



FAQ Starten met GMP+

GMP+ D 3.6

Versie NL: 1 november 2019

GMP+ Feed Certification scheme



INHOUDSOPGAVE

1	INLEIDING	4
2	SELECTEER DE RELEVANTE GMP+ FSA STANDAARD	5
2.1	WAT MOET MIJN BEDRIJF ALS EERSTE DOEN ALS IK GMP+ GECERTIFICEERD WIL WORDEN?	5
2.2	IS GMP+ CERTIFICERING VERPLICHT?	5
2.3	WAT IS EEN SCOPE?	5
2.4	WAT IS EEN STANDAARD?	6
3	VEILIGHEIDSSYSTEEM OPZETTEN	7
3.1	MAG EEN BEDRIJF HULP INSCHAKELEN OM TE HELPEN MET HET OPZETTEN VAN EEN GMP+ VOEDERVEILIGHEIDSSYSTEEM?	7
3.2	WAAR VIND IK DE DOCUMENTEN RELEVANT VOOR GMP+ CERTIFICATIE?	7
3.3	WAT BETEKENEN DE VERSCHILLENDE DOCUMENTEN?	7
3.4	WELKE STANDAARD VOOR WELKE SCOPE?	8
3.5	WAT IS HET VERSCHIL TUSSEN DE B-STANDAARDEN?	9
3.6	WAAR VIND IK INFORMATIE OVER EEN INTERNE AUDIT?	9
3.7	IK HEB HET CERTIFICATIEPROCES GEÏNITIEERD, KAN IK AL INLOGGEGEVENS KRIJGEN VOOR DE GMP+ PORTAL?	9
4	ROL VAN CERTIFICATIE INSTELLING	10
4.1	HOE VIND IK EEN CERTIFICATIE INSTELLING?	10
4.2	WAT VOOR DIENSTEN LEVERT EEN CERTIFICATIE INSTELLING?	10
5	AUDIT UIT LATEN VOEREN	11
5.1	WIE REGELT DE AUDIT?	11
5.2	WAT IS EEN CERTIFICAAT?	11
5.3	WAT STAAT ER OP EEN CERTIFICAAT?	11
6	VOORBEELDEN	12
6.1	OP MIJN BEDRIJF WORDT MENGVOER GEPRODUCEERD. DAARNAAST VERKOPEN WIJ ZELF DE EIGEN PRODUCTEN. WELKE STANDAARD IS VAN TOEPASSING?	12
6.2	ONS BEDRIJF PRODUCEERT TOEVOEGINGSMIDDELEN VOOR DE DIERVOEDERINDUSTRIE. WELKE STANDAARD IS VAN TOEPASSING?	12
6.3	WIJ ZIJN EEN TRANSPORTBEDRIJF DAT TRANSPORT VERZORGT VAN ZEER UITEENLOPENDE PRODUCTEN, WAARONDER DIERVOEDERS. WAT KUNNEN WIJ ALLEMAAL BORGEN ONDER HET VOEDERVEILIGHEIDSSYSTEEM?	12
6.4	WIJ PRODUCEREN VOEDSELAFVAL EN WILLEN DIT IN DE DIERVOEDERKETEN VERKOPEN. KUNNEN WIJ GMP+ CERTIFICATIE AANVRAGEN?	13
6.5	IK BEN REEDS GECERTIFICEERD VOOR EEN GELIJKWAARDIG SCHEMA. KAN IK OOK GMP+ CERTIFICATIE AANVRAGEN?	13
6.6	IK HEB EEN WEBWINKEL EN ZOU WILLEN LEVEREN BINNEN DE GMP+ FSA KETEN. IK KOM NIET RECHTSTREEKS IN AANRAKING MET HET FYSIEKE PRODUCT EN KRIJG HET NIET TE ZIEN. MOET IK NOG STEEDS DIENOVEREENKOMSTIG GECERTIFICEERD ZIJN?	13
6.7	MOET EEN LOCATIE WAAR ALLEEN FACTURATIE PLAATSVINDT OOK GECERTIFICEERD ZIJN?	13
6.8	IK BEN EIGENAAR VAN EEN SCHIP VOOR TRANSPORT OVERZEE. MOET IK GECERTIFICEERD ZIJN VOOR DIT TRANSPORT?	13
7	WAT WEL EN NIET CERTIFICEREN	14
7.1	MOET IK PER LOCATIE CERTIFICEREN OF MIJN BEDRIJF ALS GEHEEL?	14

