



# GMP+ BA10 Minimumvoorwaarden voor inkoop

GMP+ D 3.24

Versie NL: 1 januari 2021

**GMP+ Feed Certification scheme**



# Inhoudsopgave

<b>INLEIDING</b> .....	<b>4</b>
<b>1. ALGEMENE VRAGEN BA10</b> .....	<b>5</b>
1.1. WAAROM ZIJN DE INKOOPVOORWAARDEN IN OVERLEG MET ANDERE SCHEMA'S AANGEPAST? .....	5
1.2. MET WELKE SCHEMA'S HEEFT GMP+ INTERNATIONAL SAMENGEWERKT? .....	5
1.3. VAN WELKE OQUALIM GECERTIFICEERDE BEDRIJVEN MAG IK DIERVOEDER INKOPEN? .....	5
1.4. HOE MOET IK TABEL 3.9 MET VOORWAARDEN VOOR INKOOP VAN DIENSTEN LEZEN? .....	5
1.5. MOETEN ALLE RESULTATEN VAN ANALYSES WORDEN INGEVOERD IN DE GMP+ MONITORING DATABASE? .....	5
1.6. IS ER NOG EEN OVERGANGSPERIODE VASTGESTELD? .....	5
1.7. IK MAAK GEBRUIK VAN EEN COUNTRY NOTE. BEN IK VERPLICHT OM GEBRUIK TE MAKEN VAN DE NIEUWE INKOOPVOORWAARDEN UIT BA10? .....	6
1.8. WAT BEDOELEN JULLIE MET 'EEN GECERTIFICEERD BEDRIJF' EN MET 'EEN NIET-GECERTIFICEERD BEDRIJF'? .....	6
<b>2. WIJZIGINGEN POORTWACHTERSPROTOCOLLEN</b> .....	<b>7</b>
2.1. MOET IK EEN MELDING MAKEN BIJ GMP+ INTERNATIONAL ALS IK GEBRUIK MAAK VAN EEN POORTWACHTERSPROTOCOL? .....	7
2.2. MOET IK ELKE KEER EEN MELDING MAKEN ALS IK EEN POORTWACHTERSPROTOCOL GEBRUIK? .....	7
2.3. MOET IK JULLIE OP DE HOOGTE BRENGEN WANNEER IK STOP MET HET GEBRUIK VAN EEN POORTWACHTERSPROTOCOL? .....	7
2.4. MOET IK MIJN CERTIFICATIE INSTELLING OP DE HOOGTE BRENGEN ALS IK GEBRUIK MAAK VAN EEN POORTWACHTERSPROTOCOL? .....	7
2.5. KAN IK HET POORTWACHTERSPROTOCOL(LEN) GEBRUIKEN VOOR DE INKOOP VAN EEN GECERTIFICEERD BEDRIJF? .....	8
<b>3. POORTWACHTERSPROTOCOL(LEN)</b> .....	<b>9</b>
3.1. OVERZICHT .....	9
3.2. DE INKOOP VAN ONBEWERKTE GRANEN, (OLIE-)ZADEN EN PEULVRUCHTEN UIT EEN VERZAMELKETEN VOOR GEBRUIK IN DIERVOEDER .....	10
3.3. DE INKOOP VAN TOEVOEGINGSMIDDELEN, LEVENSMIDDELEN EN PHARMA PRODUCTEN .....	10
3.3.1. <i>Ik koop een gecertificeerd toevoegingsmiddel via een niet-gecertificeerd onafhankelijk bemiddelend verkoopkantoor. Hoe werkt melden in dit geval?</i> .....	11
3.4. INKOOP VAN VOORMALIGE LEVENSMIDDELEN .....	12
3.4.1. <i>Kunnen jullie de beperkingen uitleggen voor de verkoop van een voormalig levensmiddel aan een ander bedrijf?</i> .....	12
3.5. DE INKOOP VAN KRUIDEN EN SPECERIJEN .....	13
3.6. DE INKOOP VAN BEWERKTE VOEDERMIDDELEN .....	14
3.6.1. <i>Onder welke voorwaarden is het mogelijk om op FOB voorwaarden te verkopen met betrekking tot protocol 4.3.8?</i> .....	15
3.7. DE INKOOP VAN DIERVOEDER VOOR VOEDERPROEF .....	15
3.8. DE INKOOP VAN WEGTRANSPORT .....	16

