



S9.91 - Procedura przejęcia GMP+ Feed Certification scheme 2020

Wersja PL: 1 marca 2021





Indeks

1. WPROWADZENIE	3
2. ZAKRES PRZEJŚCIA	3
3. ZAKRESY GMP+ I BAZA DANYCH	3
4. RAMY CZASOWE	3
5. WSKAZÓWKI DOTYCZĄCE WDROŻENIA	4
5.1. GMP+ INTERNATIONAL.....	4
5.2. JEDNOSTKI AKREDYTUJĄCE.....	5
5.3. JEDNOSTKI CERTYFIKUJĄCE ZATWIERDZONE GMP+.....	5
5.4. FIRMY CERTYFIKOWANE GMP+	6
5.5. KONSULTANCI (REJESTROWANI).....	6
6. AUDYTY GMP+, CERTYFIKATY GMP+ I UMOWY CERTYFIKACYJNE	6
6.1. AUDYTY GMP+	6
6.2. CERTYFIKATY.....	7
6.3. UMOWY CERTYFIKACYJNE.....	8
7. DALSZĄ OBSŁUGA	8
7.1. REDUKCJA CZASU AUDYTU	8
7.2. ZMIANY PO WDROŻENIU	8



1. Wprowadzenie

Dokument ten zawiera działania i ramy czasowe dotyczące przejścia certyfikacji z obecnego GMP+ Feed Certification scheme na nowy, zrestrukturyzowany GMP+ Feed Certification scheme 2020 (zwany dalej „GMP+ FC scheme 2020”). Ustala on ramy czasowe i działania dla wszystkich zaangażowanych stron.

2. Zakres przejścia

Dokumenty nowego systemu będą bardziej rzeczowe, jaśniejsze i zharmonizowane. Nie jest celem, jako takim, zmiana ich treści, lecz pewne zmiany są nieuniknione, z uwagi na zmienioną strukturę, inne ujęcie tekstu oraz fakt, że GMP+ FC scheme 2020 jest oparty na ISO22000:2018. Do GMP+ FC scheme 2020 zostały zatem dodane pewne niewielkie elementy, a nowa struktura bazuje na odpowiednich etapach procesu dla danego zakresu.

Obecny system GMP+ Feed Certification scheme składa się z dwóch modułów, Feed Safety Assurance module (FSA) oraz Feed Responsibility Assurance module (FRA). Ta struktura pozostaje taka sama. Procedura przejścia jest obowiązująca dla całego GMP+ Feed Certification scheme, czyli dla obydwu modułów.

Prosimy pamiętać, że ta procedura ma na celu wspomaganie Wspólnoty GMP+ przy przechodzeniu z obecnego GMP+ Feed Certification scheme na GMP+ FC scheme 2020. Jednakże nie zastąpi ona uważnego zapoznania się z nowymi dokumentami normatywnymi. Dla ułatwienia, jako przewodniki, na stronie internetowej GMP+ International zostaną umieszczone dokumenty: tabela z Odnośnikami wzajemnymi oraz Lista zmian przedstawiająca modyfikacje wprowadzone w strukturze.

3. Zakresy GMP+ i Baza danych

Zakresy certyfikacji GMP+ i działalności objęte przez każdy z tych zakresów będą opisane w dokumencie F0.3 *Zakresy certyfikacji*. Nie jest naszym zamiarem dodawanie dodatkowych zakresów do GMP+ FC scheme 2020. Nazwy zakresów będą skorygowane we wszystkich dokumentach systemu oraz w bazie danych GMP+ Company database. Zostanie to ukończony w momencie publikacji oficjalnego GMP+ FC scheme 2020.

4. Ramy czasowe

Przewidziano okres przejściowy trwający trzy lata i sześć miesięcy. Oznacza to, że w tym okresie ważne będą równocześnie dwa systemy GMP+ Feed Certification. Bezpośrednio po publikacji oficjalnego GMP+ FC scheme 2020, wszystkie uczestniczące strony przejdą fazę przygotowania/wdrożenia, trwającą 6 miesięcy, mającą na celu zidentyfikowanie i zintegrowanie obowiązujących dokumentów systemu z GMP+ FC scheme 2020 z ich własnymi systemami zarządzania jakością. Po upływie 6 miesięcy, nastąpi faza wdrażania trwająca 3 lata. Po 3 latach wszystkie uczestniczące strony muszą mieć w swoich systemach zarządzania jakością wdrożony GMP+ FC scheme 2020. Od zakończenia fazy wdrożenia cała działalność



musi być przeniesiona do GMP+ FC scheme 2020 (część tabeli oznaczona kolorem ciemnozielonym).