8	UITSLUITINGEN	15
8.1	MAG IK ALS HANDELSBEDRIJF NOG WEL NIET-GMP+ GECERTIFICEERDE DIERVOEDERS VERHANDELEN ALS IK GMP+ GECERTIFICEERD BEN?.....	15
8.2	MAG IK ALS GECERTIFICEERD PRODUCTIEBEDRIJF OOK NIET-GMP+ GECERTIFICEERDE DIERVOEDERS PRODUCEREN?	15
9	TARIEVEN	16
9.1	WAT ZIJN DE KOSTEN VOOR GMP+ CERTIFICATIE?	16

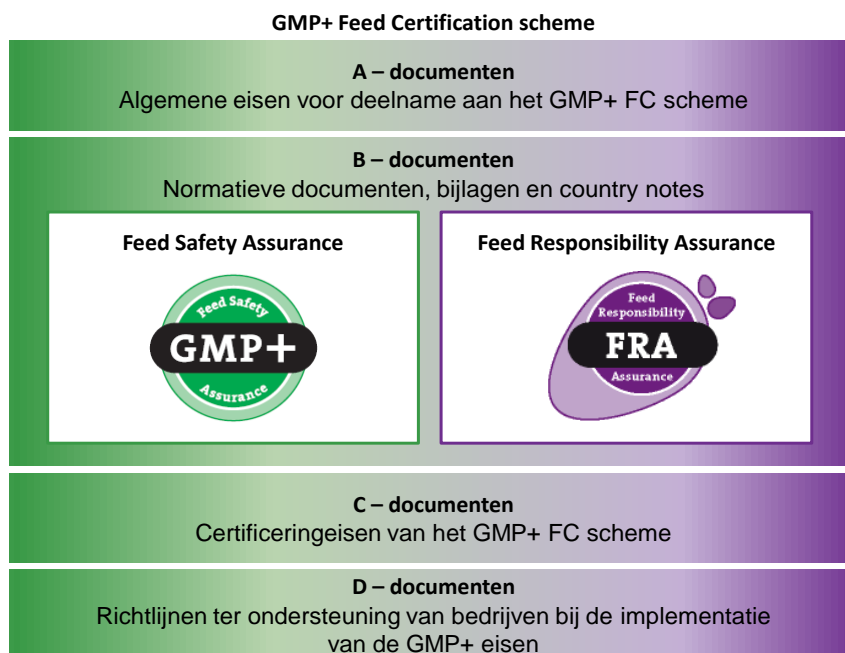
1 Inleiding

Het GMP+ Feed Certification scheme is geïnitieerd en ontwikkeld in 1992 door de Nederlandse diervoederindustrie als reactie op verschillende ernstige en minder ernstige incidenten met betrekking tot de besmetting van voedermiddelen. Het werd in eerste instantie opgezet als een nationaal schema, maar is uitgegroeid tot een internationaal schema dat wordt beheerd door GMP+ International in samenwerking met verschillende internationale belanghebbenden.

GMP+ International ondersteunt de GMP+ deelnemers met nuttige en praktische informatie door middel van een aantal hulpdocumenten, databases, nieuwsbrieven, vraag- en antwoordlijsten en seminars.

Het certificatieschema is opgebouwd uit verschillende normdocumenten, die zijn onderverdeeld in een A, B of C document-rubriek.

Daarnaast zijn er zgn. D-documenten. Dit zijn geen normatieve documenten. D-documenten zijn bedoeld als aanvullende informatie of uitleg over de schema documenten.



Deze vraag en antwoordenlijst (FAQ) komt voort uit de vragen die daadwerkelijk worden gesteld door bedrijven. Deze kunnen een vraag stellen via de mail of telefoon. Door veel gevraagde of relevante vragen op te nemen in een vraag en antwoordenlijst hoopt GMP+ International dat bedrijven hier met hun vragen terecht kunnen en een passend antwoord kunnen vinden. Indien u nog een vraag in deze lijst mist, dan kunt u contact opnemen met GMP+ International via het contactformulier of via info@gmpplus.org.

