

Minimalne Wymagania EWS (System Wczesnego Ostrzegania)

GMP+ BA 5

Wersja PL: 1 lipca 2018

GMP+ Feed Certification scheme



Historia dokumentu

Przegląd nr - Data zatwierdzenia	Zmiany	Dotyczy	Ostateczna data wdrożenia
0.0 / 09-2010	Poprzednie wersje dokumentu można znaleźć w zakładce History		01-01-2011
0.1 / 09-2011			01-01-2012
0.2 / 2012			01-03-2013
1.0 / 06-2014	Zmiany redakcyjne: Wszystkie zmiany redakcyjne zebrano w dokumencie factsheet	Cały dokument	01-08-2014
	Całościowe zmiany redakcyjne. Wprowadzenie obowiązku informowania o przekroczeniu maksymalnych poziomów dopuszczalnych we wszystkich przypadkach dotyczących pasz GMP+. Zmiany w formularzu zgłoszenia EWS.	Cały dokument	01-08-2014
1.1 / 06-2014	Zmiana nazwy dokumentu GMP+ BA1 <i>Szczegółowe Limity Bezpieczeństwa Pasz</i>	Cały dokument	01-01-2015
1.2 / 09-2016	Zmienione elementy: - surowszy obowiązek zgłoszeń EWS - zgłoszenie w ciągu 12 godzin - odnowione drzewo decyzyjne - uproszczony formularz zgłoszenia - zadania EWS określone i objaśnione - poufność informacji	Cały dokument	01-03-2017
1.3 / 05-2018	Przypis 2) z rysunku 1 Zmieniono drzewo decyzyjne. Przechowywanie jest usuwany	Strona 7	01.07.2018

Uwagi redakcyjne:

Wszelkie zmiany w tej wersji dokumentu są widoczne. Można je rozpoznać dzięki oznaczeniu :

- Nowy tekst
- ~~Stary tekst~~

Zmiany muszą zostać wdrożone przez uczestnika najpóźniej przed ostateczną datą obowiązywania.

SPIS TREŚCI

1	WPROWADZENIE	4
1.1	INFORMACJE OGÓLNE	4
1.2	STRUKTURA SYSTEMU GMP+ FEED CERTIFICATION SCHEME.....	4
2	SYSTEM WCZESNEGO OSTRZEGANIA	6
3	KIEDY NALEŻY ZGŁASZAĆ?	8
4	KTO POWINIEN ZGŁASZAĆ?	10
5	JAK ZGŁASZAĆ?	10
6	OCENA ZGŁOSZENIA	11
7	POUFNOŚĆ INFORMACJI	12
	ZAŁĄCZNIK 1: FORMULARZ ZGŁOSZENIA EWS DLA SYSTEMU GMP+ FEED SAFETY ASSURANCE.....	13

1 Wprowadzenie

1.1 Informacje ogólne

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

Mimo tego, że system GMP+ Feed Certification scheme powstał głównie z myślą o zapewnieniu 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 tematyką zrównoważonego rozwoju i społecznej odpowiedzialności w odniesieniu do pasz).

GMP+ Feed Safety Assurance jest całościowym modułem mającym na celu zapewnienie bezpieczeństwa pasz we wszystkich ogniwach łańcucha paszowego. Wykazanie się udokumentowaną gwarancją zapewnienia bezpieczeństwa pasz jest "licencją na sprzedaż" na rynkach w wielu krajach, a uczestnictwo w systemie GMP+ FSA scheme może to znakomicie ułatwić. W oparciu o praktyczne potrzeby, do systemu GMP+ FSA scheme włączono wiele elementów, takich jak wymogi systemu zarządzania jakością, HACCP, standardy dla produktów, śledzenie drogi produktów, monitoring, programy wymagań wstępnych, ujęcie całego łańcucha paszowego oraz Early Warning System (System Wczesnego Ostrzegania).