Publikacja GMP+ Feed Certification scheme 2020 Początek fazy przygotowania	Faza wdrożenia	Koniec fazy wdrożenia
01.03.2021 – 01.09.2021	01.09.2021 – 01.09.2024	Po 01.09.2024
Certyfikacja zgodnie z: GMP+ Feed Certification scheme 2010	Certyfikacja zgodnie z: GMP+ Feed Certification scheme 2010 lub, GMP+ Feed Certification scheme 2020 <u>Uwaga:</u> Firmy wspólnie ze swoimi Jednostkami Certyfikującymi mogą zdecydować się na wcześniejszą certyfikację zgodnie z GMP+ Feed Certification 2020.	Certyfikacja zgodnie z: GMP+ Feed Certification scheme 2020

5. Wskazówki dotyczące wdrożenia

5.1. GMP+ International

GMP+ International będzie przeprowadzać następujące działania/uzyska rezultaty:

- a. Sprawdzenie właściwej akredytacji Jednostek Certyfikujących (CBs).
- b. Ujednoczenie procedury przejścia z Jednostkami Akredytującymi.
- c. Złożenie wniosku o zatwierdzenie EA.
- d. Udostępnienie projektu GMP+ FC scheme 2020 wspólnocie GMP+.
- e. Informowanie wspólnoty GMP+ (aktualizacja strony internetowej, biuletynu, dokumenty ze wskazówkami, wspólne spotkania, kampanie objazdowe).
- f. Dostosowanie list kontrolnych.
- g. Aktualizacja narzędzi IT.
- h. Restrukturyzacja części egzaminacyjnej bazy danych GMP+ database.
- i. Przegląd sprawdzający, czy egzaminy są uaktualnione.
- j. Szkolenie audytorów GMP+ International.
- k. Publikacja GMP+FC scheme 2020.
- l. Umieszczenie tabeli z Odnosinikami wzajemnymi oraz Listy zmian na stronie internetowej GMP+ International.



5.2. Jednostki Akredytujące

Jednostki Akredytujące mogą kontynuować swoje zaplanowane akredytacje, ponieważ GMP+ FC scheme 2020 wprowadzi jedynie ograniczone zmiany. Skupia się on głównie na doprecyzowaniu wymogów oraz ich przedstawieniu w sposób bardziej klarowny i ujednolicony. GMP+ FC scheme 2020 jest oparty na ISO22000:2018.

GMP+ International prześle dokumenty nowego systemu w celach informacyjnych oraz uaktualnione wersje z datami.

- a. Akredytacja zaangażowanej Jednostki Certyfikującej musi być dostosowana w sposób następujący:
 - o Jednostki Certyfikujące mające już akredytację zgodnie z ISO/IEC 17021 i ISO/TS 22003 (dalej oznaczona jako ISO17021/22003) mogą być przeniesione w oparciu o analizę dokumentacji lub audyt biura od daty opublikowania oficjalnego GMP+ FC scheme 2020 (faza przygotowania i/lub faza wdrożenia).
 - o Jednostki Certyfikujące nie mające akredytacji zgodnie z ISO17021/22003, mogą być przeniesione jedynie w drodze audytu biura na miejscu od daty opublikowania oficjalnego GMP+ FC scheme 2020 (faza przygotowania i/lub faza wdrożenia).
- b. Nie jest wymagany jeden audyt kontrolny dla audytorów z Jednostki Certyfikującej akredytowanej ISO17021/22003. Jest on jednak wymagany dla Jednostek Certyfikujących, które nie mają akredytacji zgodnie z ISO17021/22003. W takim przypadku audyt kontrolny musi być przeprowadzony dla etapów 1 & 2 audytu.