2 Selecteer de relevante GMP+ FSA standaard

2.1 Wat moet mijn bedrijf als eerste doen als ik GMP+ gecertificeerd wil worden?

Het is belangrijk dat een bedrijf duidelijk weet waarvoor het zich wil laten certificeren en welke mogelijkheden het GMP+ Feed Certification scheme daarvoor biedt. Wij adviseren daarom te beginnen met het beschrijven van alle activiteiten die u met diervoeders (feed) uitvoert. Diervoeders zijn onder te verdelen in:

- 1) mengvoeders
- 2) voormengsels
- 3) toevoegingsmiddelen
- 4) voedermiddelen.

De EU-definities van diervoeders vormen de basis voor deze indeling. Voor een meer gedetailleerde handleiding is de [GMP+ D1.2](#) opgesteld.

2.2 Is GMP+ certificering verplicht?

GMP+ certificering is niet verplicht voor bedrijven, het staat nergens in de wet dat bedrijven een GMP+ certificaat moeten hebben. Echter, het wordt in de markt wel vaak gevraagd. Met name in Europese landen wordt certificering in de keten verwacht. Bijvoorbeeld veehouderij-bedrijven die alleen voeders inkopen van bedrijven die GMP+ gecertificeerd zijn. Of mengvoederbedrijven die van hun leverancier ook verwachten en eisen dat zij een GMP+ certificaat hebben, waarmee zij aantonen dat zij de veiligheid van geleverde producten beheersen. GMP+ certificering biedt veel mogelijkheden voor verkoop in binnen- en buitenland.

Meer informatie kunt u raadplegen op onze [website](#).

2.3 Wat is een scope?

Een scope is een reikwijdte of afbakening van een activiteit. Bijvoorbeeld productie van mengvoeder. Onder deze activiteit vallen deelactiviteiten zoals malen, mengen en persen, maar ook plannen, inkoop, opslag, afzakken enz. Binnen GMP+ certificatie kennen wij de volgende scopes:

Groep	Scope	Scope activiteiten	Standaard
Productie	Productie van mengvoeder	Produceeren: verzamelen, drogen, schonen, mengen, produceeren, verpakken Opslaan eigen geproduceerde mengvoeder Verkopen van eigen geproduceerde mengvoeder Opzakken, planning, inkoop, (tussen) opslag, intern transport.	B1, B1.2
	Productie van voormengsels	Produceeren: verzamelen, drogen, schonen, mengen, produceeren, verpakken Opslaan eigen geproduceerde voormengsels Verkopen eigen geproduceerde voormengsels Opzakken, planning, inkoop, (tussen) opslag, intern transport.	B1, B1.2

	Productie van voedermiddelen	Produceeren: verzamelen, drogen, schonen, mengen, produceeren, verpakken Opslaan eigen geproduceerde voedermiddelen Verkopen eigen geproduceerde voedermiddelen Opzakken, planning, inkoop, (tussen) opslag, intern transport.	B1, B1.2, B2
	Productie van toevoegingsmiddelen	Produceeren: verzamelen, drogen, schonen, mengen, produceeren, verpakken Opslaan eigen geproduceerde toevoegingsmiddelen Verkopen eigen geproduceerde toevoegingsmiddelen Opzakken, planning, inkoop, (tussen) opslag, intern transport.	B1, B1.2, B2
	Productie huisdiervoeders	Produceeren: verzamelen, drogen, schonen, mengen, produceeren, verpakken Opslaan eigen geproduceerde huisvoeders Verkopen eigen geproduceerde huisvoeders Opzakken, planning, inkoop, (tussen) opslag, intern transport.	B,1 B8
Op- & overslag en handel	Op- en overslag diervoeder	Conserveren & inkuilen, hakselen ruwvoer, pletten of breken + verpakken, ontdoppen, toevoegen water, mengen 2 gelijke voedermiddelen, verbulken, planning, intern transport, op- & overslag van producten van derden of eigen producten vanaf andere locatie dan productie locatie, collectie, op- & overslag diervoeders in gehuurde opslaglocaties.	B1, B1.2, B3
	Handel in diervoer (mengvoer, voormengsels, voedermiddelen, toevoegingsmiddelen, huisdiervoeders)	Aankoop en verkoop diervoeders (ook geproduceerd door derden), handel eigen producten vanaf andere locatie dan productie locatie, handel in opdracht van, administratie handel, export kantoren, postbussen, levering aan veehouderijen, coöperatieve groep van eigenaren die handelen, collectie, aankoop grondstoffen voor derden	B1, B1.2, B3, B8
Transport en bevrachting	Transport diervoeder: wegtransport, railtransport, binnenvaart	Vervoer diervoeders over de weg, planning, acceptatie van transportorder, gerelateerde administratieve handelingen, inkoop en reinigen.	B4, B4.3
	Bevrachting diervoeder: wegtransport, railtransport, binnenvaart, kustvaart, zee-transport	Aanvaarden opdracht, kiezen en accepteren laadcompartiment, opdracht tot inspectie, goedkeuring laadcompartiment, bijhouden relevante administratie.	B4, B4.3
	Laboratoriumonderzoek diervoeder	Afnemen van monsters, analyseren van monsters	B10
	Prestatiecriteria voor laboratoria	Het uitvoeren van analyses voor specifieke contaminanten	B11

