelijke producent afgesloten, waarin de rechten en plichten voor het borgen van de GMP<sup>+</sup>-voorwaarden zijn vastgelegd.

### HACCP-dossier

De deelnemer stelt **per producent** een HACCP-dossier van het toevoegingsmiddel samen volgens de systematiek van de HACCP-principes dat minimaal de volgende onderdelen bevat:

- Specificatie van het toevoegingsmiddel, inclusief oorsprong en wijze van productie.
- Processchema (globaal/uitgebreid) vanaf het ontstaan van het toevoegingsmiddel tot en met aflevering
- Gevarenidentificatie + risicobeoordeling per processtap
- Opsomming van aanwezige algemene maatregelen ter beheersing van de geïdentificeerde risico's.
- Opsomming van specifieke maatregelen ter beheersing van de geïdentificeerde risico's.
- Monitoringsplan
- Verificatie, correcties etc.
- De schriftelijke overeenkomst met de producent (contract)
- Resultaten van audits door of namens de deelnemer bij de producent. Deze audits vinden regelmatig plaats, afhankelijk van de risico-inschatting, maar minimaal 1x per 3 jaar. De audits kunnen uitgevoerd worden door:
  - o De deelnemer zelf
  - o Een geaccrediteerde inspectie- of certificatie-instelling, in opdracht van de deelnemer of producent
- Resultaten van het monitoringsplan

### Eisen aan deelnemende onderneming/personeel

De deelnemer legt het samenstellen en het onderhoud van het HACCP-dossier in een gedocumenteerde procedure vast. Hierbij gelden de volgende eisen:

- De deelnemer stelt een functionaris aan die voor het HACCP-dossier verantwoordelijk is. Deze functionaris heeft:
  - o een onafhankelijke positie t.o.v. de producent
  - o voldoende en ter zake doende ervaring en/of opleiding (minimaal BSc-niveau);
  - o een HACCP-training gevolgd.

- De deelnemer beschikt over relevante laboratoriumcapaciteit. Dit kan zowel intern als extern zijn.
- De deelnemer toont aan dat het HACCP-dossier actueel is. Minimaal jaarlijks vindt een evaluatie van het HACCP-dossier plaats
- De resultaten van het relevante monitoringsplan worden direct toegevoegd.

#### Overige eisen/opmerkingen

De dossierverantwoordelijke is bij de GMP<sup>+</sup>-certificatie-audits aanwezig, of snel bereikbaar.

Dit is ter beoordeling van de certificatie instelling

Tekortkomingen worden volgens de gebruikelijke systematiek geclassificeerd. De deelnemer draagt zorg voor adequate verbeteringen. Dit geldt ook voor de tekortkomingen die met betrekking tot de productie van het toevoegingsmiddel worden geconstateerd.

### **APPENDIX 3: AANVULLENDE VOORWAARDEN AANKOOP ONBEWERKTE AGRARISCHE PRODUCTEN**

Het gaat hier om de aankoop van onbewerkte agrarische producten (zoals granen, zaden en peulvruchten) t.b.v. diervoeder, en daarvan afgeleide producten. Deze worden aangekocht van de teler.

#### **Onbewerkte agrarische producten( waaronder granen, zaden en peulvruchten) t.b.v. diervoeder**

Als de teler niet GMP+ gecertificeerd is (of een daaraan gelijkwaardig certificaat), dient de deelnemer een intensief ingangscntrole programma uit te voeren, dat gebaseerd is op de door hem uitgevoerde risicobeoordeling, en de kwaliteitsborging die de teler toepast. Dit houdt ondermeer in:

1. Het uitvoeren van een risico beoordeling vanaf de inzaai tot en met de oogst incl. eventuele bewerkingen, zoals opslag en/of transport van de teler. Indien de teler opslag en transport uitbesteedt dan mag dit uitsluitend uitbesteed worden aan GMP+ gecertificeerde bedrijven (of een daaraan gelijkwaardig certificaat).
2. Het inzichtelijk maken hoe de risico's geborgd worden.
3. De beheersmaatregelen die de teler dient te treffen dienen in een overeenkomst met de teler vastgelegd te worden.
4. Controle op de naleving dient door of namens de deelnemer plaats te vinden.
5. Tijdens de GMP+ audit bij de afnemer dienen zowel de documentatie van de risico-analyse als de met de teler gemaakte afspraken in de vorm van een overeenkomst en het toezicht hierop inzichtelijk te zijn.