5.3. Jednostki Certyfikujące zatwierdzone GMP+

Jednostki certyfikujące zatwierdzone GMP+ mogą prowadzić/ wykonać następujące działania:

- a. Zidentyfikować obowiązujące wymogi/odnośniki w odpowiednich dokumentach systemu oraz odnośniki wzajemne opublikowane na stronie internetowej GMP+ International.
- b. Włączyć GMP+ FC scheme 2020 do systemu zarządzania jakością Jednostek Certyfikujących.
- c. Opracować plan wdrożenia dla Jednostki Akredytującej w celu dostosowania certyfikatu akredytacji (jeśli jest taka potrzeba). Uwaga: Jednostki Certyfikujące muszą mieć włączone w akredytację odpowiednie zakresy zgodnie z ISO17021/22003, nie później niż w ostatnim dniu fazy wdrożenia.
- d. Upewnić się, że certyfikat GMP+ z logo akredytacji może nadal być wystawiany.
- e. Przeszkolić zaangażowanych audytorów i personel.
- f. Przeprowadzić audyt wewnętrzny zgodnie z GMP+ FC scheme 2020.
- g. Poinformować klientów o zmianach w systemie.
- h. Tam, gdzie to potrzebne, współpracować z firmami certyfikowanymi GMP+ w działaniach związanych z przejściem.
- i. Zlikwidować niezgodności wykryte w ramach starego systemu.
- j. Przeprowadzić audyt dla przejścia.
- k. Po pozytywnym audycie zostanie wystawiony nowy certyfikat GMP+.



5.4. Firmy certyfikowane GMP+

Firmy certyfikowane GMP+ mogą prowadzić/wykonać następujące działania:

- a. Zapisać się na biuletyny GMP+.
- b. Zidentyfikować obowiązujące wymogi/odnośniki w odpowiednich dokumentach systemu oraz odnośniki wzajemne opublikowane na stronie internetowej GMP+ International.
- c. Włączyć GMP+ FC scheme 2020 w systemy zarządzania jakością firm certyfikowanych GMP+.
- d. Przeszkolić zaangażowany personel.
- e. Przeprowadzić audyt wewnętrzny zgodnie z GMP+ FC scheme 2020.
- f. Zlikwidować niezgodności wykryte w ramach starego systemu.
- g. Tam, gdzie to potrzebne, współpracować z Jednostką Certyfikującą w przygotowaniach/audycie przejścia.

5.5. Konsultanci (Rejestrowani)

Konsultanci Rejestrowani mogą prowadzić/wykonać następujące działania:

- a. Zapisać się na biuletyny GMP+.
- b. Zidentyfikować obowiązujące wymogi/odnośniki w odpowiednich dokumentach systemu oraz odnośniki wzajemne opublikowane na stronie internetowej GMP+ International.
- c. Włączyć GMP+ FC scheme 2020 w system zarządzania jakością konsultanta (rejestrowanego).
- d. Dostosować Podręcznik Jakości dostarczany firmom.
- e. Przeszkolić zaangażowany personel.
- f. Współpracować z firmami przy wdrażaniu odpowiednich dokumentów systemu w ich systemy.

6. Audyty GMP+, certyfikaty GMP+ i umowy certyfikacyjne

6.1. Audyty GMP+

Jak wspomniano powyżej, GMP+ FC scheme 2020 skupia się na określeniu wymogów w sposób bardziej rzeczowy, klarowny i ujednolicony. Nowy GMP+ FC scheme 2020 opiera się na ISO22003, zatem dodano niewiele nowych elementów. Dlatego też firmy certyfikowane GMP+ mogą być przenoszone już od momentu publikacji oficjalnego GMP+ FC scheme 2020 za pomocą następujących audytów:

- a. Zapowiedziany audyt nadzorczy
Należy zweryfikować wszystkie wymogi GMP+ FC scheme 2020. W tym celu Jednostka Certyfikująca może zdecydować o zmniejszeniu próby.
- b. Niezapowiedziany audyt nadzorczy.



Należy zweryfikować wszystkie wymagania GMP+ FC scheme 2020. W tym celu Jednostka Certyfikująca może zdecydować o zmniejszeniu próby.

c. Audyt recertyfikacyjny.

Należy zweryfikować wszystkie wymagania GMP+ FC scheme 2020.

Ocena firm musi odbywać się zgodnie z CR 2.0 *Ocena i certyfikacja – warunki ogólne* i/lub CR 3.0 *Ocena i certyfikacja – Zakresy dodatkowe*. Od daty publikacji oficjalnego GMP+ FC scheme 2020 (część tabeli oznaczona kolorem jasnozielonym), nowe firmy mogą być certyfikowane zgodnie z obecnym GMP+ Feed Certification scheme lub zgodnie z GMP+ FC scheme 2020. Po upływie sześciu miesięcy od publikacji oficjalnego GMP+ FC scheme 2020 (część tabeli oznaczona kolorem średnim zielonym), nowe firmy muszą być certyfikowane zgodnie z GMP+ FC scheme 2020. Po upływie 3,5 roku od daty publikacji oficjalnego GMP+ FC scheme 2020 (część tabeli oznaczona kolorem ciemnozielonym), wszystkie firmy muszą być certyfikowane zgodnie z GMP+ FC scheme 2020.

