



Framework

S9.93 - Transitie gecertificeerde bedrijven - lijst met wijzigingen

Versie NL: 1 januari 2022





Inhoudsopgave

WELKOM	3
1. OVER DIT DOCUMENT	3
2. WIJZIGINGEN IN VOORWAARDEN VOOR BEDRIJVEN	3
2.1. FEED SAFETY MANAGEMENT SYSTEMS REQUIREMENTS	4
2.2. TECHNICAL SPECIFICATIONS.....	6



Welkom

Dit Feed Certification scheme document helpt u om wereldwijd voederveiligheid te bieden. Door te voldoen aan de voorwaarden die GMP+ International samen met onze GMP+ Community heeft opgesteld, willen we u helpen om de certificering van diervoeder te krijgen die u nodig heeft. Lees de informatie in dit document zorgvuldig door.

Let's make this work together!

1. Over dit document

Het GMP+ Feed Certification scheme (GMP+ FC scheme) heeft zich in de loop van de tijd ontwikkeld, om zich aan te passen aan veranderingen in wetgeving, de diervoedersector en het beheer van de voederveiligheid. Met deze ontwikkeling is het GMP+ FC scheme ook complexer geworden. De afgelopen jaren hebben we, samen met onze stakeholders, ook nieuwe inzichten verkregen in ons schema.

Dit was onze motivatie om de complexiteit weg te nemen en deze nieuwe inzichten toe te passen via een systematisch herontwerp van het GMP+ FC scheme. Samen met onze stakeholders, hebben we principes voor het schema opgesteld om onszelf gefocust te houden en te begeleiden in het proces om voederveiligheid te realiseren voor onze afnemers over de hele wereld.

We zijn trots op het resultaat! De structuur van het GMP+ FC scheme is vereenvoudigd met volledig geschreven standaarden, bedoeld voor zowel GMP+ gecertificeerde bedrijven als Certificatie Instellingen. Belangrijk om te weten is dat er geen concessies zijn gedaan op het gebied van voederveiligheid!

Enkele onderwerpen van het GMP+ FC scheme konden niet worden geschreven zonder de inhoud te wijzigen. Dit document geeft een overzicht van de wijzigingen in de voorwaarden voor GMP+ gecertificeerde bedrijven.

2. Wijzigingen in voorwaarden voor bedrijven

De wijzigingen in de voorwaarden voor GMP+ gecertificeerde bedrijven zijn minimaal, maar het is belangrijk om transparant te zijn en uit te leggen wat deze wijzigingen zijn. De wijzigingen hebben vooral betrekking op:

- Combineren van voorwaarden uit verschillende documenten in één paragraaf
- Toevoegen van ISO 22000-voorwaarden
- Herformuleren van voorwaarden om ze meer 'doelgericht' te maken
- Meer nadruk leggen op bepaalde (delen van) voorwaarden