3.8.1.	<i>Moet het transport van verpakte goederen door een extern bedrijf GMP+ gecertificeerd zijn?</i>	16
3.8.2.	<i>We gebruiken het poortwachtersprotocol voor een niet-gecertificeerd bedrijf voor het wegtransport van GMP+ geborgd diervoeder. Mag dat bedrijf het transport van geborgd diervoeder uitbesteden aan een ander niet-gecertificeerd bedrijf?.....</i>	17
3.9.	DE INKOOP VAN BINNENVAARTTRANSPORT.....	17
3.9.1.	<i>We gebruiken het poortwachtersprotocol voor een niet-gecertificeerd bedrijf voor het transport van GMP+ geborgd diervoeder per binnenvaartschip/duwbak. Mag dat bedrijf het transport van geborgd diervoeder uitbesteden aan een ander niet-gecertificeerd bedrijf? ...</i>	17
3.10.	DE INKOOP VAN OP- EN OVERSLAG.....	18
3.10.1.	<i>Moet de opslag van verpakte producten bij derden GMP + gecertificeerd zijn?.....</i>	18
3.10.2.	<i>We gebruiken het poortwachtersprotocol voor een niet-gecertificeerd bedrijf voor de opslag en overslag van geborgd diervoeder. Mag dat bedrijf de op- en overslag van geborgd diervoeder uitbesteden aan een ander niet-gecertificeerd bedrijf?.....</i>	18

## Inleiding

Deze Vraag & Antwoorden (V&A) lijst geeft informatie over het toepassen van de nieuwe GMP+ BA10 *Minimumvoorwaarden voor inkoop*. In de GMP+ BA10 zijn de inkoopvoorwaarden voor deelnemers aan het GMP+ Feed Certification scheme opgenomen.

De nieuwe GMP+ BA10 wordt gepubliceerd omdat een aantal inkoopvoorwaarden met andere Europese feed safety schema's zijn geharmoniseerd.

- In de acceptatie van certificaten van andere schema's waarmee wij een uitwisselbaarheidsovereenkomst hebben, zijn er geen significante veranderingen.
- De belangrijkste wijzigingen hebben te maken met de inkoop van diervoederingsrediënten via poortwachtersprotocollen. Er zijn drie nieuwe poortwachtersprotocollen toegevoegd en bij een aantal bestaande protocollen zijn er inhoudelijk kleine wijzigingen

### **November 2020:**

Op basis van vragen en feedback van de GMP+ Community wordt deze FAQ aangepast om bepaalde delen van de protocollen te verduidelijken in afwachting van een nieuwe versie van het GMP+ BA10-document. **De nieuw toegevoegde vragen en aanvullingen zijn grijs gemarkeerd.**

## 1. Algemene vragen BA10

### 1.1. Waarom zijn de inkoopvoorwaarden in overleg met andere schema's aangepast?

*Het basisprincipe is: we streven naar een level playing field, gebaseerd op gecertificeerde ketens. Om dit te bereiken is ervoor gekozen om de inkoopvoorwaarden tussen de verschillende schema's te harmoniseren.*

### 1.2. Met welke schema's heeft GMP+ International samengewerkt?

Wij hebben samengewerkt met Ovocom, AIC, QS, EFISC-GTP, OQUALIM en pastus+.

### 1.3. Van welke OQUALIM gecertificeerde bedrijven mag ik diervoeder inkopen?

Vanaf 1 januari 2020, is alleen het toegestaan in te kopen van OQUALIM gecertificeerde bedrijven met de scope 'RCNA International'. Een overzicht van deze bedrijven vind je op de website van [OQUALIM](#).

### 1.4. Hoe moet ik tabel 3.9 met voorwaarden voor inkoop van diensten lezen?

Tabel 3.9 geeft de inkoop van een bepaalde processtap bv. opzakken van mengvoeders of drogen van een voedermiddel weer (subcontracting). Het kan ook om een reeks van processtappen gaan bijvoorbeeld de complete productie van mengvoeder. Als je dit een ander bedrijf wilt laten doen, bijvoorbeeld omdat die dit heel goed kan, dan moet dat bedrijf daarvoor wel gecertificeerd zijn. Je koopt dus deze processtappen in bij dat bedrijf.

### 1.5. Moeten alle resultaten van analyses worden ingevoerd in de GMP+ Monitoring database?

Ja, tenzij dit anders is vermeld in het poortwachtersprotocol.

*Note: de resultaten worden anoniem verwerkt. De resultaten geven inzicht in de aard en omvang van het gebruik van poortwachtersprotocollen. Op basis hiervan kunnen wij, samen met andere schema's, deze te evalueren en eventueel aan te passen.*

### 1.6. Is er nog een overgangperiode vastgesteld?

Ja. Het hele jaar 2020 geldt als een overgangsjaar. Vanaf 1-1-2021 gelden uitsluitend nog de nieuwe inkoopvoorwaarden. Natuurlijk mag je ze ook eerder toepassen.

### 1.7. Ik maak gebruik van een Country Note. Ben ik verplicht om gebruik te maken van de nieuwe inkoopvoorwaarden uit BA10?

Nee, je bent niet verplicht dit te doen. Maar met de introductie van de nieuwe inkoopvoorwaarden is de overlap met de Country Notes een stuk groter geworden. Een combinatie is niet toegestaan.

Je moet als bedrijf een keuze maken.