2.4 Wat is een standaard?

Een standaard is een document, waarin alle eisen en voorwaarden staan die nodig zijn om een Feed Safety Management System in te richten. Een standaard kan een bereik hebben over meerdere scopes. Een bedrijf dat veel activiteiten uitvoert (meerdere scopes) kan dus alsnog alle eisen en voorwaarden in 1 standaard vinden. Standaarden worden ook wel normatieve of B-documenten genoemd.

3 Veiligheidssysteem opzetten

3.1 Mag een bedrijf hulp inschakelen om te helpen met het opzetten van een GMP+ voederveiligheidssysteem?

Een bedrijf mag hulp inschakelen van een adviesbureau of bedrijf dat verstand heeft van het opzetten van een voederveiligheidssysteem. Op de site zijn 'geregistreerde consultants' te vinden en staat aangegeven in welke landen zij actief zijn.

3.2 Waar vind ik de documenten relevant voor GMP+ certificatie?

Deze zijn te vinden op de GMP+ website onder het kopje 'GMP+ FSA certificatie'. Ook in de footer vindt u interessante items, zoals brochures, formulieren, vraag- en antwoordlijsten (FAQ).



GMP+ International

Home Certificatieschema ▾ Certificering ▾ Diensten ▾ Samenwerkingen ▾ Over ons ▾ Nieuws Media ▾

Home > Certificatieschema > GMP+ FSA certificatie

GMP+ FSA certificatie

Bedrijven met het GMP+ FSA-certificaat tonen aan dat zij voldoen aan alle eisen en voorwaarden voor de borging van diervoederveiligheid.

GMP+ FSA certificatie

- A documenten
- B documenten
- C documenten
- D documenten
- Ontheffing
- FSA Certificatie - overige talen
- GMP+ FRA certificatie
- #ProjectGMP+2020