2.1. Feed Safety Management Systems Requirements

GMP+ FC scheme 2020 R 1.0 – Feed Safety Management Systems Requirements	GMP+ FC scheme 2010	Wijzigingen
4.3 Bepaling van de scope van het Feed Safety Management System	<ul style="list-style-type: none"> • § 1.5, § 4.1, B1 • § 1.5, § 4.3, B2 • § 1.5, § 4.3, B3 • § 1.5, § 4.3, B4 • § 3.2, A1 	<ul style="list-style-type: none"> • Voedermiddelen die aan veehouders worden geleverd, zijn niet meer verplicht te borgen onder het GMP+ certificaat. Dit hangt af van "de behoeften van de betrokken belanghebbende partijen" (veehouders)
4.4 Feed Safety Management System	<ul style="list-style-type: none"> • § 4.1, B1 • § 4.3, B2/B3/B4 	<ul style="list-style-type: none"> • De term '<i>gedocumenteerde informatie</i>' wordt gebruikt in plaats van '<i>documenten</i>', '<i>registraties</i>', '<i>gedocumenteerde procedures</i>' en '<i>handleidingen</i>'
5.1 Leiderschap en Betrokkenheid	<ul style="list-style-type: none"> • § 5.1, B1 • § 4.1, B2/B3/B4 	<ul style="list-style-type: none"> • f), g) en h) zijn nieuw in de lijst van verantwoordelijkheden van de (hoofd-) Directie van een GMP+ gecertificeerd bedrijf
5.2 Voederveiligheidsbeleid	<ul style="list-style-type: none"> • § 5.2, B1 • § 4.4.1, B2 • § 4.1, B3/B4 	<ul style="list-style-type: none"> • Er wordt meer nadruk gelegd op de communicatie van het voederveiligheidsbeleid in het bedrijf
5.3 Organisatorische Rollen, Verantwoordelijkheden en Bevoegdheden	<ul style="list-style-type: none"> • § 5.4.1, 5.4.2, 5.4.3, § 7.9, B1 • § 4.1, § 4.2, § 5.1.1, § 6.8.1, B2 • § 4.1, § 4.2, § 5.1.1, § 6.2, B3 • § 4.1, § 4.2, § 5.1.1, § 6, B4 	<ul style="list-style-type: none"> • Elk GMP+ gecertificeerd bedrijf moet over een validatieteam beschikken. Dit was niet opgenomen in B4 • Er is opgenomen dat alle personen in het GMP+ gecertificeerde bedrijf de verantwoordelijkheid hebben om potentiële en werkelijke problemen met betrekking tot het FSMS te melden aan de aangewezen persoon(personen)/rollen.
6.1 De Doelstellingen van het FSMS en hoe deze te bereiken	<ul style="list-style-type: none"> • § 5.3, B1 • § 4.3, B2 • § 4.1, 4.3, B3 • § 4.1, B4 	<ul style="list-style-type: none"> • Het gecertificeerde bedrijf moet planmatiger te werk gaan bij de verwezenlijking van de doelstellingen
6.2 Planning van wijzigingen	<ul style="list-style-type: none"> • § 5.3.2, B1 	<ul style="list-style-type: none"> • Het implementeren van wijzigingen moet op een meer geplande manier gebeuren. Dit is nieuw in vergelijking met de standaarden B2, B3 en B4
7.2 Competenties	<ul style="list-style-type: none"> • § 5.4.1, 5.4.2, § 6.2, B1 • § 4.2, § 5.1, B2 • § 5.1, § 6.2, B3 • § 5.1, B4 	<ul style="list-style-type: none"> • Er moet een beschrijving zijn van de organisatie met betrekking tot FSMS • Het is niet langer nodig een organigram op te stellen
7.3 Bewustzijn	<ul style="list-style-type: none"> • § 6.2, B1 • § 4.1, § 5.1, B2/B3/B4 	<ul style="list-style-type: none"> • Interne of externe personen die onder verantwoordelijkheid van het gecertificeerde bedrijf werken, moeten op de hoogte zijn van het voederveiligheidsbeleid van het bedrijf en hun individuele bijdrage aan de doeltreffendheid van de voederveiligheid van het FSMS en het diervoeder



