



FAQ 'Specifieke voorwaarden voor bijproducten uit de Olie- en Vetindustrie'

GMP+ D 3.22

Versie NL: 1 september 2018

GMP+ Feed Certification scheme



Inhoudsopgave

1. INTRODUCTIE	3
2. ALGEMEEN	4
2.1. WAAROM WORDT DEZE BIJLAGE GMP+ BA7 GEÏNTRUCHEERD?.....	4
2.2. WAT IS DE SCOPE VAN DEZE BIJLAGE GMP+ BA7?	4
2.3. AAN WELKE GMP+ STANDAARD IS DEZE BIJLAGE GEKOPPELD?	4
2.4. MOETEN PRODUCENTEN VAN MENGVOEDERS VOLDOEN AAN DEZE BIJLAGE?	5
2.5. KAN EEN HANDELAAR DEZE BIJLAGE GEBRUIKEN ALS SOORT VAN POORTWACHTERSPROTOCOL?	5
2.6. WAAROM ZIJN PRODUCENTEN UIT GEREGEREERDE LEVENSMIDDELENBEDRIJVEN, DIE ZICH IN DE EU BEVINDEN, UITGESLOTEN?	5
2.7. HOE IS DEZE BIJLAGE OPGEBOUWD?	5
2.8. HOE MOET IK DE ANALYSE INTERPRETEREN WANNEER EEN BIJPRODUCT WORDT GETRANSPORTEERD PER VRACHTWAGEN?	6
2.9. HOE MOET IK POSITIEVE VRIJGAVE IN INTERPRETEREN?.....	6
2.10. WIE IS VERANTWOORDELIJK VOOR DE ANALYSE?	6

1. Introductie

Dit document is opgesteld om achtergrondinformatie te verstrekken over de bijlage GMP+ BA7 'Specifieke voorwaarden voor bijproducten uit de Olie- en Vetindustrie'.

De eerste versie van deze bijlage is gepubliceerd in september 2018 als onderdeel van het GMP+ FC scheme, module Feed Safety Assurance (FSA)

Dit document bespreekt de meest gestelde vragen en is bedoeld als leidraad voor de GMP+ deelnemer.

Heeft u nog vragen of wilt u meer informatie ontvangen? Neem dan contact met ons op via ons contactformulier. Indien nodig, worden nieuwe informatie en richtlijnen toegevoegd aan deze FAQ-lijst.

2. Algemeen

2.1. Waarom wordt deze bijlage GMP+ BA7 geïntroduceerd?

Het vaststellen van deze specifieke voorwaarden is een gezamenlijk initiatief van vier Europese voederveiligheidsschema's (OVOCOM, GMP+ International, Q&S en AIC) in samenwerking met een aantal bedrijven die actief zijn in de levering van deze vetten van bepaalde oorsprong,

Het doel van deze specifieke voorwaarden is

- om meer zekerheid te bieden over voederveiligheid aan de gebruikers van deze bijproducten, met name de mengvoederindustrie.
- om een gelijk speelveld te creëren. Deze voorwaarden worden een onderdeel van alle vier voederveiligheidsschema's.

2.2. Wat is de scope van deze bijlage GMP+ BA7?

Deze bijlage biedt een aantal specifieke voederveiligheidsvoorwaarden voor producenten en handelaren

- van/in een aantal specifieke bijproducten van de olie- en vetindustrie,
- afkomstig uit bepaalde landen

Deze specifieke voorwaarden zijn gericht op

- een aantal logistieke aspecten,
- monsternamen en analyse
- etikettering.

2.3. Aan welke GMP+ standaard is deze bijlage gekoppeld?

Deze bijlage is gekoppeld aan reguliere GMP+ standaarden B1, B2 en B3. De bijlage moet – zoals iedere andere GMP+ bijlage – worden beschouwd als onderdeel van de standaard. Naleving van de voorwaarden van deze bijlage is noodzakelijk om een GMP+ certificaat te verkrijgen.

Naleving is verplicht wanneer een bedrijf één of meer van de volgende bijproducten uit de olie- en vetindustrie produceert of verhandelt die

- afkomstig zijn uit bepaalde landen en die
- binnen de scope van deze bijlage vallen

2.4. **Moeten producenten van mengvoeders voldoen aan deze bijlage?**

Producenten van mengvoeder voor gebruik in de veehouderij hoeven deze bijlage niet toe te passen.
N.B. ook vetmengers moeten voldoen aan de relevante voorwaarden in deze bijlage.

2.5. **Kan een handelaar deze bijlage gebruiken als soort van poortwachtersprotocol?**

Nee. De producent van deze bijproducten moet reeds een gecertificeerd safety management system hebben:

- wanneer een bedrijf bijproducten produceert of verhandelt die buiten de scope van deze bijlage vallen, naleving van de reguliere GMP+ standaarden is voldoende om een certificaat te krijgen.
- wanneer een bedrijf bijproducten produceert of verhandelt die binnen de scope van deze bijlage vallen, is naleving van zowel de reguliere GMP+ standaarden als deze bijlage nodig om een certificaat te krijgen.

2.6. **Waarom zijn producenten uit geregistreerde levensmiddelenbedrijven, die zich in de EU bevinden, uitgesloten?**

Het proces van een geregistreerd levensmiddelenbedrijf dat zich in de EU bevindt, wordt beschouwd als een proces dat reeds voldoende garanties biedt dat de veiligheid van de bijproducten kan worden geborgd. Er is voldoende vertrouwen dat de voederveiligheid van de bijproducten kan worden geborgd door te voldoen aan de reguliere GMP+ standaarden.

Dit geregistreerde levensmiddelenbedrijf dat zich in de EU bevindt kan een GMP+ feed safety management system opzetten en uitvoeren, dat gebaseerd is op de reguliere GMP+ standaard (bijv. de GMP+ B2 standaard).

2.7. **Hoe is deze bijlage opgebouwd?**

In hoofdstuk 3 van de bijlage staat een tabel met daarin de specifieke voorwaarden voor bijproducten, gericht op logistiek, monitoring en labeling. Daarnaast worden specifieke voorwaarden beschreven voor de inkoop van soapstocks.

De annexen in de bijlagen zijn bedoeld als leidraad voor

- welke bijproducten zich binnen of buiten de scope bevinden. Producten die zich binnen de scope bevinden moeten voldoen aan de specifieke voorwaarden.
- Uit welke processen deze bijproducten afkomstig zijn

2.8. Hoe moet ik de analyse interpreteren wanneer een bijproduct wordt getransporteerd per vrachtwagen?

Deze bijlage vereist monsternamen van iedere vrachtwagen. Dit betekent niet noodzakelijkerwijs dat elk van deze monsters moet worden geanalyseerd. Deze bijlage vereist analyse van een partij. Een partij kan bestaan uit verschillende vrachtwagenladingen, opgeslagen in een tank.

2.9. Hoe moet ik positieve vrijgave interpreteren?

Positieve vrijgave van een partij moet dusdanig worden geïnterpreteerd dat de resultaten van de analyse beschikbaar zijn en aantonen dat limieten niet worden overschreven voordat het product wordt gebruikt in of als diervoeder.

2.10. Wie is verantwoordelijk voor de analyse?

De producent.

Onder bepaalde voorwaarden kan de producent deze verplichting overdragen aan de handelaar. Zie hiervoor de bijlage.



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.