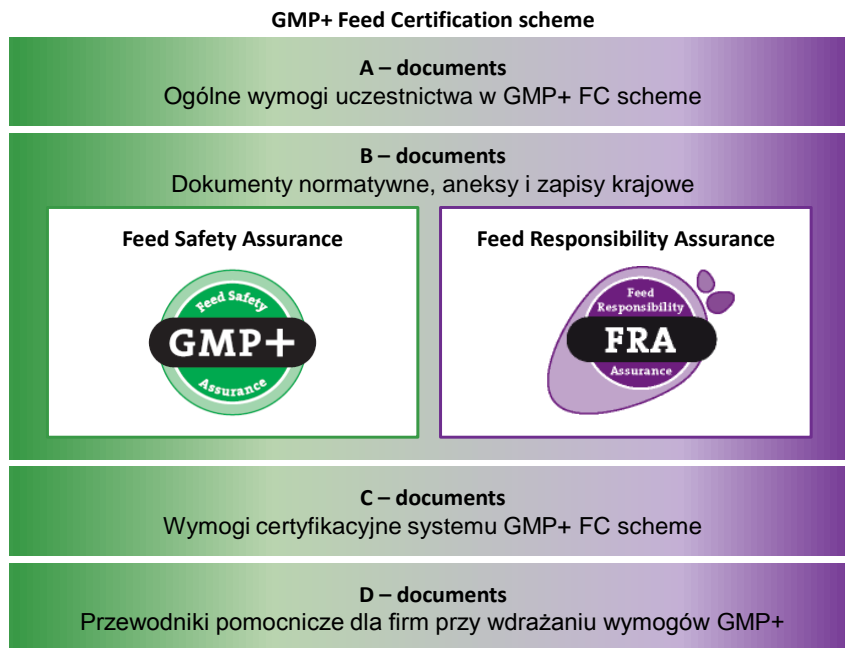
Tworząc GMP+ Feed Responsibility Assurance, GMP+ International odpowiada na zapotrzebowanie uczestników systemu GMP+. Sektor pasz dla zwierząt staje przed wyzwaniem działania w sposób zrównoważony i odpowiedzialny społecznie. Obejmuje ono, na przykład, używanie soi (w tym jej produktów pochodnych i produktów przerobu) oraz mączki rybnej wytwarzanych i będących przedmiotem obrotu handlowego z poszanowaniem potrzeb ludzi, zwierząt i środowiska. Dla wykazania odpowiedzialnej społecznie produkcji oraz wprowadzania do obrotu firma może skutecznie ubiegać się o certyfikat GMP+ Feed Responsibility Assurance.

Razem ze współpracującymi partnerami GMP+, GMP+ International opracowuje jasne i klarowne wymogi dla zagwarantowania zrównoważonej i społecznie odpowiedzialnej produkcji oraz bezpieczeństwa pasz, 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 systemu GMP+ Feed Certification scheme

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



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

Niniejszy dokument to aneks oznaczony GMP+ BA5 *Minimalne Wymagania EWS (System Wczesnego Ostrzegania)*, który jest częścią modułu GMP+ FSA.

2 System Wczesnego Ostrzegania

Celem Systemu Wczesnego Ostrzegania i Reakcji (EWS) jest wczesne wykrywanie i zgłaszanie wszelkich niezgodności dotyczących bezpieczeństwa w paszach (surowcach do ich wytwarzania) oraz umożliwienie szybkiej reakcji i wymiany informacji w całym łańcuchu paszowym, co pozwala zapobiegać bądź ograniczyć szkodliwe następstwa dla ludzi, zwierząt oraz środowiska.

EWS jest zatem dodatkowym uzupełnieniem dla (prewencyjnego) systemu zapewnienia jakości modułu GMP+ Feed Safety Assurance.

