

Przepisy Ogólne

GMP+ A 1

Wersja PL: 1 styczeń 2022

GMP+ Feed Certification scheme



Historia dokumentu

Przeгляд nr. / Data zatwierdzenia	Poprawka	Dotyczy	Data wdrożenia
0.0 / 09-2010	Poprzednie wersje są dostępne w zakładce History		01-01-2011
0.1 / 09-2011			01-10-2012
0.2 / 03-2012			01-03-2013
0.3 / 10-2013			01-03-2013
0.4 / 12-2014	Istotne zmiany redakcyjne oraz poprawki o charakterze prawnym	Cały dokument	01-01-2015
	Nowe definicje i dostosowanie definicji do ISO 17021 oraz ISO	2	01-01-2015
	Wprowadzenie możliwości korzystania przez Organizację Certyfikującą z Podwykonawcy pod określonymi warunkami	3, 7.7	01-01-2015
	Minimalne wymogi dla umowy o certyfikację pomiędzy organizacją certyfikującą o Firmą paszową	3.2	01-01-2015
	Upoważnienie audytora do sprawdzania działalności paszowej certyfikowanej przez inny system certyfikacji	4.1 e	01-01-2015
	Podstawowe zasady korzystania z logo GMP+ FRA oraz dostosowanie użycia logo do przejścia z certyfikacji produktu na certyfikację systemu bezpieczeństwa pasz	6	01-01-2016
	Wprowadzenie ściślejszych zasad używania GMP+ FSA dla logo FRA.	6.1b	01-01-2016
	Wprowadzenie wzoru – umowy zatwierdzania organizacji certyfikującej przez GMP+ International (GMP+ A5)	7.4	01-01-2015
	Wprowadzenie kryteriów oceny i oparcia decyzji Organizacji Certyfikującej na obiektywnych dowodach.	7.13	01-01-2015
	Obowiązek aktualizowania przez Uczestników awaryjnego numeru telefonu 24/7 w bazie danych GMP+ Company database	8.3	01-01-2015
	Zobowiązanie Uczestnika do współpracy przy audycie przeprowadzanym przez GMP+ International	8.4	01-01-2015
	Przyjęcie podstawowego obowiązku dotyczącego zawiadomienia EWS	8.7	01-01-2015
	Upoważnienie właściwych władz do dzielenia się wynikami kontroli z GMP+ International	8.8	01-01-2015
	Poprawki w zapisach o upoważnieniu GMP+ International do informowania właściwych władz o niezgodnościach z przepisami prawa.	9.7	01-01-2015

Przeгляд nr. / Data zatwierdzenia	Poprawka	Dotyczy	Data wdrożenia
	Przyjęcie zasad transferu Firmy certyfikowanej z jednej organizacji certyfikującej do innej, zgodnie z międzynarodowymi standardami International Accreditation Forum (IAF)	12	01-01-2015
0.5 / 02-2015	Dodanie paragrafu	9.8	10.02.2015
	Dodanie daty wdrożenia	Historia dokumentu	
	Dodanie adresu GMP+	2	
1.0 /	Używanie nazw GMP+ oraz wspólnego logo zostało włączone do GMP+ A3	6.1	01.08.2015
1.1 / 11-2016	Głębokie zmiany redakcyjne i korekty prawne	Cały dokument	15.07.2017
	Rozszerzenie Terminologii	Rozdział 2	15-07-2017
	Połączenie rozdziałów 3 & 4	Rozdział 3	15.07.2017
	Rozwinięcie oraz połączenie wszystkich wymogów dotyczących Bazy danych / ogólnodostępnego rejestru w jeden rozdział	Rozdział 4	15.07.2017
	Przeniesienie wymogów dla Logo/Znaków Towarowych GMP+	Rozdział 5	15.07.2017
	Organizacja Certyfikująca nie może określać żadnych dodatkowych wymogów	Art. 6.12	15.07.2017
	Wymogi dla Organizacji Certyfikujących dotyczące Zdarzeń Nadzwyczajnych	Art. 6.13	15.07.2017
	Cofnięcie zatwierdzenia Organizacji Certyfikującej – konsekwencje dla Uczestników (dostosowanie)	Art. 7.4	15.07.2017
	Uczestnicy upoważniają GMP+ International do ujawniania niezgodności dotyczących wymogów prawnych związanych z bezpieczeństwem pasz	Art. 7.6	15.07.2017
	Wymogi dla Uczestników związane ze Zdarzeniami Nadzwyczajnymi	Art. 7.7	15.07.2017
	Połączenie środków zaradczych i sankcji dla Organizacji Certyfikujących i Uczestników w jeden rozdział.	Rozdział 8	15.07.2017
	Przeniesienie rozdziału 12 do 9 Odpowiedzialność (przeniesione z artykułu 9.8)	Rozdział 9 Rozdział 12	15.07.2017
	Odpowiedzialność za bazę danych GMP+ database.	Załącznik 1	15.07.2017
1.2 / 09-2018	Korekta w tłumaczeniu: Critical location -> Lokalizacja krytyczna Noncritical location -> Lokalizacja niekrytyczna	Cały dokument	-
2.0 / 10-2021	Dopuszcza się wyłączenie części działalności z certyfikacji GMP+.	Art. 3.2	01.01.2022

SPIS TREŚCI

1	WPROWADZENIE	5
1.1	INFORMACJE OGÓLNE.....	5
1.2	STRUKTURA GMP+ FEED CERTIFICATION	5
1.3	ZAKRES I STOSOWANIE.....	6
2	TERMINOLOGIA	7
3	STOSOWANIE, KRYTERIA CERTYFIKACJI ORAZ PROCEDURA	11
5	UŻYWANIE LOGO/ZNAKÓW TOWAROWYCH GMP+ FC SCHEME	14
6	ORGANIZACJA CERTYFIKUJĄCA I LOKALIZACJA KRYTYCZNA.	15
7	OBOWIĄZKI UCZESTNIKÓW	17
8	ŚRODKI ZARADCZE ORAZ SANKCJE	19
9	TRANSFER DO INNEJ ORGANIZACJI CERTYFIKUJĄCEJ.....	21
9.1	PRZEGLĄD PRZED TRANSFEREM	21
9.2	CERTYFIKACJA.....	21
10	ROZWIĄZYWANIE SPORÓW	22
11	PRZEPISY TYMCZASOWE	23
12	ODPOWIEDZIALNOŚĆ	24
	ZAŁĄCZNIK 1. ODPOWIEDZIALNOŚĆ ZA WPROWADZANIE DANYCH DO GMP+ DATABASE I/LUB UPRAWNIENIA DO PUBLIKOWANIA.	25

1 WPROWADZENIE

1.1 Informacje ogólne

System GMP+ Feed Certification scheme został zapoczątkowany i rozwinięty w 1992 roku przez holenderski przemysł paszowy w reakcji na różne, mniej lub bardziej poważne, przypadki skażenia materiałów paszowych. Pomimo, że zainicjowany jako system krajowy, rozwinął się on w międzynarodowy system, którym zarządza firma GMP+ International we współpracy z wieloma zainteresowanymi stronami z wielu krajów.