- Je volgt de voorwaarden uit de Country Note;  
Of
- Je volgt de inkoopvoorwaarden uit de GMP+ BA10

### 1.8. Wat bedoelen jullie met 'een gecertificeerd bedrijf' en met 'een niet-gecertificeerd bedrijf'?

Met een 'gecertificeerd bedrijf' bedoelen we een bedrijf dat gecertificeerd is volgens het GMP+ FC scheme of een ander, geaccepteerd voederveiligheidsschema. Voor een volledige lijst van geaccepteerde voederveiligheidsschema's ga je naar het GMP+ BA10-document.

Met een 'niet-gecertificeerd bedrijf' bedoelen we een bedrijf dat helemaal niet gecertificeerd is of gecertificeerd is volgens een niet geaccepteerd voederveiligheidsschema. Bijvoorbeeld een food safety certification scheme (bijvoorbeeld BRC).

## 2. Wijzigingen poortwachtersprotocollen

Hier beschrijven wij de wijzigingen in bestaande poortwachtersprotocollen en lichten wij de nieuwe poortwachtersprotocollen toe.

### 2.1. Moet ik een melding maken bij GMP+ International als ik gebruik maak van een poortwachtersprotocol?

Ja, tenzij anders vermeld in het poortwachtersprotocol. Het gaat om een digitale melding. Wij sturen een standaard ontvangstbevestiging terug. Na ontvangst kun je direct het protocol toepassen.

*Let op: een uitzondering vormt de melding bij het protocol voor bewerkte voedermiddelen. In dat geval beoordelen wij wel de melding. Pas na goedkeuring kun je het protocol toepassen.*

### 2.2. Moet ik elke keer een melding maken als ik een poortwachtersprotocol gebruik?

Ja, tenzij anders vermeld in het poortwachtersprotocol. Denk hierbij aan elke nieuwe product/land-combinatie of product/producent-combinatie. Check dit goed in het poortwachtersprotocol.

*Voorbeelden van product/land-combinatie:*

- Stel je koopt alleen mais uit Roemenië (GMP+ BA10, 4.3.2) dan moet je één melding maken. Ga je ook mais uit Servië kopen dan moet je hiervoor een melding doen

*Voorbeelden van product/producent-combinatie:*

- Stel je koopt zonnepitschroot van producent X uit Oekraïne (GMP+ BA10, 4.3.8). Dat moet je dit bij de eerste batch een keer melden. Koop je ook zonnepitschroot van producent Y uit Oekraïne, dan meld je dit ook.

### 2.3. Moet ik jullie op de hoogte brengen wanneer ik stop met het gebruik van een poortwachtersprotocol?

Nee, je hoeft ons niet op de hoogte te brengen wanneer je stopt met het gebruik van een poortwachtersprotocol. Wij raden je aan om zorgvuldig in je eigen administratie te registreren wanneer je stopt met het gebruik van een protocol, om duidelijk bewijs te hebben over de exacte poortwachtersperiode.

### 2.4. Moet ik mijn certificatie instelling op de hoogte brengen als ik gebruik maak van een poortwachtersprotocol?

Ja, je moet zelf de Certificatie Instelling (CI) op de hoogte stellen. Informeer bij de CI hoe je de melding moet doen. GMP+ International stuurt periodiek een overzicht van aanmeldingen naar de certificatie instellingen.

## 2.5. Kan ik het poortwachtersprotocol(len) gebruiken voor de inkoop van een gecertificeerd bedrijf?

Nee, je kunt niet optreden als poortwachter voor de inkoop van diervoederproducten (bijv. voedermiddelen) of diervoederdiensten (bijv. transport of opslag) van een gecertificeerd bedrijf<sup>1</sup>. Dit betekent bijvoorbeeld dat je het poortwachtersprotocol niet kunt gebruiken voor de inkoop van diervoederproducten of -diensten die een ander GMP+ gecertificeerd bedrijf van zijn GMP+ certificatie heeft uitgesloten. Dat GMP+ gecertificeerde bedrijf moet deze producten of diensten onder de scope van zijn eigen certificatie brengen.

Er zijn twee uitzonderingen op deze voorwaarde

- Protocol 4.3.2 'Inkoop van onbewerkte granen, (olie)zaden en peulvruchten': Met dit protocol kun je niet-geborgde granen, (olie)zaden en peulvruchten inkopen bij een ander GMP+ gecertificeerd bedrijf, wanneer dit GMP+ gecertificeerde bedrijf deze producten aan jou verkoopt op FOB-voorwaarden.
- Protocol 4.3.8 'Inkoop bewerkte voedermiddelen'. In sommige situaties zit er een handelaar tussen jou als poortwachter en de niet-gecertificeerde producent. De GMP+ status van deze handelaar maakt niet uit, indien deze handelaar op FOB-voorwaarden aan jou verkoopt.

---

<sup>1</sup> Raadpleeg vraag 1.8 hierboven voor wat we bedoelen met 'gecertificeerd bedrijf'.