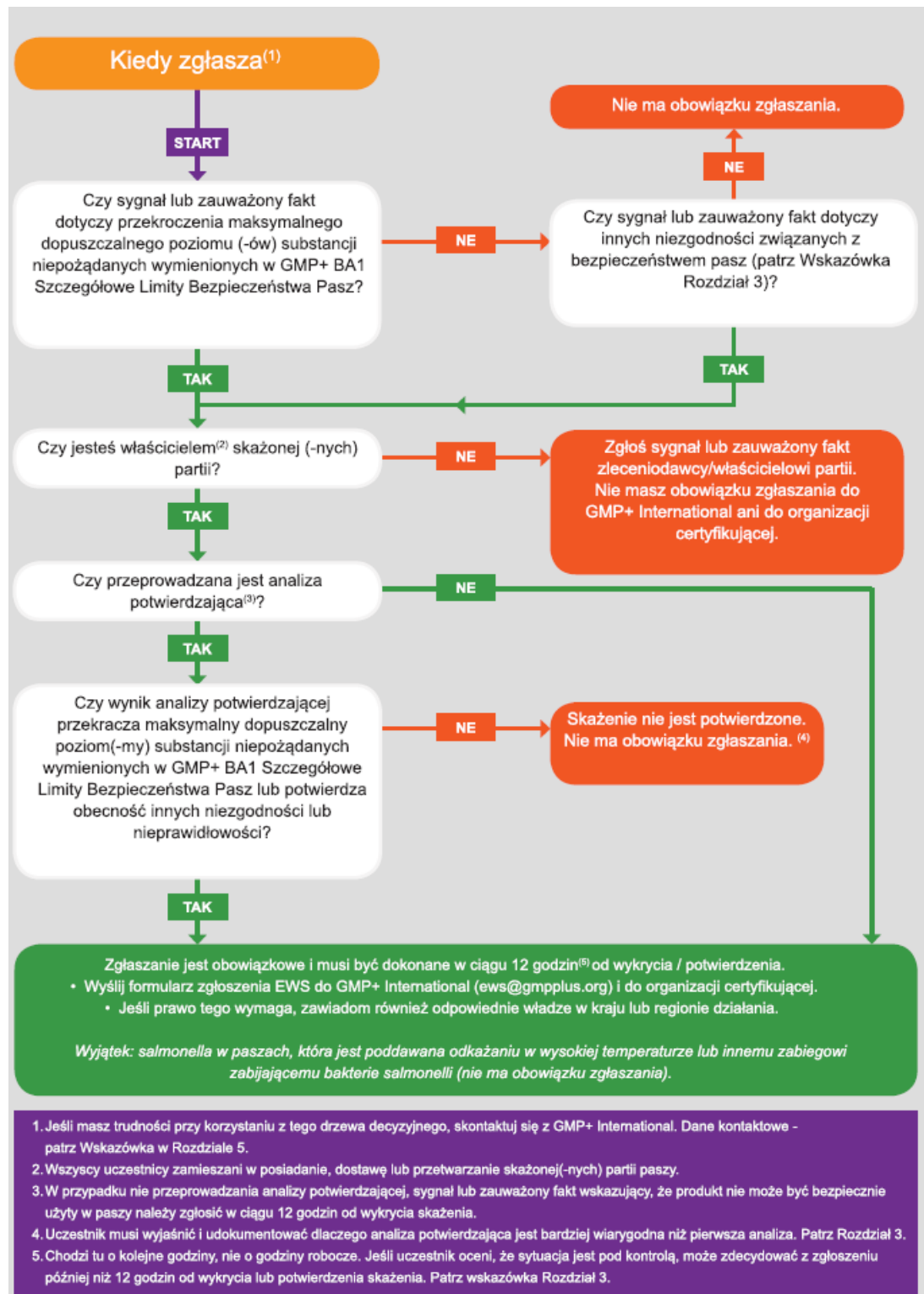
W różnych standardach GMP+ stwierdza się, że uczestnik musi opracować udokumentowaną procedurę dla terminowego (i wczesnego) ostrzegania i postępowania z sygnałami lub zauważonymi faktami, które wskazują, że produkt może nie być bezpieczny do użycia jako pasza. Takie sygnały lub fakty będą oceniane i, jeśli trzeba, podejmowane będą odpowiednie działania dla zapobiegania lub kontrolowania zagrożenia.