Chociaż system GMP+ Feed Certification scheme opracowano z perspektywy bezpieczeństwa pasz, w 2013 roku opublikowano pierwszy standard dotyczący zrównoważonego rozwoju i odpowiedzialności społecznej dla sektora pasz. W tym celu utworzono dwa moduły: GMP+ Feed Safety Assurance (koncentrujący się na bezpieczeństwie pasz) oraz GMP+ Feed Responsibility Assurance (zajmujący się sprawami zrównoważonego rozwoju i społecznej odpowiedzialności w odniesieniu do pasz).

GMP+ Feed Safety Assurance to całościowy moduł zawierający standardy dla zapewnienia bezpieczeństwa pasz we wszystkich ogniwach łańcucha paszowego. Wykazanie właściwego zapewnienia bezpieczeństwa pasz stanowi „licencję na sprzedaż” w wielu krajach i na wielu rynkach, a uczestnictwo w module GMP+ FSA może to znakomicie ułatwić. W oparciu o praktyczne potrzeby, w standardach GMP+ FSA uwzględniono szereg elementów, takich jak wymogi zarządzania systemem bezpieczeństwa pasz, zasady HACCP, śledzenie drogi produktu, programy wymogów wstępnych, kompleksowe ujęcie całego łańcucha paszowego oraz system wczesnego ostrzegania EWS (Early Warning System).

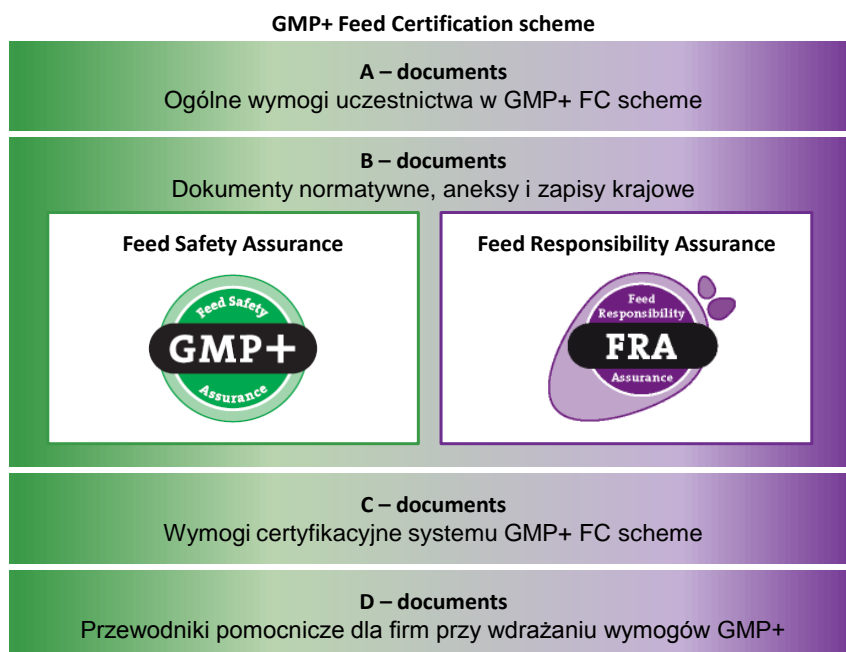
Rozwijając moduł GMP+ Feed Responsibility Assurance, firma GMP+ International uwzględnia oczekiwania uczestników GMP+. Sektor pasz dla zwierząt stoi przed wyzwaniem działania w sposób bardziej odpowiedzialny społecznie. Dotyczy to, dla przykładu, pozyskiwania soi i mączki rybnej od producentów i handlowców działających z uwzględnieniem potrzeb ochrony ludzi, zwierząt i środowiska naturalnego. Aby wykazać działanie w sposób odpowiedzialny społecznie przy produkcji oraz handlu, firma może uzyskać certyfikację w ramach GMP+ Feed Responsibility Assurance. Dzięki niezależnemu systemowi certyfikacji GMP+ International dostosowuje się do zapotrzebowania rynku.

Wspólnie z partnerami GMP+, firma GMP+ International wypracowuje klarowne wymagania systemu Feed Certification. Organizacje certyfikujące są w stanie przeprowadzać certyfikację GMP+ w sposób niezależny.

GMP+ International wspiera uczestników systemu GMP+ dostarczając praktyczne i przydatne informacje w formie dokumentów o charakterze poradników, baz danych, biuletynów, list pytań i odpowiedzi oraz organizując seminaria.

1.2 Struktura GMP+ Feed Certification

Dokumenty systemu GMP+ Certification scheme są podzielone na kilka grup. Poniżej znajduje się schemat przedstawiający zawartość GMP+ Feed Certification scheme:



Wszystkie te dokumenty są dostępne na stronie internetowej GMP+ International (www.gmpplus.org).

1.3 Zakres i stosowanie

Niniejszy dokument nosi nazwę GMP+ A1 *Przepisy Ogólne* i jest częścią systemu GMP+ FC scheme.

GMP+ A1 *Przepisy Ogólne* zawiera ogólne ustalenia dotyczące procedury certyfikacji, rejestru ogólnego, używania wspólnego logo, obowiązków uczestników oraz inne przepisy o charakterze ogólnym. Dokument GMP+ A1 *Przepisy Ogólne* stosuje się łącznie ze wszystkimi innymi standardami GMP+ FC i stanowi on integralną część systemu GMP+ FC scheme oraz wszystkich umów.

2 Terminologia

O ile poniżej nie zdefiniowano inaczej, terminy pisane dużą literą należy rozumieć zgodnie z ich znaczeniem określonym w GMP+ FC scheme:

- Artykuł** : **Artykuł dokumentu GMP+ A1 Przepisy Ogólne.**
- Audyt** : Jeden z następujących audytów: Audyt Początkowy (Certyfikacyjny); Audyt Nadzorczy; Audyt Recertyfikacyjny; audyty Dodatkowe. Polega na, lecz nie ogranicza się do, planowym i udokumentowanym działaniu Audytora GMP+, mającym na celu określenie prawidłowości i zgodności ustalonych procedur lub obowiązujących wymogów oraz efektywności wdrożenia wymogów obowiązującego(-cych) standardu (-ów) GMP+ FC Scheme, poprzez sprawdzanie, pobieranie prób i analizy laboratoryjne, badanie lub ocenę obiektywnych dowodów,
- Lub audyt zgodności polegający na, lecz nie ograniczony do, planowym i udokumentowanym działaniu wykonywanym przez Audytora Międzynarodowego GMP+ w celu kompleksowego sprawdzenia zgodności z GMP+ FC Scheme Organizacji Certyfikującej bądź jej Lokalizacji Krytycznej/Niekrytycznej i/lub Podwykonawcy, poprzez sprawdzanie, pobieranie prób i analizy laboratoryjne, badanie lub ocenę obiektywnych dowodów.
- Audyt Ukierunkowany na Łańcuch (COA)** : Audyt Zgodności u uczestnika oraz jego certyfikowanego (-nych) dostawcy(-ów) i/lub certyfikowanego(-nych) klienta(-ów), skupiający się na określonych wymogach GMP+ FC scheme
- Audyt Zgodności** : Audyt przeprowadzany przez Audytora Międzynarodowego GMP+ u Uczestnika, jak również w biurze(-ach) Organizacji Certyfikującej lub Lokalizacji Krytycznej w celu całościowego przeglądu Organizacji Certyfikującej lub Lokalizacji Krytycznej pod kątem zgodności z wymogami GMP+ FC scheme, określony szczegółowo w GMP+ C11 *Metody oraz kryteria oceny zgodności Organizacji Certyfikującej/ Lokalizacji Krytycznej,*
lub
Audyt Specjalny, przeprowadzany przez Audytora GMP+ u Uczestnika w celu kontroli działań podjętych po stwierdzeniu Poważnej niezgodności
lub
Audyt przeprowadzany przez zatwierdzoną Organizację Certyfikującą u Uczestnika.