### 3. Poortwachtersprotocol(len)

#### 3.1. Overzicht

Poortwachtersprotocollen	Nieuwe/aangepaste protocollen	Wijzigingen
4.3.1 - Inkoop van onbewerkte producten van telers voor gebruik in of als diervoeder (inclusief hooi en stro)		Nee
4.3.2 - Inkoop van onbewerkte granen, (olie-)zaden en peulvruchten vanuit de collect keten voor gebruik in diervoeder		Ja, zie <a href="#">3.2</a>
Inkoop van toevoegingsmiddelen	4.3.3 - Inkoop van toevoegingsmiddelen, levensmiddelen en farmaceutische producten	Ja, zie <a href="#">3.3</a>
Inkoop van (voormalige) levensmiddelen	4.3.4 - Inkoop van voormalige levensmiddelen	Ja, zie <a href="#">3.4</a>
4.3.5 - De inkoop van palmolie		Nee
	4.3.7 - Inkoop van kruiden en specerijen	Ja, zie <a href="#">3.5</a>
	4.3.8 - Inkoop van (overige) bewerkte voedermiddelen	Ja, zie <a href="#">3.6</a>
	4.3.9 - Inkoop van diervoeder t.b.v. een diervoederproef	Ja, zie <a href="#">3.7</a>
4.4.1 Inkoop van wegtransport		Ja, zie <a href="#">3.8</a>
4.4.2 Inkoop van binnenvaart transport		Ja zie <a href="#">3.9</a>
4.4.3. Inkoop van op- en overslag		Ja, zie <a href="#">3.10</a>

### 3.2. De inkoop van onbewerkte granen, (olie-)zaden en peulvruchten uit een verzamelketen voor gebruik in diervoeder

#### Wat is er gewijzigd?

1. In de nieuwe voorwaarden is uitsluitend van belang waar onbewerkte granen, (olie-)zaden en peulvruchten zijn geteeld, ongeacht waar de collecteur is gevestigd.
2. Salmonella en zware metalen moeten nu bij elke batch worden geanalyseerd. Dit is vastgesteld in overleg met andere schema's waardoor het voor GMP+ deelnemers mogelijk is om dit protocol alvast toe te passen voor de leveringen van onbewerkte granen, (olie-)zaden en peulvruchten naar andere schema's. De noodzaak van 100% analyse op salmonella in deze onbewerkte producten zal echter opnieuw geëvalueerd worden in de loop van 2020.

#### Wat zijn de bijzonderheden?

1. Bemonstering in opslag. Het is mogelijk een batch in opslag te bemonsteren. Deze batch moet op de opslaglocatie apart worden gehouden totdat deze bemonsterd, geanalyseerd en vrijgegeven is. Vervolgens kan je deze batch rechtstreeks afleveren naar de eindontvanger. Voorbeeld bemonstering batch in opslag
  - Stel je wilt vanuit de opslaglocatie de batch met vrachtwagens vervoeren. Omdat de batch al bemonsterd, geanalyseerd en vrijgegeven is (GMP+ geborgd) op de opslaglocatie ben je niet verplicht ook elke 20<sup>e</sup> vrachtwagen te analyseren. Dit geldt ook als je aflevert aan meerdere ontvangers.
  - Stel je wilt meerdere kleinere leveringen bij elkaar opslaan als één batch. Dan moet je deze batch apart houden totdat deze bemonsterd, geanalyseerd en vrijgegeven is. Daarna kan je deze batch gebruiken voor productie van GMP+ diervoeder.
2. Als je van verschillende (niet-geborgde) herkomsten granen of oliezaden per vrachtwagen ontvangt, geldt dat je elke vrachtwagen moet bemonsteren. Elke 20<sup>e</sup> monster moet je analyseren, tenzij je de vrachten kunt opslaan en als 1 batch kunt beschouwen en bemonsteren (zie 1).
3. Het analyseren van pesticiden, op basis van een risicoanalyse.. Wanneer zeker is dat bepaalde pesticiden niet gebruikt zijn of worden tijdens de teelt, hoef je deze niet te analyseren.

### 3.3. De inkoop van toevoegingsmiddelen, levensmiddelen en pharma producten

Binnen dit protocol kunnen toevoegingsmiddelen, levensmiddelen en pharma-producten wereldwijd worden ingekocht. Noodzakelijk is om zelf een HACCP-studie te maken en daarop maatregelen, controles en inspecties te baseren.

**Wat is gewijzigd?**

1. De scope van dit protocol is uitgebreid. Je kunt naast de inkoop van toevoegingsmiddelen nu ook levensmiddelen en farmaproducten inkopen. Voorheen werden levensmiddelen ingekocht via het 'protocol aankoop van (voormalige) levensmiddelen'.