Uczestnik powinien zawiadomić GMP+ International oraz organizację certyfikującą zgodnie z tym standardem GMP+ BA5 *Minimalne Wymogi EWS*. Uczestnik może skorzystać z drzewa decyzyjnego (Rysunek 1), aby określić kiedy należy wysłać zgłoszenie.

Kontrola zagrożeń stanowi odpowiedzialność wspólną. Jednak każdy z włączonych w nią uczestników ma swoją własną rolę:

- Firma certyfikowana skupia się przede wszystkim na prześledzeniu wstecz i do przodu pochodzenia i przeznaczenia skażonych partii, poinformowaniu dostawców i odbiorców, GMP+ International oraz organizacji certyfikującej, określeniu źródła skażenia i znalezieniu przyczyny skażenia oraz podjęciu działań naprawczych.
- GMP+ International ocenia zgłoszenia EWS oraz, jeśli to potrzebne, ostrzega uczestników GMP+ FSA o wystąpieniu skażenia na rynku.
- Organizacja certyfikująca skupia się w pierwszym rzędzie na monitorowaniu odpowiednich działań i środków naprawczych zastosowanych przez zamieszana w zdarzenie firmę paszową.

Rysunek 1 Drzewo decyzyjne zgłoszenia EWS



Jeśli przepisy prawa tego wymagają, uczestnik powinien również zgłosić sygnał lub zauważony fakt do właściwych władz w kraju lub regionie swojego działania. W każdym przypadku uczestnik powinien wypełnić formularz *Formularz zgłoszenia EWS* (Załącznik 1 lub wersja cyfrowa z Portalu GMP+) bądź skorzystać z formularza zalecanego przez odpowiednie władze.

3 Kiedy należy zgłaszać?

Uczestnik ma obowiązek zawiadamiać GMP+ International oraz organizację certyfikującą w przypadku sygnałów lub zauważonych faktów, że dana pasza może mieć negatywny wpływ na bezpieczeństwo pasz i/lub żywności, takich jak :

- a. przekroczenie maksymalnego poziomu (-ów) dopuszczalnego (-nych) substancji niepożądanych w paszach przewidzianego przez prawo i/lub GMP+ BA1 *Szczegółowe Limity Bezpieczeństwa Pasz*, niezależnie od wpływu czynnika niepewności pomiaru, lub
- b. innych niezgodności lub nieprawidłowości dotyczących aspektów bezpieczeństwa pasz (innych niż reklamacje), nie kontrolowanych przez uczestnika, a mogących mieć konsekwencje dla innych firm.

Wskazówka

Obowiązek zgłaszania

Uczestnik ma obowiązek zgłaszania do GMP+ International oraz organizacji certyfikującej jedynie wtedy, gdy niezgodna pasza jest objęta zakresem jego certyfikatu GMP+. Jeśli niezgodność dotyczy paszy nie certyfikowanej GMP+, nie ma obowiązku zgłaszania. Jednakże GMP+ International może być zainteresowana otrzymaniem takiej informacji.

Niepewność pomiaru

W przypadku gdy zgłoszenie do GMP+ International jest oparte na wyniku analizy laboratoryjnej, nie należy uwzględniać czynnika niepewności pomiaru.

Informowanie klientów

Jeśli niezgodna pasza została dostarczona do klientów, uczestnik powinien ich poinformować.

Przykłady niezgodności lub nieprawidłowości wymienionych w podpunkcie b:

- a. *Kwestie zauważalne bezpośrednio w produkcie (kolor, zapach – na przykład silny zapach paliwa).*
- b. *Wyniki analiz znajdujące się poza standardami lub specyfikacjami (przekroczenie ustalonych limitów, standardów lub tolerancji, bądź wyjątkowo wysokie wyniki w razie braku standardów).*
- c. *Sygnały lub podejrzenia o rosnących poziomach substancji niepożądanych w jakimś regionie.*
- d. *Nadmierne choroby/upadki zwierząt.*
- e. *Zdarzenia nietypowe lub nie dające się wyjaśnić .*

W przypadku sygnałów lub zauważonych faktów, że dana pasza ma negatywny wpływ na bezpieczeństwo pasz i/lub żywności, zgłoszenie musi być dokonane w ciągu 12 godzin po potwierdzeniu skażenia. W razie gdy kontranaliza nie potwierdza skażenia, uczestnik musi wyjaśnić dlaczego kontranaliza jest bardziej wiarygodna niż wynik pierwszej analizy. Wyjaśnienie to musi być udokumentowane.

