

 Requirements

CR2.0 - Bewertung und Zertifizierung

Version DE: 1. März 2021



Inhaltsverzeichnis

BEGRÜBUNG	4
1. ANWENDUNGSBEREICH DIESES DOKUMENTS	4
2. NORMATIVE VERWEISUNG(EN)	4
3. BEGRIFFE UND DEFINITIONEN	5
4. GRUNDSÄTZE	5
5. VERFAHRENSANFORDERUNGEN	6
5.1. AKTIVITÄTEN IM VORFELD DER ZERTIFIZIERUNG	6
5.1.1. Antrag	6
5.1.2. Bewertung des Antrags	6
5.1.3. Zertifizierungsvertrag	6
5.1.4. Auditprogramm	8
5.1.5. Zuordnung des Auditteams	8
5.1.5.1. Rotation von Auditoren	8
5.1.6. Auditplan	8
5.2. ZERTIFIZIERUNGSVERFAHREN	9
5.2.1. Audits	9
5.2.1.1. Allgemeines.....	9
5.2.1.2. Eröffnungsgespräch	10
5.2.1.3. Erstzertifizierungsaudit	10
5.2.1.4. Überwachungsaudit.....	11
5.2.1.5. Rezertifizierungsaudit.....	13
5.2.1.6. Zusatzaudit.....	13
5.2.2. Sonderaudits	14
5.2.2.1. Verschärfte Kontrollen.....	14
5.2.2.2. Wiederholungsaudit.....	14
5.2.3. Außerordentliche Ereignisse	15
5.2.4. Auditfeststellungen bestimmen und erfassen	16
5.2.5. Abschlussgespräch	16
5.2.6. Auditbericht	16
5.2.7. Berichtsprüfung	17
5.2.8. Zertifizierungsentscheidung	18
5.2.9. Zertifikat und befristete Zulassung	18
5.2.9.1. Zertifikate.....	18
5.2.9.2. Befristete Zulassung.....	19
5.2.9.3. Zertifikat und befristete Zulassungsvorlagen.....	19
5.3. AUSSETZUNG ODER ENTZUG EINES ZERTIFIKATS UND EINER BEFRISTETEN ZULASSUNG	21
5.4. WECHSEL ZU EINER ANDEREN ZERTIFIZIERUNGSSTELLE.....	22
5.4.1. Überprüfung vor dem Wechsel	22
5.4.2. Zertifizierungsverfahren während des Wechsels	23



5.4.3. Zusammenarbeit zwischen der abgebenden und der akzeptierenden Zertifizierungsstelle	23
6. HAFTUNGSAUSSCHLUSS VON GMP+ INTERNATIONAL.....	24
7. GEBÜHREN.....	24
8. STREITIGKEITEN ZWISCHEN ZERTIFIZIERUNGSSTELLEN UND NACH GMP+ ZERTIFIZIERTEN UNTERNEHMEN	24
APPENDIX 1: BEWERTUNGSKRITERIEN UND SANKTIONEN FÜR AUDITS FÜR DAS GMP+ FSA	25
APPENDIX 2: TURNUS UND AUDITZEITAUFWAND.....	27
APPENDIX 3: BERICHTSMUSTER ODER AUDITBERICHT/INSPEKTIONSHECKLISTE*	35
APPENDIX 4A: MATRIXZERTIFIZIERUNG.....	42
APPENDIX 4B: MATRIXZERTIFIZIERUNG FÜR HANDEL AN VIEHHALTENDE BETRIEBE	46
APPENDIX 5: ANGEKÜNDIGTES ÜBERWACHUNGSAUDIT - NICHT AM STANDORT DES NACH GMP+ ZERTIFIZIERTEN UNTERNEHMENS	48
<i>Appendix 5A:</i>	<i>48</i>
<i>Appendix 5B:.....</i>	<i>48</i>

Begrüßung

Das vorliegende Dokument des GMP+ Feed Certification scheme unterstützt Sie bei Ihrem Beitrag zur Verwirklichung der weltweiten Futtermittelsicherheit. Mit der Bewertung und Erfüllung der Anforderungen, die GMP+ International gemeinsam mit ihren Stakeholdern stellt, bezwecken wir, für die GMP+ Community sichere und nachhaltige Futtermittel zu schaffen. Lesen Sie alle Informationen in diesem Dokument aufmerksam durch.

Let's make this work together!

