



GMP+BA10 最低 采购要求

GMP+ D 3.24

版本 CN: 2020 年 3 月 16 日

GMP+ 饲料认证体系



索引

介绍.....	3
1. BA10 的一般问题	4
2. 把关协议的变化	5
2.1. 如果我使用把关协议，是否必须报 GMP + INTERNATIONAL ?	5
2.2. 每次使用把关协议时都必须通报吗?	5
2.3. 如果使用把关协议，必须通知我的认证机构吗?	5
2.4. 把关协议的概况.....	5
2.4.1. 在收集链的未经加工的谷物、（油）籽和豆类的采购.....	6
2.4.2. 饲料添加剂、食品和药品的采购.....	7
2.4.3. 前食品的采购.....	8
2.4.4. 草本植物和香料的采购.....	8
2.4.5. 源自加工的（其他）饲料原料的采购.....	9
2.4.6. 用于饲料测试的饲料配料的采购.....	10
2.4.7. 公路运输的采购.....	10
2.4.8. 内河水路运输的采购.....	11
2.4.9. 仓储的采购.....	11

介绍

此问答（Q&A）列表提供了有关新版 GMP+BA10 *最低采购要求* 的适用信息。GMP+BA10 包含对 GMP+饲料认证体系的参与者的采购要求。

发布新版 GMP+BA10，是由于许多采购要求已与其他欧洲饲料安全体系的要求保持一致。

- 与我们签订了互换性协议的被认可的其他体系证书没有重大变化。
- 新的变化主要是与使用把关协议采购饲料原料有关。在要求中添加了三个新的把关协议，且现有协议的许多内容略有修改。

1. BA10 的一般问题

1. 为什么要与其他体系协商来调整采购要求？

基本原则是：我们以认证的供应链为基础，追求公平竞争。为实现这一目标，我们决定与不同的体系间保持采购要求的一致性。

2. 您与哪些体系合作？

我们已与 Ovocom、AIC、QS、EFISC-GTP、OQUALIM 和 pastus + 合作。

3. 我可以从哪些 OQUALIM 认证的公司采购饲料？

从 2020 年 1 月 1 日开始，只允许从 OQUALIM 认证范围为“RCNA International”的公司进行采购。这些公司的概述可以在 [OQUALIM](#) 的网站上找到。

4. 我应该如何理解表 3.9 中有关采购服务的要求？

表 3.9 阐释了对某个生产环节的采购，例如配合饲料的打包或饲料原料的干燥（代工合约）。采购也可以是针对一系列的生产步骤，例如配合饲料的完整生产。如果您想从另一家公司采购这样的服务，例如由于该公司做得很好，那么该公司必须经过认证。然后，您才可以从该公司采购这些生产步骤的服务。

5. 必须把所有的分析结果都输入到 GMP+ 监控数据库中吗？

是的，除非在把关协议中另有说明。

注意：这些分析结果是匿名处理的。提供分析结果的目的是对使用把关协议的性质和范围进行深入了解。基于获得的知识，我们可以与其他体系来一起进行评估，如有需要，可调整相关要求。