GMP+ FC scheme 2020 R 1.0 – Feed Safety Management Systems Requirements	GMP+ FC scheme 2010	Wijzigingen
		<ul style="list-style-type: none"> c) en d) zijn nieuw in vergelijking met de standaarden B2, B3 en B4
7.4 Communicatie	<ul style="list-style-type: none"> § 5.4.5, § 7.2.4 B1 § 6.2, § 7.1.2, § 8.1, B2 § 6.3, § 7.1.2, § 8.1, B3 § 7.2.1, § 8.1, B4 	<ul style="list-style-type: none"> Het gecertificeerde bedrijf moet bepalen wat het communiceert, wanneer het communiceert, aan wie het communiceert, hoe het communiceert en wie communiceert
7.5 Gedocumenteerde informatie	<ul style="list-style-type: none"> § 4.2, B1 § 4.4, B2/B3/B4 	<ul style="list-style-type: none"> De voorwaarde om procedures te hebben is vervangen door de voorwaarde om gedocumenteerde informatie te hebben Let op: voor EWS en Recall is nog steeds een procedure vereist. De voorwaarde inzake de minimumfrequentie (ten minste jaarlijks) van de documentatiebeoordeling is geschrapt De nadruk ligt meer op de doelvoorwaarde om documenten up-to-date te houden en te herzien in geval van wijzigingen
8.4 Voorbereid zijn en Reageren op noodsituaties	<ul style="list-style-type: none"> Not applicable 	<ul style="list-style-type: none"> Dit onderwerp is nieuw. Het is overgenomen uit ISO 22000
8.7 Beheersing van Product- en Proces nonconformities	<ul style="list-style-type: none"> § 6.6, § 7.8, B1 § 5.5, § 6.7, § 7.4.2, B2 § 5.5, § 6.8, § 7.2.7, § 7.1.5, B3 § 5.5, B4 	<ul style="list-style-type: none"> De specificaties van correcties en corrigerende maatregelen zijn gestroomlijnd met ISO 22000 De termijn waarbinnen afnemers moeten worden geïnformeerd over overschrijding van normen, is nu risico gebaseerd (was: binnen 12 uur)
9.1 Monitoren, Meten, Analyseren en Evalueren	<ul style="list-style-type: none"> § 8.1, § 8.3, B1 § 8.3, B3 § 8.3, B4 	<ul style="list-style-type: none"> Er is meer aandacht voor het analyseren en evalueren van gegevens die afkomstig zijn van monitoring en meting
10.1 Afwijkingen en Corrigerende maatregelen	<ul style="list-style-type: none"> § 8.4.2, 8.4.3, B1 § 6.7, B2 § 6.8, B3 	<ul style="list-style-type: none"> Er is meer aandacht voor de evaluatie van de non-conformities, de oorzaken en de corrigerende maatregelen