Artykuł	: Artykuł dokumentu GMP+ A1 Przepisy Ogólne.
Audytor GMP+	: Audytor zatwierdzony przez GMP+ International zgodnie z GMP+ FC scheme, działający na odpowiedzialność zatwierdzonej Organizacji Certyfikującej.
Audytor Międzynarodowy GMP+	: Wykwalifikowany audytor działający w imieniu GMP+ International
Audyty Nadzorczy	: Audyt przeprowadzony przez Organizację Certyfikującą u Uczestnika celem potwierdzenia zgodności z GMP+ FC scheme
Audyty Początkowy (Certyfikacyjny)	: Pierwszy audyt przeprowadzany przez Organizację Certyfikującą w Firmie celem potwierdzenia, że feed safety management system Firmy oraz jego stosowanie w codziennych działaniach są zgodne z obowiązującymi odpowiednimi wymogami GMP+ FC scheme.
Audyty Powtórny	: Dodatkowy Audyt przeprowadzony przez Organizację Certyfikującą u Uczestnika celem potwierdzenia zgodności z GMP+ FC scheme.
Audyty Recertyfikacyjny	: Audyt przeprowadzony przez Organizację Certyfikującą u Uczestnika celem potwierdzenia zgodności z GMP+ FC scheme dla umożliwienia decyzji o recertyfikacji.
Baza danych GMP+ Company Database	: Baza danych zawierająca właściwe informacje, administrowana przez GMP+ International.
Certyfikat GMP+	: Dokument w standardowym formacie wydany przez Organizację Certyfikującą, który stwierdza, że feed safety management system wdrożony i działający w konkretnej Jednostce Biznesowej Firmy zapewnia zgodność ze standardem (-ami) GMP+. Stwierdzenie to bazuje na dowodach zgodności z wymogami GMP+ FC scheme.
Działania niekluczowe	: Działania Organizacji Certyfikującej inne niż kluczowe.
Firma	: Firma zgodnie z definicją w GMP+ A2 <i>Definicje i Skrót</i> .
GMP+ FC scheme	: GMP+ Feed Certification scheme, międzynarodowy system certyfikacji obejmujący cały łańcuch pasz dla zwierząt, opracowany i zarządzany przez GMP+ International, składający się z modułów GMP+ Feed Safety Assurance Module oraz GMP+ Feed Responsibility Assurance Module, zapisany w dokumentach podstawowych (dokumenty A), standardach normatywnych (dokumenty B) i

Artykuł	: Artykuł dokumentu GMP+ A1 Przepisy Ogólne. związanych z nimi aneksach (dokumenty BA) oraz , w razie potrzeby, w Zapisach Krajowych (dokumenty BCN), jak również w zasadach certyfikacji zawierających wymogi dla certyfikacji oraz zgodności (dokumenty C).
GMP+ International	: GMP+ International B.V., z siedzibą na Braillelaan 9, 2289CL w Rijswijk, Holandia (Numer rejestracji w Chamber of Commerce 27364542).
Jednostka Biznesowa	: Każda jednostka organizacyjna Uczestnika dająca się wyodrębnić z uwagi na lokalizację lub funkcję, w której prowadzona jest działalność objęta zakresem GMP+ FC scheme.
Lokalizacja krytyczna	: Jednostka Organizacji Certyfikującej prowadząca jedno lub więcej kluczowych działań.
Lokalizacja niekrytyczna	: Jednostka Organizacji Certyfikującej prowadząca działania niekluczowe
Kluczowe działania	: Ustalenie polityki, opracowanie procesów i/lub procedur, utworzenie standardowego kontraktu, ocena kontraktu, przegląd, zatwierdzenie i decyzje (z wyłączeniem decyzji certyfikacyjnej) odnośnie wyniku oceny zgodności.
Kontrakt lub Umowa o Gwarantowanym Poziomie Usług (Service Level Agreement - SLA)	: Kontrakt lub SLA podpisany przez obie strony, pomiędzy Organizacją Certyfikującą a Lokalizacją Krytyczną lub Lokalizacją Niekrytyczną lub Podwykonawcą.
Kryteria Certyfikacji	: Ocena i kryteria certyfikacji określone w GMP+ FC scheme.
Obiektywny dowód	: Każda udokumentowana informacja o faktach, która może być potwierdzona przez analizę, pomiary, obserwacje oraz inne metody badawcze.
Ocena Zgodności	: Ocena Organizacji Certyfikującej lub Lokalizacji Krytycznej w celu sprawdzenia zgodności ze wszystkimi wymogami GMP+ FC scheme, która może opierać się na, lecz nie ogranicza się do, następujących narzędziach oceny: <ul style="list-style-type: none"> - Ocena dokumentacji; - Audyt Zgodności; - Analiza retrospektywna; - Analiza ogólna - Sprawdzanie audytorów; - Ocena raportów.

Artykuł	: Artykuł dokumentu GMP+ A1 Przepisy Ogólne.
Organizacja Certyfikująca Zatwierdzona przez GMP+	: Osoba prawna zatwierdzona oraz licencjonowana przez GMP+ International do certyfikowania Firm w oparciu o GMP+ FC scheme.
Podwykonawca	: Strona trzecia, wynajęta przez Organizację Certyfikującą na podstawie kontraktu lub umowy SLA (Service Level Agreement), celem prowadzenia działań niekluczowych na odpowiedzialność Organizacji Certyfikującej.
Uczestnik	: Firma posiadająca ważny certyfikat GMP+.
Umowa Certyfikacji GMP+	: Pisemna umowa zawarta pomiędzy Organizacją Certyfikującą (Lokalizacją Krytyczną/Niekrytyczną, Podwykonawcą, o ile dotyczy), a (wnioskującym) Uczestnikiem, w zgodzie ze wszystkimi wymogami określonymi w GMP+ FC scheme, która może być podzielona na dwie kategorie : 1. Unikalny kontrakt podpisany pomiędzy Organizacją Certyfikującą a indywidualną Firmą. 2. Standardowy kontrakt według wzoru zatwierdzonego przez Organizację Certyfikującą podpisywany przez Organizację Certyfikującą i/lub Lokalizację Krytyczną/Niekrytyczną, Podwykonawcę oraz indywidualną Firmę.
Umowa Licencyjna GMP+ Feed Certification scheme	: Pisemna umowa zawarta pomiędzy GMP+ International a Organizacją Certyfikującą, bazująca na GMP+ A5 <i>Umowa Licencyjna Feed Certification Scheme</i> .
Zaostrzony Nadzór	: Audyty przeprowadzane przez Organizację Certyfikującą u Uczestnika wykonywane co miesiąc przez co najmniej 3, a co najwyżej 6 miesięcy, zgodnie z zapisami w GMP+ FC scheme.
Zdarzenia Nadzwyczajne	: Ze zdarzeniem nadzwyczajnym mamy do czynienia gdy występują okoliczności będące poza naszą kontrolą, co opisano dalej w Artykułach 6.13 oraz 7.7 tego dokumentu. Takie okoliczności negatywnie wpływają na normalne warunki biznesowe, a tym samym na prawidłowe przestrzeganie wymogów akredytacji i certyfikacji.