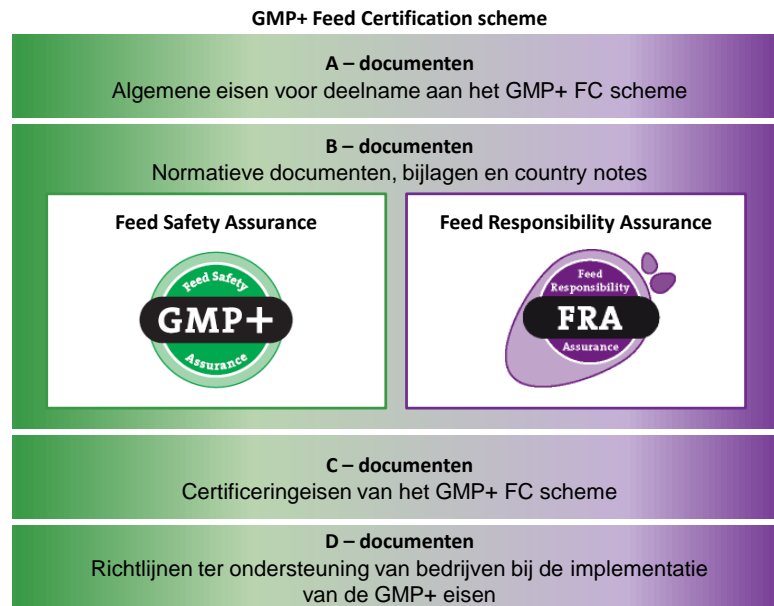
GMP+ FSA certificatie

FSA staat voor Feed Safety Assurance. Met ruim 18.000 GMP+ FSA-gecertificeerde bedrijven is het de grootste module binnen het GMP+ certificatieschema. GMP+ FSA bevat standaarden voor alle schakels in de keten. **Gecertificeerde bedrijven** worden getoetst door onafhankelijke, door GMP+ International goedgekeurde instellingen, de zogeheten **Certificatie Instellingen**.

In de loop der jaren is de FSA-module steeds verder geprofessionaliseerd. Onder meer ISO-9001, HACCP, voederveiligheidsnormen, traceerbaarheid, **monitoring**, basisvoorwaardenprogramma, ketenbenadering en het **Early Warning System (EWS)** zijn in de GMP+ FSA module geïntegreerd. Door deze brede benadering fungeert het GMP+ FSA-certificaat in steeds meer landen in de praktijk als verkooplicentie.

3.3 Wat betekenen de verschillende documenten?

De GMP+ documenten op de GMP+ site zijn onder te verdelen in A, B, C en D documenten. Elke categorie heeft een eigen inhoud zoals hieronder in het figuur te zien is.



A-documenten bevatten algemene informatie die belangrijk is voor bedrijven. Bij voorbeeld informatie over deelname aan het GMP+ FC scheme, over het gebruik van het logo of definities.

B-documenten bevatten de eisen en voorwaarden voor het managementsysteem, waarmee de voederveiligheid van de diervoeders kan worden beheerst en gegarandeerd. Naast deze documenten zijn er GMP+ BA documenten. Dit zijn bijlagen met gedetailleerde voorwaarden waarnaar wordt verwezen vanuit de B-documenten.

Een laatste categorie vormen de zgn. Country Notes, gecodeerd als GMP+ BCN. Deze Country Notes zijn opgesteld aan de hand van specifieke marktfragen op het gebied van voederveiligheid, of geven specifieke voorwaarden voor een bepaald land.

C-documenten bevatten voorwaarden voor de GMP+ certificering en informatie voor certificatie-instellingen. In deze documenten zijn bijvoorbeeld ook de tarieven te vinden.

D-documenten horen feitelijk niet tot de normatieve schemadocumenten, maar zijn ondersteunende documenten die bedrijven kunnen helpen en van informatie kunnen voorzien. Voorbeelden van D-documenten zijn: handleidingen of rapporten met achtergrondinformatie, maar ook een FAQ lijst valt hieronder.

3.4 Welke standaard voor welke scope?

Welke standaard gebruikt moet worden door een bedrijf hangt af van de activiteiten die worden uitgevoerd met het diervoeder. Zoals eerder aangegeven drukken we deze uit in scopes. In het figuur hieronder wordt duidelijk gemaakt voor welke scope welke standaard van toepassing is. In hoofdstuk 6 staan voorbeelden van verschillende bedrijfssituaties en welke standaard dan van toepassing is.

GMP+ FSA standaarden

Scopes	Standaard	GMP+ B1	GMP+ B2	GMP+ B3	GMP+ B4
<u>Productie mengvoeders</u>		X			
<u>Productie voormengsels</u>		X			
<u>Productie toevoegingsmiddelen</u>		X	X		
<u>Productie voedermiddelen</u>		X	X		
<u>Handel & Collectie</u>		X		X	
<u>Op- & Overslag</u>		X		X	
<u>Transport</u>					X

3.5 Wat is het verschil tussen de B-standaarden?

De B-standaarden geven de normen en voorwaarden die gesteld zijn voor borging van de diervoederveiligheid. De GMP+ B1 geeft voor de meeste activiteiten deze voorwaarden, en omvat daarmee verreweg de meeste scopes. De GMP+ B1 standaard is opgebouwd aan de hand van ISO9001-standaard en daarom handig voor bedrijven die de ISO9001-standaard al toepassen.