6. 是否有过渡期？

是的。2020 年全年作为过渡年。从 2021 年 1 月 1 日开始，只适用新的采购要求。当然，您也可以提使用新的要求。

7. 我使用国家条款。我是否有义务使用 BA10 新的采购要求？

不，您没有义务这样做。但是随着新采购要求的纳入，与国家条款的重叠度将会大大增加。不允许组合使用。

作为一家公司，您必须做出一个选择。

- 您遵守国家条款的要求；
- 或是
- 您遵守 BA10 的要求

2. 把关协议的变化

在本章节中，阐述了现有把关协议的变化并对新的把关协议进行了解释。

2.1. 如果我使用把关协议，是否必须报 GMP + International ？

是的，除非把关协议中另有说明。通报为一个数码通报，我们将发给您一份标准格式的收信回执。收到回执后，您可以立即应用该协议。

请注意：经加工的饲料原料协议的通报除外。对于这种情况，我们将对通报进行评估。您只能在获得批准后应用该协议。

2.2. 每次使用把关协议时都必须通报吗？

是的，除非把关协议中另有说明。应考虑任一新产品/国家的组合或产品/生产商的组合。在把关协议中仔细检查这一项。

产品/国家/地区组合的示例：

- 假设您只从罗马尼亚采购玉米（GMP+BA10，4.3.2），则您必须发一个通报。如果您还打算从塞尔维亚购买玉米，则也必须发一个通报。

产品/生产商组合的示例：

- 假设您从乌克兰的 X 生产商采购向日葵籽粕（GMP+BA10，4.3.8），您必须在第一批次采购是进行一次通报。如果您还从乌克兰的 Y 生产商采购向日葵籽，则也必须做相同的通报。

2.3. 如果使用把关协议，必须通知我的认证机构吗？

是的，您必须告知认证机构（CB）。咨询您的认证机构如何提交。GMP + International 会定期将通报概述发送给认证机构。

2.4. 把关协议的概况

协议	新/修改后的协议	变化
4.3.1-向种植者采购未加工的农产品以用作饲料生产或饲料（包括干草和秸秆）		没有
4.3.2-从收集链采购未加工的谷物、（油）籽和豆类，用于饲料生产		是的，请参阅 2.4.1
饲料添加剂的采购	4.3.3-饲料添加剂、食品和药品的采购	是的，请参阅 2.4.2
（前）食品的采购	4.3.4-前食品的采购	是的，请参阅 2.4.3
4.3.5-棕榈油的采购		没有
	4.3.7-草本植物和香料的采购	是的，请参阅 2.4.4
	4.3.8-源自加工的（其他）饲料原料的采购	是的，请参阅 2.4.5
	4.3.9-用于饲料试验的饲料配料的采购	是的，请参阅 2.4.6
4.4.1 公路运输的采购		是的，请参阅 2.4.7

协议	新/修改后的协议	变化
4.4.2 内陆水路运输的采购		是的, 请参阅 2.4.8
4.4.3 存储和转运的采购		是的, 请参阅 2.4.9

2.4.1. 在收集链的未经加工的谷物、（油）籽和豆类的采购

有什么变化

1. 在新的要求中, 仅涉及未加工的谷物、（油）籽和豆类作物的种植地, 不涉及收集地。
2. 现在, 必须对每批次的沙门氏菌和重金属进行检测。这项要求在与其它体系协商后确立, 由此, GMP+参与者可以提前应用此协议, 采购其他体系交付未经加工的谷物、（油）籽和豆类的服务。但在 2020 年内, 需要对这些原料产品中的沙门氏菌进行 100%分析和重新评估。

有什么具体要求?

1. 存储货物的取样。可以对存储货物的一个批次进行取样。该批次必须在取样、分析和结果发布前一直在仓库中分开储存。之后, 您可将该批次直接交付给最终收货方。并存储该批次的抽样样品。
 - 假设您要用卡车从存储地点运送该批货物。由于您已经在存储地点对该批次货物进行了取样、分析和结果发布（有 GMP+ 保证的）, 因此不必对每个第 20 辆卡车进行检测。本项规定也适用于对多个收货方的交付。
 - 假设您要将一些较小的货件视为一个批次存放在一起。那么, 该批次必须在取样、分析和结果发布前一直在仓库中分开储存。之后, 您可以将该批次用于 GMP+饲料的生产。
2. 如果您接收的货物是卡车运送的（非保证）原产地的谷物或油籽, 则必须对每辆卡车进行抽样检测。除非您能储存所有的货物并视为一个批次进行取样（请参阅 1）, 否则, 您必须分析每个第 20 个抽样的样品。
3. 在风险分析的基础上对农药进行检测。如能确定在种植过程中从未使用过农药, 或未使用过某些特定的农药, 则您无需进行检测。