2.2. Technical Specifications

Technical Specification (TS)	GMP+ FC scheme 2020	GMP+ FC scheme 2010	Wijzigingen
TS1.1 – Basisvoorwaarden-programma	2. Onderhoud	<ul style="list-style-type: none"> • §6.3.2.3, §6.4.1, B1 • §5.3.1, §5.3.2, B2/B3 • §5.3.1, B4 	<ul style="list-style-type: none"> • Kalibratie van uitrusting voor het wegen/doseren van voormengsels, toevoegingsmiddelen en diergeneesmiddelen is gewijzigd van 'tenminste tweemaal per jaar' in 'tenminste eenmaal per zes maanden'.
	3. Persoonlijke hygiëne	<ul style="list-style-type: none"> • §6.2.1, B1 • §5.1.1, B2/B3/B4 	<ul style="list-style-type: none"> • De voorwaarde om regels op te stellen en toe te passen met betrekking tot eten, drinken en roken is nu <u>voor alle</u> bedrijven risico gebaseerd • Het is niet meer verplicht aparte voorzieningen te hebben voor eten, drinken en roken. In plaats daarvan zijn deze alleen toegestaan in aangewezen ruimten
	4.2 Water en stoom	<ul style="list-style-type: none"> • §6.3.2.4, B1 • §5.2.4.3, B2 • §5.2.4, B3 • §7.3.2, B4 	<ul style="list-style-type: none"> • Toegevoegd is dat watervoorzieningsinstallaties moeten vervaardigd zijn van inerte materialen
	5. Ongediertebestrijding	<ul style="list-style-type: none"> • §6.4.3, B1 • §5.3.4, B2/B3 • §5.3.2, B4 	<ul style="list-style-type: none"> • Afvalbeheer wordt genoemd als preventieve manier van ongediertebestrijding • De voorwaarde dat werknemers die ongediertebestrijdingswerkzaamheden uitvoeren de wettelijke bepalingen moeten naleven is nieuw ten opzichte van de standaarden B1 en B2
	8. Voorkomen van kruisbesmetting	<ul style="list-style-type: none"> • §6.7.1.5, B1 • §5.5, BA2 	<ul style="list-style-type: none"> • Tekst is verbeterd om het verschil tussen het voorkomen van kruisbesmetting in het algemeen en het voorkomen van specifieke kruisbesmetting als gevolg van het gebruik van kritische toevoegingsmiddelen en/of diergeneesmiddelen te verduidelijken • Een verslepingstest is niet langer verplicht.
	9.1 Verificatie van Producten en/of Diensten	<ul style="list-style-type: none"> • §7.10.3, B1 • §7.2, B2 • §7.1.4, B3 	<ul style="list-style-type: none"> • "Verificatie van laadcompartimenten vóór het laden" wordt expliciet vermeld.
TS 1.4 - Verboden Producten en Brandstoffen	1. Producten die niet in diervoeder mogen worden gebruikt	<ul style="list-style-type: none"> • §4.1, §4.2, §4.3, BA3 	<ul style="list-style-type: none"> • Wetgevingsbronnen zijn verwijderd uit de standaarden. Deze informatie is beschikbaar via de guidance S 9.5 <i>Wetgeving en de relatie tot GMP+ FC</i>
	2. Verboden brandstoffen voor direct droging	<ul style="list-style-type: none"> • §5, BA3 	<ul style="list-style-type: none"> • Wetgevingsbron is verwijderd. Deze informatie is beschikbaar via de guidance S 9.5 <i>Wetgeving en de relatie tot GMP+ FC</i>



Technical Specification (TS)	GMP+ FC scheme 2020	GMP+ FC scheme 2010	Wijzigingen
TS 1.6 - Monstername	3. Bewaarduur en -conditie	<ul style="list-style-type: none"> §4, BA13 	<ul style="list-style-type: none"> De voorwaarden voor de opslagduur en de opslagcondities van bewaarde monsters zijn verplaatst. In plaats van een voetnoot is de tekst aan het begin van dit hoofdstuk in de hoofdtekst opgenomen. Opslagduur is veranderd in minimale opslagduur
TS 1.7 - Monitoring	1.1 Monitoringplan	<ul style="list-style-type: none"> §1.3, §2.1, BA4 	<ul style="list-style-type: none"> In geval van overlapping tussen verschillende monitoringsvoorwaarden, moet het GMP+ gecertificeerde bedrijf de strengste monitoringsvoorwaarden toepassen 'Kans' gewijzigd in 'waarschijnlijkheid van optreden' 'Ernstigheid' gewijzigd in 'ernst'. 'Test' gewijzigd in 'monitoring'. Er is een algemene voorwaarde toegevoegd dat monstername moet plaatsvinden overeenkomstig de voorwaarden zoals vastgelegd in TS 1.6
	1.2 Frequentie van monitoring	<ul style="list-style-type: none"> §2.1, BA4 	
	1.3 Monstername	<ul style="list-style-type: none"> §2.2.5.1, §2.4.5, BA4 	
	1.4 Collectief monitoringplan	<ul style="list-style-type: none"> §2.1 Note j, BA4 	
	5. Protocol voor monitoring van Salmonella en Enterobacteriaceae in diervoeder voor pluimvee	<ul style="list-style-type: none"> §3.2, BA4 	<ul style="list-style-type: none"> Verwijderd: 'Uitzondering op salmonella-kritische voedermiddelen kunnen ook worden verwerkt als er geen analyseresultaat voor de desbetreffende partij beschikbaar is' Verwijderd: 'Monstername vindt plaats onder verantwoordelijkheid van mengvoederproducent' Verwijderd: 'Overleg met Certificatie Instelling over effectiviteit eerdere maatregelen ter observatie van Salmonella enteritidis (S.e.) en Salmonella typhimurium (S.t.) in mengvoeder voor de eiersector'
	6. Protocol voor monitoring van Salmonella en Enterobacteriaceae in mengvoeder (met uitzondering van diervoeder voor pluimvee)	<ul style="list-style-type: none"> §3.3, BA4 	<ul style="list-style-type: none"> Verwijderd om overlappingen met R1.0 Feed Safety Management Systems Requirements te vermijden: 'Aanvullende corrigerende maatregelen bij een salmonella-positief resultaat'
	7. Protocol voor monitoring van dierlijke eiwitten	<ul style="list-style-type: none"> §4, BA4 	<ul style="list-style-type: none"> Verwijderd om overlappingen met R1.0 Feed Safety Management Systems Requirements te vermijden: 'Aanvullende corrigerende maatregelen in geval van overschrijding van de norm'
	8. Protocol voor monitoring van Oliën en Vetten met betrekking	<ul style="list-style-type: none"> §2.2, BA4 	<ul style="list-style-type: none"> Verwijderd uit de definitietabel in het document naar F 0.2 Definitielijst:



Technical Specification (TS)	GMP+ FC scheme 2020	GMP+ FC scheme 2010	Wijzigingen
	tot dioxine en dioxineachtige PCB's		<ul style="list-style-type: none"> o 'Van oliën en vetten afgeleide producten' o 'Geraffineerde olie of vet' o 'Representatieve monstername'
	9 Protocol voor monitoring van bijproducten van de olie- en vettenindustrie	<ul style="list-style-type: none"> • §2.3, §3.1, BA7 	<ul style="list-style-type: none"> • '9.5.1. Analysemethode' is nieuw
TS 1.8 - Etikettering	1. Etikettering	<ul style="list-style-type: none"> • §2.1, BA6 • §3.1, BA7 	<ul style="list-style-type: none"> • Verwijderd: "Ook bij de verkoop van producten voor non-food, non-feed toepassingen moet aan de toepasselijke wettelijke voorschriften worden voldaan". • De etiketteringsvoorwaarden van BA7 zijn opgenomen
	2. Positieve declaratie	<ul style="list-style-type: none"> • §2.2 BA6 	<ul style="list-style-type: none"> • De positieve verklaring kan worden opgesteld in (ten minste een van) de officiële talen van het land waar het diervoeder in de handel wordt gebracht of in een taal die de afnemer begrijpt, zonder de goedkeuring van GMP+ Int. en de opname van de vertaling in de lijst met goedgekeurde GMP+ verklaringen
	Appendices 1-2	<ul style="list-style-type: none"> • Annex 1, BA6 • Annex 2, BA7 	<ul style="list-style-type: none"> • Appendix 2 is nieuw
TS 1.9 - Transport-activiteiten	1. Inleiding	<ul style="list-style-type: none"> • §1.1 - §1.5, B4 	<ul style="list-style-type: none"> • Een leidraad voor de lezer is toegevoegd
	4.2 Transport van diervoeder	<ul style="list-style-type: none"> • §7.3.1, §7.3.2, §5.2.2, B4 	<ul style="list-style-type: none"> • De voorwaarden voor gecombineerde voertuigen zijn gedetailleerder
TS 1.10 - Operationele activiteiten	1.2 Technische hulpstoffen	<ul style="list-style-type: none"> • §6.3.2.4, B1 • §5.2.4.4, B2 • §5.2.4 B3 	<ul style="list-style-type: none"> • De voorwaarde dat alleen wettelijk toegestane technische hulpstoffen mogen worden gebruikt, is geschrapt
	1.7 Reinigen, Zeven, Filteren	<ul style="list-style-type: none"> • §7.2.4, B3 	<ul style="list-style-type: none"> • 'Gecontroleerd' gewijzigd in 'Verificatie en validatie'.
	1.8 Retourstromen	<ul style="list-style-type: none"> • §6.7.1.6, B1 • §7.4.2, B2 • §7.1.5, §7.2.4, B3 	<ul style="list-style-type: none"> • Verwijderd: 'interne retourstromen worden zoveel mogelijk beperkt' • Verwijderd: 'Retourstromen van voormengsels mogen alleen worden toegevoegd aan voormengsels die bestemd zijn voor doeldieren' • 'Herbewerkingsactiviteiten omvatten het verwijderen van een product uit gevulde of verpakte verpakkingen' is nieuw.
	1.9 Opslag	<ul style="list-style-type: none"> • §6.3.2.2, B1 • §7.3.1, B2 	<ul style="list-style-type: none"> • De voorwaarde om 'de temperatuur zo laag mogelijk te houden en zo weinig