3 Stosowanie, kryteria certyfikacji oraz procedura

- 3.1 Firma zamierzająca uczestniczyć w GMP+ FC scheme musi złożyć wniosek o Certyfikat GMP+ do Organizacji Certyfikującej. Po przyjęciu wniosku Organizacja Certyfikująca i Firma muszą zawrzeć Umowę Certyfikacyjną.
- 3.2 Organizacja Certyfikująca może wydać Firmie Certyfikat GMP+ jedynie wtedy, gdy Firma ta spełnia następujące kryteria:
- a. Jeśli w Jednostce Biznesowej Uczestnika inne firmy niecertyfikowane prowadzą działalność, która mieści się w zakresie (-ach) GMP+ FC scheme, każda z nich musi być certyfikowana GMP+ lub innym systemem, który jest akceptowany przez GMP+ FC scheme. Inne systemy akceptowane - patrz GMP+ BA10 (rozdział 3) *Minimalne Wymogi dla Zakupów*.
 - b. Wynik Audytu Początkowego Certyfikacyjnego musi wykazać w sposób satysfakcjonujący Organizację Certyfikującą, że wszystkie działania objęte zakresem (-ami) GMP+ FC scheme, we wszystkich Jednostkach Biznesowych, które poddano certyfikacji GMP+, są prowadzone w sposób zgodny z GMP+ FC scheme.
 - c. Uczestnik może zdecydować, że dana Jednostka Biznesowa będzie produkować, wprowadzać na rynek, przechowywać lub transportować pasze niecertyfikowane GMP+. Uczestnik musi zapewnić, że pasze i usługi niecertyfikowane GMP+ nie mają negatywnego wpływu na pasze certyfikowane GMP+. Uczestnik o zakresie handel i/lub przechowywanie i/lub transport i/lub producent, który jedynie wprowadza na rynek/przechowuje produkty stron trzecich może, w odniesieniu do danej Jednostki Biznesowej, zdecydować o handlowaniu, przechowywaniu lub transportowaniu pasz nie certyfikowanych GMP+, o ile jest pełna (fizyczna) separacja, co w sposób możliwy do wykazania zapewnia feed safety management system Uczestnika oraz gdy identyfikowalność jest całkowicie zapewniona.
 - d. Uczestnik nie może produkować pasz nie certyfikowanych GMP+, za wyjątkiem karmy dla zwierząt domowych, w tej samej Jednostce Biznesowej, gdzie produkowane są pasze objęte certyfikatem GMP+. Cała produkcja musi być zabezpieczana GMP+ FC scheme. Uczestnik może jednak zabezpieczać część swojej produkcji innym systemem, który jest zaakceptowany przez GMP+ FC scheme, o ile całość produkcji jest zabezpieczana. W takim przypadku Organizacja Certyfikująca oraz GMP+ International mają prawo sprawdzić tę część działalności operacyjnej poprzez audyt.
 - e. Wszystkie wymagane prawem rejestracje, zgody oraz licencje są na miejscu, a dowody uzyskania takich rejestracji, zgód i licencji zostały przedstawione Organizacji Certyfikującej. Uczestnik musi stosować się do wszystkich obowiązujących wymogów prawnych istotnych dla GMP+ FC Scheme.
 - f. Zaktualizowana struktura grupowa Firmy powinna być dostępna do oceny, w tym skład ostatecznych właścicieli oraz przegląd zarządu, łącznie z raportem opisującym Firmę, jej ostatecznych właścicieli oraz zaangażowanie jej managementu w działalność podobną do działalności Firmy, o ile ma to miejsce.
- 3.3. Ważność Certyfikatu GMP+ może wynosić maksymalnie trzy lata (i nie może przekroczyć ważności Umowy Certyfikacyjnej GMP+), chyba że dokumenty GMP+ FC stanowią inaczej.

Okres ważności może zostać przedłużony o maksymalnie trzy lata, za każdym razem, gdy wygasa, za wyjątkiem sytuacji gdy:

- a. Audyt Recertyfikacyjny, o którym mowa w Artykule 3.4 wykaże niezgodności określone w Załączniku 1 do GMP+ C3/C6/C12,
- b. Zastosowano środek zaradczy lub sankcję określone w Artykule 8.
- c. Umowa Certyfikacyjna GMP+ wygasa.

3.4 Przed przedłużeniem ważności Certyfikatu GMP+ Organizacja Certyfikująca musi:

- a. Odnowić lub przedłużyć Umowę Certyfikacyjną GMP+ z Uczestnikiem, o ile jest taka potrzeba;
- b. Przeprowadzić z pozytywnym wynikiem Audyt Recertyfikacyjny potwierdzający ciągłą zgodność Uczestnika ze wszystkimi wymogami GMP+ FC scheme.

4 Dane/Rejestr ogólnodostępny

- 4.1 Po zawarciu Umowy Certyfikacyjnej GMP+ z Firmą, Organizacja Certyfikująca i/lub Lokalizacja Krytyczna musi niezwłocznie wprowadzić do bazy danych GMP+ Company Database następujące dane o Firmie :
- oficjalną nazwę Firmy, adres Firmy zgodnie z rejestrem (łącznie z oficjalnym numerem rejestracji w Izbie Handlowej lub analogicznym oficjalnym rejestrze przedsiębiorców), adres pocztowy, numer telefonu, numer faxu, adres e-mail, adres strony internetowej, numer alarmowy Firmy, nazwę statku, numer UE statku oraz wszelkie inne informacje określone w dokumentach GMP+ grupy C,
 - Jednostkę Biznesową, w której Firma prowadzi działalność;
 - W przypadku certyfikacji wielozakładowej lub certyfikacji dla jednostki transportowej (traction unit), uwzględnionej w podręczniku jakości Uczestnika, główna siedziba Firmy musi być zarejestrowana w Company database oraz powiązana z lokalizacją wielozakładową/jednostką transportową.
- 4.2 Po podjęciu decyzji certyfikacyjnej przez Organizację Certyfikującą, Organizacja Certyfikująca/ Lokalizacja Krytyczna ma obowiązek aktualizowania danych certyfikacyjnych.
- 4.3 Organizacja Certyfikująca i/lub Lokalizacja Krytyczna musi w ciągu dwóch tygodni poinformować GMP+ International (poprzez GMP+ Company Database) o jakichkolwiek zmianach w danych określonych w Artykule 4.1 & 4.1.1.
- 4.4 Organizacja Certyfikująca i/lub Lokalizacja Krytyczna musi uaktualnić dane w GMP+ Company Database w ciągu 1 dnia roboczego w razie środka zaradczego lub sankcji nałożonych na Uczestnika, zgodnie z zapisami Artykułu 8.
- 4.5 Jeśli zmianie ulega nazwa, adres i/lub siedziba rejestrowa Organizacji Certyfikującej lub jej Lokalizacji Krytycznej, bądź w razie zamknięcia działalności, Organizacja Certyfikująca ma obowiązek poinformować o tym GMP+ International miesiąc wcześniej.
- 4.6 GMP+ International ma prawo opublikować dane Organizacji Certyfikującej, w tym, lecz nie wyłącznie, takie jak: nazwa, logo, adres oraz zarejestrowana siedziba Organizacji Certyfikującej, jak również jej Lokalizacji Krytycznej w ogólnodostępnym rejestrze, wraz z zakresem zatwierdzenia. Organizacja Certyfikująca jest odpowiedzialna za kompletność i poprawność danych przekazywanych do zarejestrowania w GMP+ Company Database.
- 4.7 GMP+ International ma prawo umieszczać dane wymienione w powyższych Artykułach w ogólnodostępnym rejestrze i udostępniać je ogółowi. Patrz Załącznik 1.