W przypadku gdy nie przeprowadza się analizy potwierdzającej, zgłoszenie musi zostać dokonane w ciągu 12 godzin od wykrycia skażenia.

Uczestnik jest odpowiedzialny za dokonanie oceny czy sytuacja jest pod kontrolą, czy też nie. Ocena ta musi być uzasadniona i udokumentowana.

Wskazówka

Kontrolowanie zagrożeń stanowi odpowiedzialność wspólną, ale w ostatecznym rozrachunku to każdy uczestnik jest odpowiedzialny za jej wdrożenie w praktyce. Zgłaszanie w ciągu 12 godzin po wykryciu lub potwierdzeniu skażenia staje się szczególnie ważne, gdy sytuacja nie jest pod kontrolą, to znaczy:

- a) skażona partia nie jest w całości zablokowana i/lub wycofana, oraz*
- b) droga produktu nie jest całkowicie jasna.*

Jeśli uczestnik oceni, że sytuacja jest pod kontrolą, może zdecydować o zgłoszeniu późniejszym niż 12 godzin od wykrycia lub potwierdzenia skażenia.

4 Kto powinien zgłaszać?

Zgodnie z niniejszym standardem każdy uczestnik biorący udział w posiadaniu, dostawie, przyjmowaniu, przechowywaniu lub przetwarzaniu skażonych partii pasz ma obowiązek zgłaszania. Dotyczy to również pośredników w handlu (handlujących papierami).

W razie stwierdzenia nieprawidłowości w paszach u uczestnika świadczącego usługi stronom trzecim (laboratoria, firmy przechowujące i przeładunkowe, brokerzy frachtowi oraz firmy przewozowe), fakt ten musi być niezwłocznie zgłoszony do właściciela paszy oraz do odpowiednich władz, o ile prawo tak nakazuje.

5 Jak zgłaszać?

Uczestnik powinien wypełnić Formularz Zgłoszenia EWS (Załącznik 1 lub formularz cyfrowy na portalu GMP+ Portal), aby mieć pewność, że zgłoszenie zawiera wszystkie potrzebne informacje.

Wskazówka

Terminowe i pełne zgłoszenie sygnałów lub zauważonych faktów, że dana pasza ma negatywny wpływ na bezpieczeństwo pasz i/lub żywności jest bardzo ważne. W praktyce, czasami może być trudno wypełnić całkowicie formularz EWS Notification Form przy pierwszym zgłaszaniu, ponieważ nie wszystkie szczegóły mogą być znane. Pierwsze zawiadomienie powinno w każdym przypadku zawierać przynajmniej dane niezbędne do prawidłowej oceny zdarzenia. Następnie uczestnik musi uzupełnić i podać brakujące dane zaraz po ich uzyskaniu.

Wersja Word formularza jest również dostępna na stronie internetowej GMP+ International.

Uczestnik powinien wysłać wypełniony formularz do GMP+ International, swojej organizacji certyfikującej (oraz odpowiednich władz, jeśli trzeba) drogą mailową lub [cyfrowo poprzez](#) portal GMP+ Portal. W pilnych przypadkach działa całodobowy telefon alarmowy.

Wskazówka

Prosimy używać formularza EWS Notification Form przy zgłaszaniu sygnałów lub zauważonych faktów, że jakaś pasza ma negatywny wpływ na bezpieczeństwo pasz i/lub żywności.