Technical Specification (TS)	GMP+ FC scheme 2020	GMP+ FC scheme 2010	Wijzigingen
		<ul style="list-style-type: none"> §7.2.3, §7.2.6, §7.2.8, B3 	<i>mogelijk variatie te vertonen om condensatie en bederf te voorkomen</i> is omgezet in een gebruikerstip.
TS 1.11 - Beheersing van residuen	3.1 Algemeen / Installatie	<ul style="list-style-type: none"> §4.1, BA2 §4.2.1, BA2 	<ul style="list-style-type: none"> Nieuwe voorgestelde beheersmaatregel (verwijdering/herbewerking) is toegevoegd in de gebruikerstip Het bedrijf is niet langer verplicht de versleping van de productie-installatie te meten. Met de verslepingmeting kan een berekende productievolgorde worden bepaald op basis van het verslepingpercentage.
	4.2 Algemene basisbeginselen met betrekking tot het meten van versleping	<ul style="list-style-type: none"> §5.2, BA2 	<ul style="list-style-type: none"> Verwijderd: de paragraaf "<i>Mogelijke meetstoffen</i>" De Kobaltnmethode wordt niet vermeld als referentiemethode voor nieuwe meetstoffen Verwijderd: de Kobaltnmethode voor het meten van versleping
	4.3 Toetsingsprocedure voor de versleping bij de mengvoederbereiding met behulp van een mengsel van mangaanoxide en een eiwitrijk en een eiwitarm mengsel	<ul style="list-style-type: none"> §5.5, BA2 	<ul style="list-style-type: none"> 'RE' gewijzigd in 'CP'
	4.4 Toetsingsprocedure voor het meten van versleping in Voormengsels en Toevoegingsmiddeleninstallaties	<ul style="list-style-type: none"> §5.6, BA2 	<ul style="list-style-type: none"> Kobaltnmengsels worden verwijderd uit 3. Te gebruiken tracerstof
	4.5 Toetsingsprocedure voor de procesnauwkeurigheid van mengvoeder met microtracers	<ul style="list-style-type: none"> §5.7, BA2 	<ul style="list-style-type: none"> Verwijderd: de methode voor het meten van versleping met behulp van micro-tracers (§5.8, BA2) Verwijderd: de methode voor het meten van versleping in de diervoederbereiding met behulp van methylviolet (5.9, BA2)

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

GMP+ International

Braillelaan 9

2289 CL Rijswijk

The Netherlands

t. +31 (0)70 – 307 41 20 (Office)

+31 (0)70 – 307 41 44 (Help Desk)

e. info@gmpplus.org

Disclaimer:

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

© GMP+ International B.V.

Alle rechten voorbehouden. De informatie uit deze publicatie mag worden geraadpleegd op het scherm, gedownload en geprint, mits dit gebeurt voor eigen, niet-commercieel gebruik. Voor ieder ander gewenst gebruik dient vooraf schriftelijke toestemming van GMP+ International B.V. te worden verkregen.