De overige GMP+ B-standaarden zijn specifiek, gericht op de borging van slechts één of een paar activiteiten, en dekken daarmee minder scopes. Ze zijn meer gericht op een bepaalde doelgroep.

3.6 Waar vind ik informatie over een interne audit?

Voordat een certificatie-instelling langskomt om het bedrijf te auditten moet een interne audit worden uitgevoerd. Hiervoor kan gebruikt gemaakt worden van checklijsten, die te vinden zijn bij de C-documenten op de GMP+ website. Deze checklijsten gebruiken de auditoren van de certificatie-instellingen ook. Als deze checklijsten tijdens de interne audit worden gebruikt kan meteen worden gezien waar het bedrijf nog aanpassingen moet doen om voor de externe audit te slagen.

3.7 Ik heb het certificatieproces geïnitieerd, kan ik al inloggegevens krijgen voor de GMP+ Portal?

Ja, dit is mogelijk. Alle aanvragers voor wie de Certificatie Instelling het certificatieproces heeft gestart ontvangen automatisch inloggegevens wanneer zij zijn geregistreerd in de database. Indien dit niet het geval is, kunnen bedrijven contact opnemen met hun Certificatie Instelling voor aanmelding in de database, zodat ze hun inloggegevens kunnen ontvangen.

4 Rol van Certificatie Instelling

4.1 Hoe vind ik een certificatie instelling?

In de [database](#) van GMP+ International zijn geaccepteerde certificatie-instellingen opgenomen. In de database kan gezocht worden in welk land en voor welke scope een certificatie-instelling GMP+ certificaten mag afgeven. Alleen door GMP+ geaccepteerde certificatie-instellingen mogen GMP+ certificaten verstrekken.

N.B.: indien u geen Certificatie Instelling kunt vinden in het voor u relevante land, zoek er dan een met behulp van de optie “actief in land”. Veel Certificatie Instellingen in een bepaald land zijn actief op internationaal niveau en kunnen actief zijn in uw land.

4.2 Wat voor diensten levert een certificatie instelling?

Een certificatie-instelling meldt het betreffende bedrijf aan in de GMP+ database, zodat het nieuwe bedrijf toegang krijgt tot alle documenten van GMP+ International die kunnen helpen met implementatie. Bijvoorbeeld de risicobeoordelingen, factsheets en de lijst met toegestane producten. Daarnaast verzorgt een certificatie-instelling de audit. Na een succesvolle audit krijgt het bedrijf een officieel certificaat. Dit wordt gekoppeld aan de gegevens in de [GMP+ database](#), zodat duidelijk is voor welke scope(s) en tot hoelang een bedrijf gecertificeerd is.

5 Audit uit laten voeren

5.1 Wie regelt de audit?

Dit wordt geregeld door het bedrijf dat zich wil laten certificeren in samenwerking met de certificatie instelling. Die stellen vast wat moet worden geaudit en welke auditor daarvoor geschikt is.

5.2 Wat is een certificaat?

Een GMP+ certificaat is een document met een verklaring dat afgegeven wordt door een certificatie instelling. Dit statement geeft aan welke activiteiten ('scopes') een bedrijf uitvoert op het gebied van diervoeder(s) en dat het bedrijf deze conform de eisen en voorwaarden uit de standaarden uitvoert.

5.3 Wat staat er op een certificaat?

Als na de externe audit door de certificatie-instelling blijkt dat het bedrijf kan worden gecertificeerd, wordt er een certificaat opgesteld. Op dit certificaat staat voor welke scopes een bedrijf een certificaat heeft gekregen en welke standaard is toegepast. Daarnaast is op een certificaat zichtbaar welke certificatie-instelling het certificaat heeft afgegeven en voor welke periode. Deze informatie is ook beschikbaar in de [GMP+ database](#) van GMP+ International.

6 Voorbeelden

6.1 Op mijn bedrijf wordt mengvoer geproduceerd. Daarnaast verkopen wij zelf de eigen producten. Welke standaard is van toepassing?

Voor het produceren van mengvoer is de scope 'productie van mengvoeder' van toepassing. De voorwaarden voor deze scope zijn te vinden in de GMP+ B1 Standaard. Het verkopen van deze zelfgeproduceerde mengvoerders valt ook onder deze scope.