5 Używanie Logo/Znaków Towarowych GMP+ FC scheme

Wszystkie wymagania dotyczące używania Logo/Znaków Towarowych GMP+ są opisane w GMP+ A3 *Logo/Znaki Towarowe GMP+*.

6 Organizacja Certyfikująca i Lokalizacja Krytyczna.

- 6.1 GMP+ International ustala procedurę oraz wymogi dla zatwierdzenia aplikującej Organizacji Certyfikującej. Patrz GMP+ C10 *Wymogi Zatwierdzenia oraz Procedura dla Organizacji Certyfikujących*.
- 6.2 Wniosek o zatwierdzenie jako Organizacji Certyfikującej powinien być złożony do GMP+ International na piśmie, przy wykorzystaniu Załącznika 1 do GMP+ C10.
- 6.3 Po złożeniu kompletnego formularza wniosku wraz ze wszystkimi wymaganymi dokumentami, GMP+ International przeprowadzi jego ocenę w czasie zgodnym z wymogami określonymi w dokumentach GMP+ grupy C.
- 6.4 GMP+ International wydaje zatwierdzenie wnioskującej Organizacji Certyfikującej poprzez zawarcie z nią Umowy Licencyjnej GMP+ Feed Certification Scheme, która musi zostać podpisana przez obie strony.
- 6.5 Po zatwierdzeniu Organizacja Certyfikująca może przyznawać Certyfikat GMP+ Firmom z sektora pasz dla zwierząt, zgodnie z wymogami określonymi w GMP+ FC scheme oraz w Umowie Licencyjnej, o której mowa w Artykule 6.4.
- 6.6 Wnioskująca Organizacja Certyfikująca, o której mowa w Artykule 6.2 musi zapłacić opłatę aplikacyjną określoną w GMP+ C4.
- 6.7 Organizacja Certyfikująca musi płacić GMP+ International roczną opłatę licencyjną składającą się z dwóch części: a) opłata (-ty) stała (-e), oraz b) opłata (-ty) zmienna (-e) zależna od liczby i rodzaju działalności Organizacji Certyfikującej i jej Uczestników. Jeśli obowiązuje VAT, jego koszt powinien być ponoszony przez Organizację Certyfikującą. Wszelkie opłaty lokalne i/lub inne podatki, opłaty rządowe lub obciążenia, o ile występują, powinny być również ponoszone przez Organizację Certyfikującą. Co roku Lokalizacja Krytyczna musi płacić GMP+ International stałą opłatę zgodnie z ustaleniami w artykule 2.1 z GMP+ C4.
- 6.8 GMP+ International opublikuje opłaty, o których mowa w Artykule 6.6 i Artykule 6.7 co najmniej na miesiąc przed początkiem roku kalendarzowego. Patrz GMP+ C4 *Taryfy*.
- 6.9 Co się tyczy procesu certyfikacji, jak również sposobu i częstotliwości wykonywania Audytów, Organizacja Certyfikująca musi przeprowadzać je w sposób ewidentnie zgodny z zapisami GMP+ FC scheme.
- 6.10 Ocena i decyzje Organizacji Certyfikującej muszą, w sposób możliwy do wykazania, opierać się na uzyskanych obiektywnych dowodach zgodności lub niezgodności.
- 6.11 GMP+ International ma prawo przeprowadzać Ocenę Zgodności w Organizacji Certyfikującej i/lub w Lokalizacji Krytycznej i u Uczestników. Ocena Zgodności może też być przeprowadzona przez audytora zewnętrznego w imieniu GMP+ International. Patrz GMP+ C11 *Metody i Kryteria Zgodności dla Organizacji Certyfikujących/Lokalizacji Krytycznych*.
- 6.12 Organizacja Certyfikująca i/lub Lokalizacja Krytyczna nie może określać i nakładać na Uczestnika dodatkowych wymogów innych niż zapisane w GMP+ FC scheme, chyba że są one wymienione w procedurze wewnętrznej uczestników.

6.13 Zdarzenia Nadzwyczajne

6.13.1 Zdarzenia Nadzwyczajne lub Okoliczności mające negatywny wpływ na Organizację Certyfikującą, Lokalizację Krytyczne/Niekrytyczne oraz Podwykonawców.

Jeśli Organizacja Certyfikująca i/lub Lokalizacja Krytyczna ma do czynienia ze Zdarzeniem Nadzwyczajnym, ma obowiązek stosować się do poniższych zaleceń, które bazują na IAF Informative Document dla postępowania w razie zdarzeń nadzwyczajnych dotyczących Organizacji Certyfikującej i Uczestników, które są następujące:

- a) Uczestnik lub Jednostka Biznesowa nie istnieje, ponieważ został zniszczony przez akt terrorystyczny lub działania wojenne, bądź został przejęty przez wojsko lub rebeliantów i/lub zniszczony przez pandemiczną powódź, trzęsienie ziemi lub inną katastrofę spowodowaną przez człowieka lub siły natury. Organizacja Certyfikująca, Lokalizacja Krytyczna/Niekrytyczna i/lub Podwykonawca są informowani przez zarząd Uczestnika lub Jednostkę Biznesową lub otrzymują informacje z innego źródła (-eł). Organizacja Certyfikująca, Lokalizacja Krytyczna/Niekrytyczna i/lub Podwykonawca mają obowiązek starać się o potwierdzenie tego faktu z wiarygodnego źródła. Po potwierdzeniu, Organizacja Certyfikująca wycofuje Certyfikat GMP+ i informuje bezpośrednio GMP+ International na piśmie, podając wszystkie odpowiednie dane.
- b) Uczestnik lub Jednostka Biznesowa jest zamykany przez jednostkę centralną, ponieważ dany region nie jest bezpieczny. Zarząd Firmy lub jednostka centralna informuje o tym Organizację Certyfikującą, Lokalizację Krytyczną/Niekrytyczną i Podwykonawcę. Organizacja Certyfikująca wycofuje Certyfikat GMP+ i informuje bezpośrednio GMP+ International na piśmie, podając wszystkie odpowiednie dane.
- c) Uczestnik lub Jednostka Biznesowa nie mogą być audytowane, ponieważ region nie może być bezpiecznie odwiedzany przez audytorów Organizacji Certyfikujących, Lokalizacji Krytycznej/Niekrytycznej i Podwykonawcy. Gdy Organizacja Certyfikująca, Lokalizacja Krytyczna/Niekrytyczna i Podwykonawca stwierdzają, że dany region nie może być bezpiecznie odwiedzany przez audytora (decyzja musi opierać się na wskazówkach IAF), Organizacja Certyfikująca, Lokalizacja Krytyczna/Niekrytyczna i Podwykonawca muszą stosować się do punktu d)
- d) Jeśli częstotliwość audytów określona w GMP+ C3/C6/C12 nie może być przestrzegana i zakładając, że zebrano wystarczające dowody na to, że feed safety management system Uczestnika jest efektywny, można rozważyć przesunięcie audytu nadzorczego lub recertyfikacyjnego na okres NIE przekraczający 3 miesięcy. W przeciwnym wypadku Certyfikat GMP+ musi zostać zawieszony przez Organizację Certyfikującą. W trakcie okresu zawieszenia audyt nadzorczy lub recertyfikacyjny powinien zostać przeprowadzony, w przeciwnym razie certyfikat musi być cofnięty przez Organizację Certyfikującą.

7 Obowiązki Uczestników

- 7.1 Uczestnik ma obowiązek stosować się do wszystkich wymogów i obowiązków określonych w, lub wynikających z, GMP+ FC scheme oraz Umowy Certyfikacyjnej GMP+.
- 7.2 Uczestnik musi w pełni współpracować przy Audycie określonym w GMP+ FC scheme. Audytowanie może obejmować pobieranie prób i badania laboratoryjne.
- 7.3 W przypadku zmian w GMP+ FC scheme Uczestnik musi dostosować się do zmodyfikowanych wymogów w terminie podanym w tabeli Historia dokumentu, chyba że GMP+ International ustali krótszy termin w pilnych przypadkach.
- 7.4 Jeśli zatwierdzenie Organizacji Certyfikującej, przez którą Uczestnik był certyfikowany zostanie cofnięte, lub Organizacja Certyfikująca wypowie Umowę Licencyjną GMP+ Feed Certification scheme z GMP+ International z własnej inicjatywy, bądź gdy Organizacja Certyfikująca wypowie Umowę Certyfikacyjną z Uczestnikiem, Uczestnik ma obowiązek w terminie trzech miesięcy zawrzeć Umowę Certyfikacyjną z inną Organizacją Certyfikującą.
- 7.5 W przypadku zauważenia niezgodności dotyczącej maksymalnego dopuszczalnego poziomu substancji skażającej, Uczestnik ma obowiązek złożyć raport EWS po potwierdzeniu skażenia do swojej Organizacji Certyfikującej, właściwych władz oraz do GMP+ International, zgodnie z zapisami w GMP+ BA5.
- 7.6 Uczestnik upoważnia właściwe władze swojego kraju do poinformowania GMP+ International o zauważonych nieprawidłowościach dotyczących prawnych wymogów odnośnie bezpieczeństwa pasz. Uczestnik upoważnia GMP+ International do poinformowania właściwych władz swego kraju o stwierdzonych niezgodnościach dotyczących prawnych wymogów odnośnie bezpieczeństwa pasz.

7.7 Zdarzenia nadzwyczajne lub Okoliczności dotyczące Uczestników

- 7.7.1 W sytuacji, gdy Uczestnik ma do czynienia ze Zdarzeniem Nadzwyczajnym, o którym mowa w Artykule 6.13, ma on obowiązek zrobić, co następuje:
- Uczestnik przestaje istnieć zniszczony w wyniku aktu terrorystycznego lub działań wojennych, bądź zostaje przejęty przez wojsko lub rebeliantów. Zarząd Uczestnika ma obowiązek poinformować o tym fakcie Organizację Certyfikującą i/lub Lokalizację Krytyczną/Niekrytyczną lub Podwykonawcę.
 - Uczestnik zostaje zamknięty przez centralę firmy ponieważ dany region nie jest bezpieczny. Zarząd Uczestnika lub centrala firmy ma obowiązek poinformować Organizację Certyfikującą i/lub Lokalizację Krytyczną/Niekrytyczną lub Podwykonawcę.

Przykłady zdarzeń nadzwyczajnych to:

- Uczestnik nie istnieje, ponieważ został zniszczony w wyniku ataku terrorystycznego lub działań wojennych; lub został przejęty przez wojsko lub rebeliantów;

- b) Uczestnik został zamknięty przez centralę firmy, ponieważ dany region nie jest bezpieczny;
- c) Uczestnik nie może być audytowany, ponieważ ze względów bezpieczeństwa jego region nie może być odwiedzany przez Audytorów GMP+ z Organizacji Certyfikującej, Lokalizacji Krytycznej/Niekrytycznej lub Podwykonawcy (rejonów niestabilnie politycznie i stref wojenne i/lub pandemiczne powodzie, trzęsienia ziemi lub katastrofy spowodowane przez człowieka bądź siły natury).

8 Środki zaradcze oraz Sankcje

8.1 Organizacje Certyfikujące:

Jeśli GMP+ International stwierdzi, że Organizacja Certyfikująca nie spełnia wymogów i obowiązków GMP+ FC scheme lub Umowy Licencyjnej GMP+ Feed Certification Scheme, zastosuje wówczas w stosunku do Organizacji Certyfikującej jeden ze środków zaradczych lub sankcji wymienionych w punktach od a) do e). Organizacja Certyfikująca zostanie o tym poinformowana oficjalnym pismem.

- a) Wyznaczony zostaje termin, w którym Organizacja Certyfikująca/Lokalizacja Krytyczna musi dostosować się do wymogów GMP+ FC scheme. Organizacja Certyfikująca zostaje poproszona o przedstawienie raportu z działań naprawczych w ustalonym terminie;
- b) Nie zostaje odnowiona umowa Licencyjna GMP+ Feed Certification Scheme z Organizacją Certyfikującą;
- c) Zawieszają się Umowę Licencyjną GMP+ Feed Certification Scheme na okres maksymalnie trzech miesięcy, co automatycznie oznacza, że Lokalizacja Krytyczna, Lokalizacja Niekrytyczna i Podwykonawca nie mogą prowadzić żadnych działań GMP+ przez ten sam okres;
- d) Wypowiedzeniu ulega Umowa Licencyjna GMP+ Feed Certification Scheme, możliwie po okresie zawieszenia, co automatycznie oznacza, że Lokalizacja Krytyczna, Lokalizacja Niekrytyczna i Podwykonawca nie mogą prowadzić żadnych działań GMP+;
- e) Podaje się do wiadomości publicznej nieprzedłużenie, zawieszenie i rozwiązanie Umowy Licencyjnej GMP+ Feed Certification Scheme wymienione w punktach b, c oraz d.