6.2. Certyfikaty

Gdy firma zostanie już poddana audytowi (wszelkie rodzaje audytów) i certyfikowana dla GMP+ FC scheme 2020, należy wystawić nowy certyfikat. W przypadku audytu nadzorczego, ważność certyfikatu pozostaje taka sama (okres ważności nie może być przedłużony).

Jeśli chodzi o umieszczanie logo na certyfikacie GMP+, obowiązują następujące zasady:

- a. GMP+ FC scheme 2020 w trakcie akredytacji lecz Jednostka Certyfikująca jeszcze nie akredytowana dla danego zakresu – nie ma logo akredytacji.
- b. GMP+ FC scheme 2020 w trakcie akredytacji i Jednostka Certyfikująca akredytowana dla danego zakresu – logo akredytacji może być uwidocznione w następujący sposób:
 - Certyfikat z logo akredytacji może być wystawiony bezpośrednio, lub
 - Certyfikat z logo akredytacji może być wystawiony jako wynik pozytywnego pierwszego audytu zgodnego z GMP+ FC scheme 2020,
 - Certyfikat z logo akredytacji musi być wystawiony, gdy zaczyna się nowy cykl certyfikacji.

Certyfikat z logo akredytacji nie może być nigdy wystawiony z datą wsteczną, zastępując istniejące certyfikaty. Wystawienie nowego certyfikatu z logo akredytacji nie może przedłużyć okresu ważności cyklu certyfikacji.

Certyfikaty GMP+ C6 z logo akredytacji będą ważne do:

- czasu, gdy Jednostka Certyfikująca zostanie akredytowana dla danego zakresu(-ów) w ramach GMP+ FC scheme 2020 (ISO17021/22003),
- momentu, gdy GMP+ International wycofa GMP+ C6.



6.3. Umowy certyfikacyjne

Naszym zamiarem jest przedstawienie GMP+ FC scheme 2020 do akredytacji zgodnie z ISO/IEC17021:2015 i ISO/TS22003:2013, zatem opisy standardów GMP+ i minimalne obowiązujące czasy audytów ulegną zmianie. W konsekwencji, muszą zostać dostosowane umowy certyfikacyjne. Można to zrobić poprzez sporządzenie nowej umowy certyfikacyjnej lub aneksu do istniejącej umowy certyfikacyjnej. Wszystkie umowy certyfikacyjne muszą być dostosowane najpóźniej przed pierwszym audytem przeprowadzanym zgodnie z GMP+ FC scheme 2020 (ISO17021/22003).

7. Dalsza obsługa

7.1. Redukcja czasu audytu

Minimalne obowiązujące czasy audytu są kluczowym elementem w GMP+2020. Zgodnie z Załącznikiem 2, B.2.2 z ISO/TS22003:2013 można stosować redukcję czasu audytu. Na przestrzeni lat redukcja czasu audytu była wydawana w następujący sposób:

- a. Redukcja czasu audytu wydana przez GMP+ International przed 16 grudnia 2016 pozostaje w mocy do czasu przejścia na GMP+ FC scheme 2020.
- b. Redukcja czasu audytu o maksimum 30% wydana przez Jednostki Certyfikujące od 16 grudnia 2016 pozostaje w mocy.

7.2. Zmiany po wdrożeniu

GMP+ International opracowała nowe dokumenty normatywne w najwyższą starannością, wspólnie z odpowiednimi grupami roboczymi, ale zawsze istnieje możliwość pominięcia czegoś w warunkach przejścia. Jeśli tak się zdarzy, GMP+ International, razem z odpowiednimi grupami roboczymi, poprawi zaistniałe przeoczenie.

Zidentyfikowano dwa rodzaje przeoczeń:

- a. Przeoczenie, które ma bezpośredni negatywny wpływ na bezpieczeństwo pasz, zostanie poprawione za pomocą dekretu wykonawczego w najkrótszym możliwym terminie (w ciągu 2 i/lub 3 dni roboczych).
- b. Przeoczenia, które nie mają negatywnego wpływu na bezpieczeństwo pasz, będą podane na stronie internetowej GMP+ International i poprawione w ciągu dziewięciu miesięcy od publikacji GMP+ FC scheme 2020.

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

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.](https://www.gmpplus.org/)

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.