Punkt zgłoszeń EWS w GMP+ International:

W godzinach pracy (w Holandii):

GMP+ International
Tel. + 31 (0)70 307 41 20
Tel. komórkowy: + 31 (0)6 46 07 60 36
Mail: ews@gmpplus.org

Poza godzinami pracy (działa 24/7):

Te. komórkowy: + 31 (0)6 46 07 60 36 oraz
Mail: ews@gmpplus.org

6 Ocena zgłoszenia

Zgłoszenie będzie ocenione przez GMP+ International, a jeśli trzeba, przedyskutowane anonimowo z ekspertami zewnętrznymi.

Po dokonaniu oceny zgłoszenia możliwe są następujące działania :

- a. Ogłoszenie ostrzeżenia EWS
Jeśli sytuacja jest pilna i nie znajduje się (całkowicie) pod kontrolą, ostrzeżenie EWS zostanie opublikowane na stronie internetowej GMP+ International. Ostrzeżenie takie pozwoli innym uczestnikom na podjęcie odpowiednich działań w celu zapobiegania i/lub kontrolowania zagrożenia. Ostrzeżenie EWS będzie opublikowane również w sytuacji będącej pod kontrolą, ale gdy wskazane jest poinformowanie innych uczestników o możliwych zagrożeniach. Dzięki temu będą oni mogli zastosować odpowiednie środki w swoich działaniach biznesowych.
- b. Brak ogłoszenia
Sytuacja jest pod kontrolą i nie ma potrzeby informowania innych uczestników.

Zgłaszający uczestnik zostanie poinformowany o wyniku oceny. W przypadku ogłoszenia uczestnik otrzyma również projekt treści ogłoszenia do zaakceptowania, przed jego opublikowaniem.

7 Poufność informacji

GMP+ International nie ujawni stronom trzecim żadnych informacji poufnych dotyczących firmy (lub organizacji certyfikującej), chyba że :

- a. w zdarzenie zamieszane są firmy objęte innym niż moduł GMP+ FSA systemem zabezpieczania jakości, a GMP+ International ma umowę o wymianie informacji z tym systemem, wówczas GMP+ International przekaze odpowiednie informacje o zdarzeniu zarządzającemu tym systemem.
- b. jeśli na podstawie audytów lub zgłoszeń EWS wykryje się złamanie wymogów statutowych, wówczas GMP+ International ma prawo (patrz GMP+ A1, punkt 9.7) zgłosić te ustalenia właściwej organizacji certyfikującej jak również właściwym władzom.

ZAŁĄCZNIK 1: Formularz Zgłoszenia EWS dla systemu GMP+ Feed Safety Assurance

Można wypełnić poniższy formularz ręcznie, lecz zalecamy formę cyfrową. Wersja Word tego formularza jest także dostępna na stronie internetowej GMP+ International. Należy wypełnić pola zacienione kolorem szarym, o ile dotyczy.

Wskazówka

Terminowe i pełne zgłoszenie sygnałów lub zauważonych faktów, że dana pasza ma negatywny wpływ na bezpieczeństwo pasz i/lub żywności jest bardzo ważne. W praktyce, czasami może być trudno wypełnić całkowicie formularz EWS Notification Form przy pierwszym zgłaszaniu, ponieważ nie wszystkie szczegóły mogą być znane. Pierwsze zawiadomienie powinno w każdym przypadku zawierać przynajmniej dane niezbędne do prawidłowej oceny zdarzenia. Następnie uczestnik musi uzupełnić i podać brakujące dane zaraz po ich uzyskaniu.

Zgłoszenie musi być wysłane do:

- a. GMP+ International (patrz GMP+ BA5)
- b. Właściwych władz w twoim kraju / regionie (jeśli prawo tego wymaga)
- c. Organizacji certyfikującej odpowiedzialnej za certyfikację GMP+ FSA uczestnika.