2.4.2. 饲料添加剂、食品和药品的采购

在本协议的范围内，添加剂、食品和药品可以在全球范围内进行采购。但必须自行学习 HACCP，并在 HACCP 的基础上制定保障措施、检查和监督。

有什么变化？

1. 本协议的范围已扩展。除了采购添加剂，您现在还可以采购食品和药品。此前，食品需要通过“（前）食品采购协议”进行购买。
 - a) 食品是指以人类消费为目的或合理预期的为人类食用的，经加工的、部分加工的或未经加工的产品。
 - b) 前食品是经过加工的、部分加工的或未经加工的产品，这些产品是为人类食用而种植/生产的，但尚未被食品企业作为食品销售，并且由于生产或包装不合格或其他原因而不再供人类食用。
2. 食品添加剂可以视为食品进行采购，只要其生产遵循 GFSI 认可的体系。
3. 您可以通过以下几种方式采购原计划用于食品的乳制品原料：
 - 按照欧盟 EU 853/2004 号法规生产的用于饲料生产的乳制品。参见新版 BA10 中表 3.4.2
 - 未按照欧盟 EU 853/2004 号法规生产，但是按照 GFSI 获准的一个体系生产的乳制品，该产品适用于本协议
 - 既不符合 GFSI，也不符合欧盟 EU 853/2004 号法规被归类为前食品的乳制品原料的要求。请参阅新版 BA10 的第 4.3.4 节。
4. 准许采购欧盟和非欧盟国家的被批准为饲料添加剂的所有饲料添加剂产品。
5. 准许采购按照欧洲药典或等效药典生产的所有药品。要点是您要检查该产品是否允许在饲料中使用。请检查法律规定！

2.4.3. 前食品的采购

有什么变化？

1. 该协议的范围仅限于采购前食品。
2. 对于供应商的质量审计，认证机构的审计员审核已被另一种监督形式所代替。当使用把关协议时，供应商的审计可允许 GMP + International 的参与。具体的规定仍在讨论中。
3. FSDS 不再每三年更新一次，规定要求 HACCP 文档（以及其他质量文档）必须在必要时进行更新。
4. 现在，实施供应商审计的人员资格由认证的公司负责。

2.4.4. 草本植物和香料的采购

这是一个新协议。

有什么具体要求？

1. 准许在本范围内采购任何原产地的草本植物和香料。要求对每个批次进行监控。
草本植物和香料必须被批准用于动物饲料的生产；
 - 如果把关者是生产者 - 在把关者所在的国家；
 - 如果把关者是贸易商 - 在产品投放市场的国家。
2. 如果是遵照 GFSI 认可的体系进行生产，则这些草本植物和香料可被视为食品和本协议的范围之外。
3. 在欧洲，涉及以下的草本植物和香料：
 - a. 欧盟饲料原料目录 (EU) No. 68/2013 中类别 7 列出的产品。
 - 7.3.1 树皮
 - 7.4.1 花, 干燥的
 - 7.7.1 茎叶, 干燥的
 - 7.9.1 甘草
 - 7.10.1 薄荷
 - b. 未列入在欧盟饲料原料目录 C 部分第 4 或 7 类别的产品，例如某个植物类别的根、根茎、块茎或谷物。该饲料原料（胡萝卜或谷物）必须列在网站 www.feedmaterialsregister.eu 发布的列表中。
4. FSP 中应包含所有相关草本植物和香料的一般性风险评估。

2.4.5. 源自加工的（其他）饲料原料的采购

这是一个新协议。

有什么具体要求？

1. 可以根据该协议采购饲料原料。这些原料的特征是经过了某个加工步骤。因此，术语为“经加工的产品”。例如：
 - 制粉业的副产品
 - 油料加工业的副产品
 - 制糖业的副产品
2. 使用仅限于特定国家。
 - 对于其他经加工的饲料原料，如果是在德国、荷兰、比利时、卢森堡、英国或奥地利以外国家生产的，并且供应商位于这些国家/地区以外，则您只能通过本“把关协议”购买产品。
 - 适用于例外条例的特定国家的系列产品，请参见第 4.3.8.1 节。
3. 本协议可通过两种方式应用。
 - 无限期，但需要监控每个批次。
该选项意味着您可以连续多年从某个生产商那里采购饲料原料，前提是您要对每个批次检测规定的参数。您不能降低检测频率，并且每次都必须对规定的所有参数进行检测。
 - 在限定的时间内（最多 18 个月），基于危害分析进行监控。这 18 个月的期限旨在供非认证生产商建立自身的保证体系并获得认证。这必须提供生产商与认证机构签订的合同作为证明。