1. Anwendungsbereich dieses Dokuments

Dieses Dokument enthält die Bewertungs- und Zertifizierungskriterien zur Durchführung von Audits bei antragstellenden Organisationen/nach GMP+ zertifizierten Unternehmen, die zu einer (Re-)Zertifizierung gemäß dem *Feed Safety Assurance (FSA)*-Modul des *GMP+ Feed Certification scheme* führen.

2. Normative Verweisung(en)

Im vorliegenden Dokument wird auf die nachstehenden normativen Dokumente(n), ganz oder teilweise, verwiesen; ihre Befolgung ist obligatorisch. Im Falle von Referenzen mit Datumsangabe findet ausschließlich die zitierte Fassung Anwendung. Im Falle undatierter Referenzen gilt die letzte Fassung des Dokuments, auf das verwiesen wird (einschließlich etwaiger Änderungen).

- ISO/IEC 17021-1:2015 Konformitätsbewertung - Anforderungen an Stellen, die Managementsysteme auditieren und zertifizieren.
- NPR-ISO/TS 22003:2013 Managementsysteme für die Lebensmittelsicherheit - Anforderungen an Stellen, die Managementsysteme für die Lebensmittelsicherheit auditieren und zertifizieren.
- IAF-Pflichtdokument für die Übertragung akkreditierter Zertifizierung von Managementsystemen - AF MD 2:2017
- F 0.1 Rechte und Pflichten
- F 0.2 Definitionsverzeichnis
- F 0.3 Anwendungsbereiche für die Zertifizierung
- CR 1.0 Akzeptierungsanforderungen
- CR 3.0 Bewertung und Zertifizierung zusätzlicher Anwendungsbereiche
- GMP+ Feed Safety Assurance-Modul 2020



3. Begriffe und Definitionen

Zu den GMP+-Definitionen siehe F 0.2 *Definitionsverzeichnis*. In diesem gesamten Dokument wird die Formulierung „über die Zertifizierungsstelle“ verwendet, um anzugeben, dass alle Tätigkeiten, die von *Critical/Non-Critical Locations* und *Outsourcing Parties* durchgeführt werden, in die Verantwortung/Haftung der von GMP+ akzeptierten Zertifizierungsstelle fallen.

4. Grundsätze

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Kapitel 4

5. Verfahrensanforderungen

5.1. Aktivitäten im Vorfeld der Zertifizierung

5.1.1. Antrag

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.1.1
ISO/TS22003:2013	Artikel 9.2.1

Darüber hinaus gelten die zutreffenden Angaben zur antragstellenden Organisation, die unter Artikel 9.1.1. Buchstabe B) von ISO/IEC 17021-1:2015 aufgeführt sind:

- Torwächterprotokolle
- Matrixzertifizierung
- Zahl der Arbeitnehmer
- Zahl der Erzeugnisse.
- Eine aktualisierte Konzernstruktur der antragstellenden Organisation, einschließlich des endbegünstigten Eigentümers und einer Übersicht über die Geschäftsführung, sowie eine Erklärung, in der die antragstellende Organisation, der endbegünstigte Eigentümer oder die Beteiligung der Geschäftsführung an Unternehmen, die mit dem Unternehmen der antragstellenden Organisation vergleichbar sind, aufgeführt werden, um zu bestätigen, dass die antragstellende Organisation die Anforderungen in Abschnitt 5 von F 0.1 *Rechte und Pflichten* erfüllt.

5.1.2. Bewertung des Antrags

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.1.2

5.1.3. Zertifizierungsvertrag

Vor der Durchführung eines Erstzertifizierungsaudits müssen die Zertifizierungsstelle und die antragstellende Organisation einen rechtsverbindlichen individuellen Zertifizierungsvertrag schließen. Solange das GMP+-Zertifikat/die befristete Zulassung gültig ist, gilt auch dieser rechtsverbindliche individuelle Zertifizierungsvertrag.

Ein Zertifizierungsvertrag, der von einer *Critical/Non-Critical Location* und einer *Outsourcing Party* erstellt wird, muss dem von der jeweiligen Zertifizierungsstelle genehmigten Muster entsprechen.