1)	Adres e-mail GMP+ International:	ews@gmpplus.org
2)	Adres e-mail właściwych władz (w kraju lub regionie siedziby firmy)	
3)	Adres e-mail organizacji certyfikującej (certyfikującej wg modułu GMP+FSA):	

INFORMACJE OGÓLNE	
4)	Data i czas zgłoszenia:
5)	Składający zgłoszenie (nazwisko osoby odpowiedzialnej):
FIRMA I DANE KONTAKTOWE	
6)	Nazwa firmy:
7)	Ulica + numer:
8)	Kod pocztowy + miasto:
9)	Kraj:
10)	Numer GMP+ :
11)	-Numer identyfikacyjny firmy /numer rejestracji (Rozp. UE 183/2005)(rynek UE): -Numer zatwierdzenia Rozp. UE 1069/2009 (produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego) (jeśli dotyczy):
12)	Nazwisko osoby do kontaktów:
13)	Numer telefonu osoby do kontaktów:

14)	Numer telefonu osoby do kontaktów poza godzinami pracy:	
15)	Numer telefonu drugiej osoby do kontaktów poza godzinami pracy:	
16)	Adres e-mail osoby do kontaktów:	
ZAGROŻENIE (RODZAJ NIEZGODNOŚCI/POTENCJALNE ZAGROŻENIE)		
17)	Zauważone zagrożenie (-a):	
18)	Możliwa przyczyna (potwierdzona/podejrzewana):	
19)	(Prawdopodobna) data zaistnienia przyczyny:	
20)	Data wykrycia nieprawidłowości:	
21)	Czy przeprowadzono ocenę ryzyka w odniesieniu do tej sytuacji? (tak/nie) Wynik oceny ryzyka: Poważne zagrożenie (tak/nie)	
22)	Uzasadnienie:	
23)	Wpływ na zdrowie zwierząt (tak/nie)	
24)	Objawy:	
POBIERANIE PRÓBEK I ANALIZA		
25)	Data pobrania próbek:	
26)	Informacje o próbkach/miejsce:	
27)	Analizę przeprowadzono: (tak/nie) Jeśli tak, można dołączyć Świadectwo Analizy	
28)	Data analizy produktu:	
29)	Dane laboratorium przeprowadzającego analizę (nazwa, adres, kraj):	
30)	Wyniki analizy i rezultat badania:	
31)	Właściwe przepisy prawa (UE/krajowe/inny standard):	
32)	Maksymalny poziom dopuszczalny:	
PRODUKT (INFORMACJE O PRODUKCIE I PRZEDMIOTOWEJ PARTII PRODUKTU)		
33)	Nazwa produktu:	
34)	Nazwa markowa/nazwa handlowa:	
35)	Kategoria produktu (wybrać spośród): -pasza pełnoporcjowa -dodatek do pasz -materiał paszowy -premiks paszowy -pasza dla zwierząt domowych -inne	
36)	W przypadku materiału paszowego: numer w Katalogu materiałów paszowych (Rozporządzenie UE 68/2013) (rynek UE):	
37)	Wygląd produktu (rodzaj opakowania, luzem/pakowany, opis opakowania jednostkowego):	

38)	Dla jakich gatunków zwierząt przeznaczony jest produkt? (jeśli dotyczy)	
39)	Identyfikacja partii (kod partii):	
40)	Łączna waga netto/objętość partii:	
41)	Data przydatności partii do użycia:	
42)	Temperatura (jeśli dotyczy):	
43)	Status dystrybucji partii (gdzie znajduje się obecnie partia?): (patrz również rozdział Dystrybucja produktu/partii)	
44)	Czy partia stanowi część większej całości? (tak/nie): Jeśli tak, czy wiadomo jak duża jest cała ilość i gdzie znajduje się pozostała część produktu?.	
<u>POCHODZENIE I DOSTAWCA PRODUKTU</u>		
45)	Kraj pochodzenia towaru:	
46)	Jeśli kraj pochodzenia towaru jest różny od kraju firmy zgłaszającej: dane producenta, handlowca lub importera (poniżej (proszę wybrać spośród podanych) -producent -wytwórca -eksporter -handlowiec/broker -przewoźnik -importer -składający -inny	
47)	Czy producent jest bezpośrednim dostawcą? (Tak/nie)	
48)	Nazwa firmy dostawcy (1):	
49)	Ulica + numer:	
50)	Kraj:	
51)	Kod pocztowy + miasto:	
52)	Numer GMP+ (jeśli dotyczy), lub: - nie certyfikowany -certyfikowany w systemie innym niż GMP+ FSA (nazwa systemu):	
53)	-Numer identyfikacyjny firmy /numer rejestracji (Rozp. UE 183/2005)(rynek UE): -Numer zatwierdzenia Rozp. UE 1069/2009 (produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego) (jeśli dotyczy)	
54)	Nazwisko osoby do kontaktów u dostawcy:	
55)	Numer telefonu osoby do kontaktów:	
56)	Numer telefonu osoby do kontaktów poza godzinami pracy:	
57)	Numer telefonu drugiej osoby do kontaktów poza godzinami pracy:	
58)	Adres e-mail osoby do kontaktów:	