注意：如果您想使用本选项，您必须通报 GMP+ International，就像处理其他协议一样。由此，您需要提供更多的信息。

- 生产商名称和地址的详细信息
- 认证机构与生产商的合同
- 证实的监控计划

GMP + International 会检查提供的信息是否符合协议的要求，并向您报告结果。只有按照此步骤，您才能使用该选项。审计人员将对协议的正确应用进行核查。

2.4.6. 用于饲料测试的饲料配料的采购

这是一个新协议。

有什么具体要求？

1. 如果要进行饲料测试，例如测试一种新的饲料原料，则适用于此协议。这些饲料原料通常不是来自经过认证的生产商，或者也没有在获准的产品清单（GMP+ 产品清单）中注册。如果应用正确，则生产出的饲料为 GMP+ 饲料。
2. 必须监控每个采购的批次。
3. 如果是涉及使用未经注册的兽药或未获批准的饲料添加剂的饲料测试，则需要获得政府主管部门的许可。

2.4.7. 公路运输的采购

有什么改变？

该协议阐明了：

1. 干草和秸秆运输书面协议的内容也可以包括相关货物 CMR 托运单。
2. 现在已将使用非认证“食品专用”的载货厢的要求添加到此协议中。
 - 这些载货厢是用于为饲料公司运送植物源食品（例如，植物油脂、面粉、糖等），则货运方不需要 GMP + 认证。但是，载货厢必须涵盖在第三方的 HACCP 认证中。
 - GMP + FC 体系常规要求适用于源自食品行业（果皮、果渣等）和动物源食品的副产品的运输。

有什么具体要求？

该协议涵盖的运输公司是未在 GMP + 公司数据库中注册的公司。因此，作为货运的接收方，您必须考虑到，如有必要，您必须询问相关 GMP+ 认证的当事方是否能保证载货厢/装配能满足要求。

2.4.8. 内河水路运输的采购

有什么改变？

1. 只有获得“内陆水路运输货运”范围认证的公司才能使用此协议。
2. 初次检查必须由 GMP+ 审计员/检查员实施，接收的范围为“短途海运和内河水路运输的货运”。

有什么具体要求？

被保证的内河水路船只/驳船未在 GMP + 公司数据库中注册。因此，作为货运的接收方，您必须考虑到，如有必要，您必须询问相关 GMP+ 认证的当事方是否能保证内河水路船只/驳船能满足要求。

2.4.9. 仓储的采购

有什么改变？

1. 奥地利和卢森堡已添加到**不**使用把关协议的国家列表中。
2. 可适用于收获后的存储，对于新鲜的单一的植物产品，应在收获后立即保藏。

有什么具体要求？

您需要对未经认证的仓储和转运公司实施初步检查，以核实该公司能确保与 GMP + 认证的公司具有等等的饲料安全水平。

在初始检查之后，您必须基于风险分析来决定是否需要做定期检查并对定期检查达成相关协议。

GMP+ International

Braillelaan 9

2289 CL Rijswijk

The Netherlands

t. +31 (0)70 – 307 41 20 (办公室)

+31 (0)70 – 307 41 44 (咨询台)

e. info@gmpplus.org

免责声明：

创建本出版物的目的是向相关方提供 GMP + 标准的信息。本出版物将定期更新。GMP + International B.V.对本出版物中的任何疏漏不承担责任。

© GMP+ International B.V.

版权所有。如果是您使用本出版物非商业目的，则可自行在屏幕上查询、下载和打印。如是其他所需的用途，则应事先获得 GMP + International B.V.书面许可。