*Let op:*

- a) *Levensmiddelen zijn producten, verwerkt, gedeeltelijk verwerkt of onverwerkt, die bestemd zijn om door de mens te worden geconsumeerd of waarvan redelijkerwijs kan worden verwacht dat zij door de mens worden geconsumeerd.*
- b) *Voormalige levensmiddelen zijn producten verwerkt, gedeeltelijk verwerkt of onbewerkt, die voor menselijke consumptie zijn geteeld/geproduceerd, maar niet door het levensmiddelenbedrijf als voedingsmiddel in de handel zijn gebracht en niet langer voor menselijke consumptie zijn bestemd vanwege productie- of verpakkingsfouten of andere defecten.*

2. Levensmiddelenadditieven kunnen als levensmiddel worden ingekocht voor zover deze onder een GFSI erkend schema zijn geproduceerd.

*Let op: wanneer een levensmiddelenadditief in diervoeder wordt gebruikt, moet het wettelijk worden beschouwd als een toevoegingsmiddel of een voedermiddel. Dit kan gevolgen hebben voor de etikettering, de dosering en de toepassing in diervoeder.*

3. Het inkopen van zuivelgrondstoffen oorspronkelijk bestemd als levensmiddelen kan op meerdere manieren:
  - Zuivelproducten voor verwerking in diervoeders, die zijn geproduceerd onder EU Reg. 853/2004. Zie hiervoor tabel 3.4.2 in de nieuwe BA10.
  - Voor zuivelproducten, die niet zijn geproduceerd onder 853/2004, maar wel onder een GFSI-erkend schema, geldt dat zij onder dit protocol kunnen worden aangekocht
  - Zuivelgrondstoffen die noch onder GFSI, noch onder EU Reg. 853/2004 zijn geproduceerd, worden ingedeeld als voormalige levensmiddelen. Zie hiervoor paragraaf 4.3.4. van de nieuwe BA10.

4. Alle diervoederadditieven die binnen de EU en niet-EU-landen zijn toegelaten als additief voor diervoeder mogen worden ingekocht.

5. Alle farmaproducten die onder de Europese farmacopoeia of een gelijkwaardige farmacopoeia zijn geproduceerd mogen worden ingekocht. Belangrijk is dat je nagaat of het product voor gebruik in diervoeder is toegelaten. Check de wetgeving!

### 3.3.1. Ik koop een gecertificeerd toevoegingsmiddel via een niet-gecertificeerd onafhankelijk bemiddelend verkoopkantoor. Hoe werkt melden in dit geval?

In sommige landen kunnen GMP+ gecertificeerde bedrijven onder certificatie geproduceerde toevoegingsmiddelen voor diervoeder uitsluitend kopen via één onafhankelijk verkoopkantoor. Dit onafhankelijke verkoopkantoor is meestal (nog) niet GMP+ gecertificeerd. Het toevoegingsmiddel wordt geleverd in de originele verpakking van de producent.

Omdat de inkoop en facturatie via een niet-GMP+ gecertificeerd onafhankelijk verkoopkantoor gebeurt, wordt de GMP+ keten onderbroken. Voor deze situatie kan het Poortwachtersprotocol toevoegingsmiddelen voor diervoeder worden gebruikt.

We vragen u om het 'Poortwachtersprotocol meldformulier' als volgt in te vullen:

- Aanvullende informatie: de naam en adresgegevens van het verkoopkantoor.
- Upload het GMP+ (of gelijkwaardig) certificaat van de producent.

### 3.4. Inkoop van voormalige levensmiddelen

#### **Wat is er gewijzigd?**

1. De scope van dit protocol is beperkt tot de inkoop van voormalige levensmiddelen.
2. De witness audit door de certificatie instelling is vervangen door een andere vorm van toezicht op de kwaliteit van de leveranciersaudit. Wanneer gebruik wordt gemaakt van een poortwachters-protocol heeft GMP+ International toestemming om aanwezig te zijn tijdens een leveranciersaudit. Hoe we dit precies gaan invullen wordt nog overlegd.
3. De FSMS hoeft niet meer elke drie jaar bijgewerkt te worden. In de voorwaarden is opgenomen dat de HACCP-documentatie (en ook andere kwaliteitsdocumentatie) bijgewerkt moet worden als dat nodig is.
4. De kwalificaties voor de persoon die de leveranciersaudit uitvoert vallen nu onder de eigen verantwoordelijkheid van het gecertificeerde bedrijf.

#### 3.4.1. Kunnen jullie de beperkingen uitleggen voor de verkoop van een voormalig levensmiddel aan een ander bedrijf?

Als GMP+ geven wij er de voorkeur aan dat een bedrijf dat een voormalig levensmiddel inkoop dat een behandeling nodig heeft om een diervoeder te worden, deze behandeling zelf kan uitvoeren. Voorbeelden: uitpakken, drogen, reinigen. Dit bedrijf moet een gevalideerd proces hebben dat GMP+ gecertificeerd is (scope: Productie van voedermiddelen).