8.1.2 W trakcie zawieszenia wzmiankowanego w Artykule 8.1 punkt c) Organizacja Certyfikująca musi zorganizować przejęcie swoich obowiązków wynikających z GMP+ FC scheme przez inną Organizację Certyfikującą.

8.1.3 W konsekwencji nieodnowienia/rozwiązania określonego w Artykule 8.1 punkt b) i d) dana Organizacja Certyfikująca zostanie wyłączona na okres co najmniej jednego roku z uczestnictwa w GMP+ FC scheme. GMP+ International poinformuje o tym zainteresowanych Uczestników.

8.1.4 GMP+ International ma prawo wydać Organizacji Certyfikującej wiążącą instrukcję odnośnie:
Zastosowania środków zaradczych i sankcji z całego GMP+ FC scheme w stosunku do Uczestnika, zgodnie z dokumentami GMP+ grupy C dotyczącymi Oceny oraz Kryteriów Certyfikacji.

Organizacja Certyfikująca ma obowiązek dostosować się do wiążącej instrukcji w ciągu 2 dni roboczych. Odstępstwa są możliwe jedynie po konsultacji z GMP+ International i wymagają solidnego uzasadnienia.

8.2 Uczestnicy:

Jeśli Organizacja Certyfikująca stwierdzi, że Uczestnik nie stosuje się do wymogów GMP+ FC scheme lub Umowy Certyfikacyjnej GMP+, musi nałożyć na Uczestnika środki zaradcze lub sankcje, zgodnie z zapisami GMP+ FC scheme dotyczącymi oceny i kryteriów certyfikacji. Niezgodności muszą zostać zaklasyfikowane zgodnie z tymi kryteriami.

Organizacja Certyfikująca może zastosować ostrzejsze środki, lecz nie może ich złagodzić.

- 8.2.1 Środki zaradcze lub sankcje, o których mowa w Artykule 8.2 są to jedne ze środków lub sankcji opisanych w punktach od a) do e) włącznie :
- a) Audyt zgodności u Uczestnika. Koszty audytu ponosi Uczestnik;
 - b) Audyt zaostzonego nadzoru u Uczestnika. Koszty tego audytu ponosi Uczestnik;
 - c) Zawieszenie Certyfikatu GMP+ na okres maksimum trzech miesięcy;
 - d) Cofnięcie Certyfikatu GMP+ ma okres przynajmniej jednego roku;
 - e) Opublikowanie przez GMP+ International informacji o zawieszeniu oraz cofnięciu certyfikatu, o których mowa w 8.2.1 c) oraz d).
- 8.2.3 W przypadku zastosowania sankcji z Artykułu 8.2.1 d), Firma zostanie wykluczona na okres co najmniej dwunastu miesięcy z możliwości starania się o ponowne uczestnictwo w GMP+ FC scheme. Były Uczestnik może zostać wykluczony na dłuższy okres czasu, jeśli poprzednie niezgodności świadczą o tym, że były Uczestnik nie wykazuje dbałości o jakość.
- 8.2.4 Jeśli Organizacja Certyfikująca stwierdziła niezgodność krytyczną u Uczestnika w trakcie audytu, Uczestnik nie może wycofać się z Certyfikatu GMP+ na własną prośbę. W bazie danych GMP+ Company Database Organizacja Certyfikująca musi umieścić status uczestnika: „certyfikat cofnięty” i uzasadnienie „nie spełnia wymogów”.
- 8.2.5 Tam, gdzie to zasadne, według oceny GMP+ International, wykluczenie opisane w poprzednich Artykułach może zostać rozszerzone na wszelką inną działalność, nad którą decyzyjna kontrola jest sprawowana w jakikolwiek sposób, bezpośrednio lub pośrednio przez:
- a. Wykluczoną Firmę;
 - b. Osobę prawną sprawującą decyzyjną kontrolę w jakikolwiek sposób, bezpośrednio lub pośrednio, nad wyłączoną firmą obecnie lub w okresie certyfikacji, lub
 - c. Osobę fizyczną sprawującą decyzyjną kontrolę w jakikolwiek sposób, bezpośrednio lub pośrednio, nad wyłączoną firmą obecnie lub w okresie certyfikacji.
- 8.2.6 GMP+ International ma prawo przekazać ustalenia dotyczące złamania wymogów prawnych bazujące na Audytach oraz zgłoszeniach EWS do właściwej Organizacji Certyfikującej oraz do odpowiednich władz.

9 Transfer do innej Organizacji Certyfikującej

W okresie ważności Certyfikatu GMP+ Uczestnik ma prawo przenieść nadzór nad swoją firmą do innej Organizacji Certyfikującej. Taki transfer podlega następującym warunkom:

9.1 Przegląd przed transferem

Przyjmująca Organizacja Certyfikująca/ Lokalizacja Krytyczna musi przeprowadzić przegląd certyfikacji GMP+ swego przyszłego Uczestnika. Przegląd ten musi obejmować następujące aspekty, a jego ustalenia muszą być udokumentowane :

- a) Potwierdzenie, że działalność Uczestnika mieści się w zatwierdzonym zakresie Organizacji Certyfikującej i/lub Lokalizacji Krytycznej.
- b) Przyczyny transferu.
- c) Sprawdzenie zgodności z kryteriami określonymi w Artykule 3.2 & Artykule 8.2.4.
- d) Ocena ostatniej (re)-certyfikacji i/lub raportów z nadzoru oraz jakichkolwiek niezadowolonych niezgodności z nich wynikających. Ta ocena może obejmować inne właściwe dokumenty dotyczące procesu (re)-certyfikacji np. notatki, listy kontrolne itp.
- e) Potwierdzenie, że Uczestnik nie ma żadnych niewykonanych obowiązków kontraktowych wobec opuszczanej Organizacji Certyfikującej.

9.2 Certyfikacja

Niniejszy Artykuł odnosi się do Uczestników, którzy w czasie transferu do innej Organizacji Certyfikującej mają nadal ważny Certyfikat(-y) GMP+ i muszą spełnić następujące warunki :

- a) Przyjmująca Organizacja Certyfikująca, Lokalizacja Krytyczna/Niekrytyczna, Podwykonawca musi zawrzeć Umowę Certyfikacyjną GMP+ z Uczestnikiem.
- b) Cykl certyfikacji pomiędzy przyjmującą Organizacją Certyfikującą/ Lokalizacją Krytyczną/Niekrytyczną, Podwykonawcą a Uczestnikiem musi zawsze zaczynać się od Audytu Początkowego (Certyfikacyjnego) (etap 1 & etap 2). Nie dopuszcza się przeniesienia Certyfikatu GMP+ z opuszczanej Organizacji Certyfikującej do przyjmującej Organizacji Certyfikującej bez Audytu Początkowego (Certyfikacyjnego).
- c) Niezadowolone niezgodności powinny zostać zlikwidowane przed transferem, w przeciwnym razie takie niezgodności muszą być zamknięte przez przyjmującą Organizację Certyfikującą/Lokalizację Krytyczną w trakcie Audytu Początkowego (Certyfikacyjnego) (etap 1 & etap 2).
- d) Organizacja Certyfikująca nie może przyjąć transferu Firmy, której Certyfikat GMP+ został lub powinien zostać zawieszony lub cofnięty. Wyjątkiem jest wycofanie „na własną prośbę”.