Mocht het bedrijf ook mengvoerders van derden verkopen, dan geldt ook de scope 'handel in mengvoeder'. Deze kan worden gedekt met de GMP+ B1 Standaard maar ook met de GMP+ B3 Standaard. Deze keuze is aan het bedrijf.

6.2 Ons bedrijf produceert toevoegingsmiddelen voor de diervoederindustrie. Welke standaard is van toepassing?

Een bedrijf dat toevoegingsmiddelen produceert valt onder de scope 'productie van toevoegingsmiddelen'. Deze kan worden gecertificeerd aan de hand van GMP+ B1 *Productie, handel en diensten*. Daarnaast is de mogelijkheid er om zich te certificeren via GMP+ B2 *Productie van diervoederingsrediënten* (toevoegingsmiddelen valt onder diervoederingsrediënten).

GMP+ B2 standaard is wat specifiekere en geeft meer voorbeelden. Een bedrijf dat naast productie van toevoegingsmiddelen geen activiteiten uitvoert die vallen onder bijvoorbeeld handel of op- & overslag adviseren wij om de GMP+ B2 Standaard toe te passen. Als een bedrijf ook handelt in toevoegingsmiddelen (dwz hij koopt ook toevoegingsmiddelen aan die door derden zijn geproduceerd en verkoopt deze door), moet hij ook nog voldoen aan de voorwaarden uit bijvoorbeeld de GMP+ B3 standaard. Onder deze standaard valt immers de scope Handel in toevoegingsmiddelen. Omdat de structuur van deze standaarden identiek is, en heel veel voorwaarden op vrijwel dezelfde wijze zijn geformuleerd, is gecombineerde toepassing van deze standaarden relatief eenvoudig.

6.3 Wij zijn een transportbedrijf dat transport verzorgt van zeer uiteenlopende producten, waaronder diervoeders. Wat kunnen wij allemaal borgen onder het voederveiligheidssysteem?

GMP+ is bedoeld om activiteiten rondom diervoeder(s) te borgen. In geval van een transportbedrijf gaat het om uiteenlopende activiteiten, zoals het daadwerkelijke vervoer, planning en reiniging. Om een GMP+ certificaat te kunnen krijgen, moet er aan de GMP+ voorwaarden voor transport worden voldaan. Al deze activiteiten dienen op de juiste wijze te worden uitgevoerd als het gaat over diervoeders. Voor het vervoer van overige producten is met name reiniging een belangrijke activiteit. In de GMP+ B4 Transport staat omschreven wat gedaan moet worden om zowel diervoeder als andere producten te vervoeren en te zorgen dat de veiligheid van de GMP+ producten zijn geborgd. (GMP+ B4 hoofdstuk 7).

6.4 Wij produceren voedselafval en willen dit in de diervoederketen verkopen. Kunnen wij GMP+ certificatie aanvragen?

Voedselafval kan worden beschouwd als diervoederproduct. Binnen de diervoederindustrie noemen we dit een bijproduct van de levensmiddelenproductie. Een levensmiddelenbedrijf dat een bijproduct produceert dat geschikt is voor diervoeder, kan een GMP+ certificaat aanvragen voor productie.

6.5 Ik ben reeds gecertificeerd voor een gelijkwaardig schema. Kan ik ook GMP+ certificatie aanvragen?

Ja, dit is mogelijk. GMP+ deelt wederzijdse erkenning met een aantal schema's. Deze schema's worden gezien als gelijkwaardig aan GMP+ FSA en vice versa. Een bedrijf kan ervoor kiezen om zich aanvullend te laten certificeren voor GMP+ om andere scopes van hun bedrijfsactiviteiten te dekken die niet vallen binnen de certificatiescopes van hun huidige schema.

Een bedrijf kan ervoor kiezen om een GMP+ certificaat aan te vragen voor dezelfde scopes/activiteiten waarvoor ze reeds gecertificeerd zijn via hun huidige schema. Dit kan nuttig zijn om flexibeler te kunnen zijn in de diervoeder (handels) markt.

Meer informatie over alle geaccepteerde certificatieschema's en van toepassing zijnde scopes vindt u in de GMP + BA10 [*Minimumvoorwaarden inkoop*](#).