In sommige gevallen kan een bedrijf deze behandeling echter niet zelf uitvoeren. Dan kan hij dit voormalig levensmiddel doorverkopen aan een ander bedrijf dat wel in staat is om deze behandeling uit te voeren (een producent). Deze beperkingen voor doorverkoop gelden alleen voor voormalige levensmiddelen die een speciale behandeling nodig hebben om een diervoeder te worden.

Deze beperkingen zijn niet van toepassing wanneer het voormalige levensmiddel als diervoeder moet worden beschouwd en aan de dieren kan worden gevoerd of tot diervoeder kan worden verwerkt.

Het is ons opgevallen dat de clause in de GMP+ BA10, protocol 4.3.4, op verschillende manieren wordt gelezen en geïnterpreteerd. Het is de bedoeling om deze in de volgende versie van de GMP+ BA10 te verduidelijken.

### 3.5. De inkoop van kruiden en specerijen

Dit is een nieuw protocol.

#### **Wat zijn de bijzonderheden?**

1. Binnen de scope valt de inkoop van kruiden en specerijen vanuit elke origine. Monitoring van iedere batch is vereist.  
De kruiden en specerijen moeten zijn goedgekeurd voor gebruik in diervoeder;
  - indien de poortwachter een producent is: in het land waar de poortwachter zich bevindt;
  - indien de poortwachter een handelaar is: in het land waar het product op de markt wordt gebracht.
2. Wanneer geproduceerd volgens een door GFSI erkend schema, kunnen deze kruiden en specerijen worden beschouwd als levensmiddel en buiten het toepassingsgebied van dit protocol
3. Voor Europa gaat het om de volgende kruiden en specerijen:
  - a. Producten uit de Europese catalogus van voedermiddelen (Vo. (EU) Nr. 68/2013) opgesomd in categorie 7.
    - 7.3.1 Schors
    - 7.4.1 Bloesems, gedroogd
    - 7.7.1 Bladeren, gedroogd
    - 7.9.1 Zoethout
    - 7.10.1 Munt
  - b. Producten welke niet worden vermeld categorie 4 of 7 van deel C van de Europese catalogus van voedermiddelen, zoals wortels, wortelstokken, knollen of granen van een plantaardige soort. Het voedermiddel (wortel of graan) moet worden vermeld in de lijst gepubliceerd op de website [www.feedmaterialsregister.eu](http://www.feedmaterialsregister.eu).
4. Alle betreffende kruiden en specerijen vallen onder een generieke risicobeoordeling die in de FSP is opgenomen.

### 3.6. De inkoop van bewerkte voedermiddelen

Dit is een nieuw protocol.

#### Wat zijn de bijzonderheden?

1. Op basis van dit protocol kunnen voedermiddelen worden ingekocht. Kenmerk is dat deze producten een bewerkingsstap hebben ondergaan. Vandaar de term 'bewerkte producten'. Voorbeelden zijn:
  - Bijproducten van de maalindustrie
  - Bijproducten van de oliezaad verwerkende industrie
  - Bijproducten van de suikerproductie
  
2. Het gebruik is beperkt tot specifieke landen.
  - Voor de overige bewerkte voedermiddelen geldt dat je deze alleen mag inkopen onder dit poortwachtersprotocol als ze geproduceerd zijn **buiten** Duitsland, Nederland, België, Luxemburg, het Verenigd Koninkrijk of Oostenrijk en afkomstig zijn van leveranciers gevestigd **buiten** deze landen.
  - Voor een aantal producten uit specifieke landen gelden uitzonderingen zie par. 4.3.8.1
  
3. Dit protocol is op twee manieren toe te passen.
  - Voor onbepaalde tijd, maar dan wel met monitoring van iedere batch. **Monitoring moet worden uitgevoerd overeenkomstig Annex 1 van dit protocol.**
  - De optie houdt in dat je jarenlang van een bepaalde producent een voedermiddel kunt blijven kopen, mits je elke batch analyseert op de gedefinieerde parameters. Je mag de frequentie niet verminderen en ook de vastgestelde parameters moeten elke keer allemaal worden geanalyseerd.
  - Voor bepaalde tijd (max 18 maanden), met monitoring op basis van een gevarenanalyse. Deze periode van 18 maanden is bedoeld voor de niet-gecertificeerde producent om een eigen borgingssysteem op te zetten en dit te laten certificeren. Dit moet worden aangetoond met een contract, dat de producent met een certificatie-instelling heeft afgesloten.

*Let op: als je deze optie wilt toepassen moet je dit – net als bij de andere protocollen – melden bij GMP+ International. Je moet in dit geval meer informatie meesturen.*

- *NAW-gegevens van de producent*
- *Een contract van de producent met de certificatie instelling*
- *Een onderbouwd monitoringsplan*

GMP+ International kijkt of de toegezonden informatie voldoet aan de voorwaarden van het protocol en meldt haar bevindingen aan jou. Pas dan mag je deze optie gebruiken. Correcte toepassing van het protocol wordt geverifieerd door de auditor.