10 Rozwiązywanie Sporów

- 10.1 Wszelkie spory pomiędzy Uczestnikiem a Organizacją Certyfikującą, jak również pomiędzy Uczestnikiem a GMP+ International wynikające lub związane z GMP+ FC scheme muszą być rozwiązywane zgodnie z GMP+ A4 *Procedura rozwiązywania sporów*.

11 Przepisy tymczasowe

- 11.1 GMP+ International ma prawo, w wyjątkowych sytuacjach lub w razie pilnej konieczności, związanej z kwestiami uregulowanymi w GMP+ FC scheme wydać dodatkowe krótkoterminowe przepisy dla Organizacji Certyfikujących/ Lokalizacja Krytycznych/Niekrytycznych/Podwykonawców i/lub Uczestników w formie dekretu wykonawczego.
- 11.2 Organizacja Certyfikująca/ Lokalizacja Krytyczna/Niekrytyczna/Podwykonawca ma obowiązek stosować się do i/lub wdrożyć tymczasowe przepisy dodatkowe, o których mowa w Artykule 11.1.
- 11.3 GMP+ International ma prawo:
- a. W uzasadnionym przypadku przyznać całkowite lub częściowe zwolnienie od postanowień GMP+ FC scheme i uwarunkować takie odstępstwo wymogami lub warunkami, przy czym w przypadku ich niespełnienia we właściwym czasie przyznane zwolnienie będzie uważane za cofnięte.
 - b. Cofnąć zwolnienie przyznane Organizacji Certyfikującej/Lokalizacji Krytycznej i/lub Uczestnikowi.

12 Odpowiedzialność

- 12.1 GMP+ International poniesie odpowiedzialność za straty poniesione przez Firmę i/lub Uczestnika i/lub Organizację Certyfikującą jedynie w przypadku, gdy takie straty są bezpośrednim wynikiem zaniedbań, działań umyślnych i/lub nie wywiązania się przez GMP+ International z obowiązków wynikających z GMP+ FC Scheme, pod warunkiem że takie niewywiązanie się z obowiązków przez GMP+ International nie wynikało z niedostatecznej lub nieprawidłowej informacji dostarczonej GMP+ International przez Firmę i/lub Uczestnika i/lub Organizację Certyfikującą. W każdym przypadku odpowiedzialność GMP+ International będzie ograniczona do kwoty EUR 250.000 na reklamację i maksymalnie EUR 1.000.000 w roku kalendarzowym.

Załącznik 1. Odpowiedzialność za wprowadzanie danych do GMP+ database i/lub uprawnienia do publikowania.

Poniższa tabela przedstawia podmioty odpowiedzialne za wprowadzanie i przetwarzanie danych do GMP+ database i/lub uprawnienia do publikowania, w oparciu o wymogi, o których mowa w GMP+ A1 *Przepisy Ogólne*.

Odpowiedzialny za:	Artykuł	GMP+ Int.	Organizacja Certyfikująca/ Lokalizacja Krytyczna
Publikowanie danych Organizacji Certyfikującej/ Lokalizacji Krytycznej	4.5	X	-
Publikowanie zawieszenia Organizacji Certyfikującej/ Lokalizacji Krytycznej	8.1.c	X	-
Publikowanie rozwiązania Umowy Licencyjnej GMP+ Feed Certification scheme	8.1.d	X	-
Publikowanie informacji o tym, że GMP+ International nie odnowi Umowy Licencyjnej GMP+ Feed Certification scheme	8.1.b	X	-
Zawiadamianie, że inna Organizacja Certyfikująca przejmuje obowiązki, gdy dana Organizacja Certyfikująca zostaje zawieszona	8.1.2	X	-
Informowanie zainteresowanych Uczestników o cofnięciu/ nie przedłużeniu zatwierdzenia Organizacji Certyfikującej	8.1.3	X	-
Publikowanie zawiadomienia o zawieszonych Firmie	8.2.1.e	X	-
Zawiadamianie o cofnięciu Firmie Certyfikatu GMP+	8.2.1.e	X	-

Odpowiedzialny za :	Artykuł	GMP+ Int.	Organizacja Certyfikująca/Lokalizacja Krytyczna
Przekazywanie danych o Uczestniku (adres dla odwiedzających) do publikacji w otwartej części portalu GMP+			
Nazwa Uczestnika	4.1	-	X
Ulica	4.1	-	X
Numer	4.1	-	X
Kod pocztowy	4.1	-	X
Miasto	4.1	-	X
Kraj	4.1	-	X
Numer rejestracyjny Firmy / numer rejestracji w Izbie Handlowej	4.1	-	X
Numer telefonu	4.1	-	X
Numer faxu	4.1	-	X
Adres e-mail	4.1	-	X
Strona internetowa	4.1	-	X
Nazwa statku	4.1	-	X
Numer UE	4.1	-	X
Przekazywanie danych o Uczestniku (adres pocztowy) do publikacji w otwartej części portalu GMP+			
Numer skrzynki pocztowej PO Box	4.1	-	X
Kod pocztowy	4.1	-	X
Miasto	4.1	-	X
Kraj	4.1	-	X
Dane certyfikacji Uczestnika do częściowej publikacji w otwartej części portalu GMP+			
Standard(-y) GMP+	4.1.1	-	X
Zakres (-y)	4.1.1	-	X
Certyfikowany od	4.1.1	-	X
Data początkowa certyfikacji	4.1.1	-	X
Data końcowa	4.1.1	-	X
Data zawieszenia (jeśli dotyczy)	4.1.1	-	X
Data cofnięcia (jeśli dotyczy)	4.1.1	-	X
Powód zawieszenia (jeśli dotyczy)	4.1.1	-	X
Powód cofnięcia (jeśli dotyczy)	4.1.1	-	X
Status	4.1.1	-	X

Odpowiedzialny za :	Artykuł	GMP+ Int.	Organizacja Certyfikująca/Lokalizacja Krytyczna
Dane certyfikacji Uczestnika do częściowej publikacji w otwartej części portalu GMP+			
Powiązania lokalizacji wielozakładowej/jednostki transportowej (traction unit) z centralą/mocodawcą	4.1	X	-
Osoba kontaktowa u Uczestnika	4.1	-	X
Alarmowy numer telefonu (24/7)	4.1	-	X

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

Klauzula odpowiedzialności:

Niniejsza publikacja została opracowana celem dostarczenia stronom zainteresowanym informacji o standardach GMP+. Publikacja będzie regularnie aktualizowana. GMP+ International B.V. nie ponosi odpowiedzialności za ewentualne nieścisłości w publikacji.

© GMP+ International B.V.

Wszelkie prawa zastrzeżone. Informacje zawarte w tej publikacji mogą być przeglądane na ekranie, kopiowane oraz drukowane wyłącznie na użytek własny, niekomercyjny. Wszelkie inne użycie wymaga wcześniejszej pisemnej zgody GMP+ International B.V.