<u>DYSTRYBUCJA PRODUKTU/PARTII</u>			
59)	Czy skażony produkt znajduje się (już) na rynku? Tak/nie		
60)	Produkty są rozprowadzane w twoim własnym kraju? Tak/nie Jeśli tak: Załącznik lista dystrybucyjna/Lista odbiorców z podaniem nazw, miejsc oraz ilości		
61)	Produkty u odbiorcy końcowego (hodowcy zwierząt): Tak/nie Jeśli tak: Ilości		
62)	Produkty dostarczane do krajów członkowskich UE: Tak/nie Jeśli tak: Lista dystrybucyjna/Lista odbiorców z podaniem nazw, miejsc oraz ilości		
63)	Produkty dostarczane poza UE: Tak/nie Jeśli tak: Załącznik z listą dystrybucyjną/Listą odbiorców z podaniem nazw, miejsc oraz ilości		
<u>ŚRODKI ZARADCZE ORAZ STRONY POWIADOMIONE</u>			
64)	Czy partia produktu jest zablokowana? Tak/nie		
65)	Czy produkt został już wycofany? Tak/nie Jeśli tak: ilości		
66)	Czy produkt został już zniszczony? Tak/nie Jeśli tak: ilości		
67)	Czy klienci zostali już powiadomieni? Tak/nie Jeśli tak: Załącznik Lista dystrybucyjna/Lista odbiorców z podziałem na kraje		
68)	Czy dostawca został poinformowany? Tak/nie		
69)	Czy inni uczestnicy łańcucha lub władze zostały poinformowane? Tak/nie Jeśli tak: kto?		
70)	Inne podjęte działania::		
71)	Działania z urzędu? (przez odpowiednie władze) Tak/nie Jeśli tak, jakie?		
72)	Działania przewidziane w najbliższej przyszłości:		
<u>ZAŁĄCZANE DOKUMENTY (PROSZE ZAŁĄCZYĆ NASTĘPUJĄCE DOKUMENTY, O ILE SĄ DOSTĘPNE)</u>			
		Dołączone (tak/nie)	Można udostępnić stronom trzecim (tak/nie)

73)	Raport(-y) analizy		
74)	Lista dystrybucyjna/Lista odbiorców/		
75)	Kontrakty/Dokumenty dostawy/Rachunki		
76)	Dokumenty przewozowe i załadownicze		
77)	Ocena ryzyka zdarzenia EWS lub sytuacji		
78)	Dokumenty produktu/partii takie jak etykiety, rysunki		
79)	Certyfikat fitosanitarny		
80)	Dokumenty CVED/CED (Common Veterinary Entry document/Common Entry Document) o ile Rozporządzenie (EU) 669/2009 ma zastosowanie		
81)	Inne		
<u>INNE INFORMACJE</u>			
82)	Jakie inne informacje dotyczące niezgodności/potencjalnego zagrożenia mogą być przydatne?		
<u>DATA I PODPIS</u>			
83)	Data: Podpis: Nazwisko:		

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.