3.6.1. Onder welke voorwaarden is het mogelijk om op FOB voorwaarden te verkopen met betrekking tot protocol 4.3.8?

- 1) Eerst moet u uitzoeken of u het voedermiddel als poortwachter mag kopen. Het poortwachtersprotocol mag niet worden gebruikt voor de inkoop van specifieke voedermiddelen-landen-combinaties. Zie hiervoor de tabel in het protocol. Deze voedermiddelen mag u alleen kopen bij gecertificeerde bedrijven.
- 2) Indien u het poortwachtersprotocol mag gebruiken om een voedermiddel aan te schaffen (dus een 'toegestaan product'), kan het zijn dat er een handelaar tussen zit (als tussenpersoon). Het land waar de handelaar is gevestigd, is niet relevant wanneer de handelaar FOB aan u verkoopt. Dus zelfs als deze handelaar zich in een van de vermelde landen bevindt, kunt u het protocol nog steeds toepassen.

Een voorbeeld van een situatie waarin verkopen tegen FOB-voorwaarden is toegestaan: een Duitse voederproducent koopt zonnebloemzaadschroot uit Oekraïne via een handelaar in België. In dit geval kan de handelaar het product verkopen onder FOB-voorwaarden omdat zonnebloemmeel uit Oekraïne een 'toegestaan product' is.

Een voorbeeld van een situatie waarin verkopen onder FOB-voorwaarden NIET van toepassing is: een Duitse diervoederproducent koopt sojaschroot uit Brazilië via een handelaar in Nederland. In dit geval hebben we het over een verboden product, poortwachter is niet toegestaan. Het protocol kan helemaal niet worden gebruikt.

### 3.7. De inkoop van diervoeder voor voederproef

Dit is een nieuw protocol.

#### **Wat zijn de bijzonderheden?**

1. Dit protocol kun je toepassen als je een voederproef doet, waarbij je bijvoorbeeld een nieuw voedermiddel test. Deze voedermiddelen zijn vaak niet afkomstig van gecertificeerde producenten en staan soms ook niet geregistreerd op de lijst van toegestane producten (GMP+ productenlijst). Bij een correcte toepassing heeft het geproduceerde voer de GMP+ status.
2. Het is noodzakelijk iedere ingekochte batch te monitoren.
3. Betreft het een proef met een niet-geregistreerd diergeneesmiddel of niet-toegelaten toevoegingsmiddel dan is toestemming van de bevoegde autoriteit noodzakelijk.

### 3.8. De inkoop van wegtransport

#### Wat is er gewijzigd?

Enkele aspecten van dit protocol zijn verduidelijkt:

1. De elementen uit de schriftelijke overeenkomst voor transport van hooi en stro kunnen ook opgenomen worden in de CMR-vrachtbrief bij de betreffende lading.
2. Voorwaarden voor gebruik van niet gecertificeerde laadcompartimenten met status "uitsluitend voor levensmiddelen" zijn nu toegevoegd aan dit protocol.
  - Deze laadcompartimenten mogen worden gebruikt voor transporten van levensmiddelen van plantaardige oorsprong (bijvoorbeeld plantaardige vetten en oliën, bloem, suiker e.d.) naar diervoederbedrijven. GMP+ certificatie van de transporteur is daarbij niet nodig. Maar de laadcompartimenten moeten vallen onder een door een onafhankelijke derde partij afgegeven HACCP certificaat
  - Voor transport van bijproducten van levensmiddelenindustrie (schillen, schroten e.d.) en levensmiddelen van dierlijke oorsprong zijn de reguliere voorwaarden van het GMP+ FC scheme van toepassing.

#### Wat zijn de bijzonderheden?

De geborgde transportbedrijven staan niet geregistreerd in de GMP+ Bedrijvendatabase. Als ontvanger van het transport moet je er dus rekening mee houden dat je in voorkomende gevallen bij de GMP+ gecertificeerde opdrachtgever moet navragen of de betreffende laadcompartiment/tractionair door hem worden geborgd.

#### 3.8.1. Moet het transport van verpakte goederen door een extern bedrijf GMP+ gecertificeerd zijn?

Het transport van verpakte goederen hoeft niet te worden ingekocht bij een GMP+ gecertificeerde transporteur. Dit staat vermeld in de toelichting in hoofdstuk 3.6 van GMP+ BA10.

Dit betekent dat een GMP+ bedrijf een afspraak kan maken over het transport van verpakte goederen met een transportbedrijf. Het GMP+ gecertificeerde bedrijf moet zijn eigen verantwoordelijkheid nemen en HACCP-principes toepassen bij de selectie van een transporteur. Hij moet in een overeenkomst alle rechten en plichten van beide partijen over veilig transport vastleggen.