Indien u aanvullende certificatie wenst, adviseren we u om contact op te nemen met uw Certificatie Instelling voor meer informatie over het auditproces.

6.6 Ik heb een webwinkel en zou willen leveren binnen de GMP+ FSA keten. Ik kom niet rechtstreeks in aanraking met het fysieke product en krijg het niet te zien. Moet ik nog steeds dienovereenkomstig gecertificeerd zijn?

Indien u, als eigenaar van een webwinkel, eigenaar wordt van het product dat u aanbiedt in uw webwinkel, dan wordt u beschouwd als handelaar. Handel is een activiteit die GMP+ geborgd moet zijn via certificatie van de activiteit 'handel in diervoeder'.

6.7 Moet een locatie waar alleen facturatie plaatsvindt ook gecertificeerd zijn?

Ja, dit is verplicht. De activiteit facturatie van GMP+ geborgd diervoeder of diensten, wordt beschouwd als handelsactiviteit en moet GMP+ geborgd zijn via de certificatie van de activiteit 'handel in diervoeder'.

6.8 Ik ben eigenaar van een schip voor transport overzee. Moet ik gecertificeerd zijn voor dit transport?

Dit hangt af van de activiteit die u ontplooit. Als u transport uitvoert, dan hoeft u niet gecertificeerd te zijn voor het transport overzee. Echter, als u optreedt als makelaar (tussenpersoon) van het zeetransport, dan moet u dienovereenkomstig gecertificeerd zijn voor bevrachtingsactiviteiten.

7 Wat wel en niet certificeren

7.1 Moet ik per locatie certificeren of mijn bedrijf als geheel?

Elke locatie van een bedrijf dat activiteiten uitvoert met betrekking tot diervoeder(s) dient apart gecertificeerd te worden. Dit geldt voor de fysieke stroom diervoeders maar ook voor de “papierhandel”. Dit zorgt voor transparantie en duidelijkheid in de markt, bij afnemers en andere belanghebbenden. Het is wel mogelijk om de audit voor verschillende locaties te combineren als deze allemaal hetzelfde kwaliteitshandboek gebruiken bijvoorbeeld. (GMP+ A1 hoofdstuk 4)

8 Uitsluitingen

8.1 Mag ik als handelsbedrijf nog wel niet-GMP+ gecertificeerde diervoeders verhandelen als ik GMP+ gecertificeerd ben?

Als gecertificeerde handelaar is het nog steeds toegestaan om niet GMP+ gecertificeerde producten te verhandelen. De scheiding tussen wel en niet GMP+ gecertificeerde producten moet duidelijk en fysiek aanwezig zijn en aantoonbaar worden geborgd door het Feed Safety Management System van het bedrijf. Daarnaast moet traceerbaarheid volledig duidelijk zijn. (GMP+ A1 hoofdstuk 4)

Om duidelijk te maken welke producten onder GMP+ voorwaarden zijn geproduceerd moet de producent gebruik maken van 'positieve declaratie'. Dit is een statement dat duidelijk maakt dat het product aan de GMP+ voorwaarden voldoet. Verdere informatie over dit onderwerp is te vinden in GMP+ BA6.

8.2 Mag ik als gecertificeerd productiebedrijf ook niet-GMP+ gecertificeerde diervoeders produceren?

Productie van niet-GMP+ gecertificeerde diervoeders op dezelfde locatie als gecertificeerd(e) diervoeder(s) is niet toegestaan. De gehele productie moet worden geborgd onder GMP+. Een bedrijf kan wel productie uitvoeren onder een ander, binnen GMP+ geaccepteerd, schema. Tijdens een audit mag een auditor de productie van producten onder een ander geaccepteerd schema controleren. Bedrijven die huisdiervoeder produceren mogen ook niet-GMP+ gecertificeerde diervoeders produceren. (GMP+ A1 hoofdstuk 4).

9 Tarieven

9.1 Wat zijn de kosten voor GMP+ certificatie?

U vindt meer informatie over de kosten voor certificatie in het GMP+ C4-document over tarieven. Zie ook de toelichting over tarieven op de GMP+ [website](#). Betalingen worden afgehandeld via de Certificatie Instelling.

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.