*N.B.: De mogelijkheid om het transport van verpakte goederen bij een niet-gecertificeerd bedrijf in te kopen, mag niet worden geïnterpreteerd alsof je je eigen transport van verpakte goederen kunt uitsluiten van de scope van je Feed Safety Management System en certificering: eigen transport van verpakte goederen moet worden beheerst met het Feed Safety Management System en moet worden gecertificeerd.*



3.8.2. We gebruiken het poortwachtersprotocol voor een niet-gecertificeerd bedrijf voor het wegtransport van GMP+ geborgd diervoeder. Mag dat bedrijf het transport van geborgd diervoeder uitbesteden aan een ander niet-gecertificeerd bedrijf?

Nee, dat mag niet. Als poortwachter kun je alleen verantwoordelijkheid nemen voor de dienstverlening van het bedrijf waarmee je een kwaliteits-/voederveiligheidsborgingsovereenkomst hebt en die door jou wordt gecontroleerd op de naleving van de overeenkomst, de GMP+ voorwaarden en de geldende diervoederwetgeving. compliance with the agreement, GMP+ requirements and applicable feed legislation.

### 3.9. De inkoop van binnenvaarttransport

#### **Wat is er gewijzigd?**

1. Alleen bedrijven die gecertificeerd zijn voor de scope "bevrachting binnenvaarttransport" mogen gebruiken maken van dit protocol.
2. De initiële inspectie moet uitgevoerd worden door GMP+ auditors/inspecteurs, geaccepteerd voor de scope "bevrachting kust- en binnenvaarttransport".

#### **Wat zijn de bijzonderheden?**

De geborgde binnenvaartschepen/ duwbakken staan niet geregistreerd in de GMP+ Bedrijvendatabase. Als ontvanger van het transport moet je er dus rekening mee houden dat je in voorkomende gevallen bij de GMP+ gecertificeerde opdrachtgever moet navragen of de betreffende binnenvaartschip/ duwbak door hem worden geborgd.

3.9.1. We gebruiken het poortwachtersprotocol voor een niet-gecertificeerd bedrijf voor het transport van GMP+ geborgd diervoeder per binnenvaartschip/duwbak. Mag dat bedrijf het transport van geborgd diervoeder uitbesteden aan een ander niet-gecertificeerd bedrijf?

Nee, dat mag niet. Als poortwachter kun je alleen verantwoordelijkheid nemen voor de dienstverlening van het bedrijf waarmee je een kwaliteits-/voederveiligheidsborgingsovereenkomst hebt en die door jou wordt gecontroleerd op de naleving van de overeenkomst, de GMP+ voorwaarden en de geldende diervoederwetgeving.

### 3.10. De inkoop van op- en overslag

#### Wat is er gewijzigd?

1. Oostenrijk en Luxemburg zijn toegevoegd aan de lijst van landen waar het poortwachtersprotocol **niet** gebruikt mag worden.
2. Het kan worden toegepast voor opslag aansluitend aan de oogst, voor vers, enkelvoudig plantaardig product dat direct na de oogst wordt geconserveerd.

#### Wat zijn de bijzonderheden?

Je voert een initiële inspectie uit bij het niet-gecertificeerde op- en overslagbedrijf, om te verifiëren dat dit bedrijf hetzelfde niveau van diervoederveiligheid garandeert als een GMP+ gecertificeerd bedrijf.

Of er, na deze initiële inspectie, een periodieke controle nodig is op naleving van gemaakte afspraken, dien je vast te stellen op basis van een risicoanalyse.

#### 3.10.1. Moet de opslag van verpakte producten bij derden GMP + gecertificeerd zijn?

De opslag van verpakte goederen hoeft niet te worden ingekocht bij een GMP+ gecertificeerde dienstverlener. Dit staat vermeld in de toelichting in hoofdstuk 3.5 van GMP+ BA10. Protocol 4.4.3 moet worden toegepast.

N.B.: De mogelijkheid om opslag van verpakte goederen bij een niet-gecertificeerd bedrijf in te kopen mag niet worden geïnterpreteerd alsof je je eigen opslag van verpakte goederen kunt uitsluiten van de scope van je Feed Safety Management System en certificering: eigen opslag van verpakte goederen moet worden gecontroleerd met het Feed Safety Management System en gecertificeerd zijn. Ook als je verpakte goederen op een van je eigen afzonderlijke locaties zijn opgeslagen.

#### 3.10.2. We gebruiken het poortwachtersprotocol voor een niet-gecertificeerd bedrijf voor de opslag en overslag van geborgd diervoeder. Mag dat bedrijf de op- en overslag van geborgd diervoeder uitbesteden aan een ander niet-gecertificeerd bedrijf?

Nee, dat mag niet. Als poortwachter kun je alleen verantwoordelijkheid nemen voor de dienstverlening van het bedrijf waarmee je een kwaliteits-/voederveiligheidsborgingsovereenkomst hebt en die door jou wordt gecontroleerd op de naleving van de overeenkomst, de GMP+ voorwaarden en de geldende diervoederwetgeving.

**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](mailto: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.