Die Zertifizierungsstelle muss sich folgender Punkte bewusst sein:

- Der Zertifizierungsvertrag muss grundsätzlich mit der korrekten juristischen Person geschlossen werden.
- Diese Verträge müssen geschlossen werden, um die jeweiligen Zertifizierungstätigkeiten gemäß dem *GMP+ Feed Certification scheme* anzugeben und zu beschreiben.
- Die Zertifizierungsstelle darf Tätigkeiten, Prozesse, Produkte und Dienstleistungen nicht vom Zertifizierungsanwendungsbereich ausschließen, wenn diese sich auf die Futtermittelsicherheit der Endprodukte gemäß der Definition im Zertifizierungsanwendungsbereich auswirken können.
- Es ist nicht gestattet, im Zertifizierungsvertrag Anforderungen festzulegen, die gegen die GMP+-Anforderungen verstoßen.
- Es ist nicht gestattet, an die antragstellende Organisation bzw. das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen andere Anforderungen zu stellen und festzulegen, die über die Anforderungen hinausgehen, die im *GMP+ Feed Certification scheme* festgelegt sind, es sei denn, dies ist im internen Verfahren der nach GMP+ zertifizierten Unternehmen festgelegt.

Die folgenden GMP+-spezifischen Anforderungen müssen im Zertifizierungsvertrag festgelegt werden:

- a) der oder die geltenden Anwendungsbereiche/Standardbezeichnungen, welche die GMP+ -Zertifizierung abdecken.
- b) der verpflichtete Mindestauditzeitaufwand pro Anwendungsbereich(e)/Standard(s) pro Audittyp wie in Appendix 2 angegeben; Verweise auf Appendix 2 reichen nicht aus. Es ist nicht gestattet, mithilfe einer Inrechnungstellung auf der Grundlage einer Neuberechnung von diesem verbindlichen Auditzeitaufwand abzuweichen. Wenn ein längerer Auditzeitaufwand gilt, kann dies nach Rücksprache mit der antragstellenden Organisation bzw. dem nach GMP+ zertifizierten Unternehmen umgesetzt werden. Für eine Matrixzertifizierung gilt der verpflichtete Mindestzeitaufwand, der in Appendix 4 angegeben ist.
- c) jeder Matrixzertifizierungsstandort muss mit der korrekten GMP+-Registriernummer erfasst sein.
- d) die Verwendung des GMP+-Logos gemäß F 0.1 *Rechte und Pflichten*.
- e) die Bestimmung (sofern zutreffend), dass bei einer festgestellten *Nonconformity* im Hinblick auf ein zulässiges Kontaminationsniveau das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen verpflichtet ist, eine EWS-Meldung gemäß R 1.0 *Feed Safety Management Systems Requirements* vorzunehmen.
- f) die Verpflichtung zur Mitwirkung der antragstellenden Organisation bzw. des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens an Witness-Audits, Parallel-Audits (im Sinne von CR 1.0 *Akzeptierungsvoraussetzungen*) und Wiederholungsaudits, die in Zusammenarbeit mit GMP+ International durchgeführt werden.
- g) die Weiterleitung von Auditberichten/Auditchecklisten an GMP+ International.
- h) die Option, den Zertifizierungsvertrag vor Ende des Zertifizierungszyklus zu beenden.

5.1.4. Auditprogramm

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.1.3.

Außerdem müssen die folgenden Themen ins Auditprogramm aufgenommen werden:

- Bewertung der Infrastruktur für Produktionsstandorte, Lagereinrichtungen und Transportmittel,
- Bewertung von Beschaffung und Verkauf von nach GMP+ gesicherten Produkten
- Bewertung des Rückverfolgbarkeitssystems für die nach GMP+ gesicherten Produkte
- Bewertung des HACCP-Systems.

5.1.5. Zuordnung des Auditteams

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.2.2

In Bezug auf Artikel 9.2.2.1.2 gilt außerdem die zusätzliche Anforderung aus Artikel 4.3.6 von CR 1.0 *Akzeptierungsvoraussetzungen*.

5.1.5.1. Rotation von Auditoren

Sobald der dreijährige Zertifizierungszyklus abgeschlossen ist, muss über die Zertifizierungsstelle zum Start eines neuen Zertifizierungszyklus einen neuen Auditor zugeordnet werden.

Wenn kein alternativer Auditor verfügbar ist, kann die Zertifizierungsstelle eine Ausnahme machen und den Zeitraum um höchstens einen weiteren Zertifizierungszyklus verlängern. Die Entscheidung muss begründet und dokumentiert werden.

5.1.6. Auditplan

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.2.3
ISO/TS22003:2013	Artikel 9.1.2

Außerdem muss die antragstellende Organisation bzw. das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen auf entsprechende Aufforderung der Zertifizierungsstelle folgende Dokumentation vorlegen:

- Organigramm und kurze Prozessbeschreibungen
- Liste der nach GMP+ gesicherten Produkte
- Informationen über den Produktionsstandort und/oder Subunternehmer
- das FSMS-Handbuch am Standort beim Audit (gedruckte oder elektronische Fassung)
- Liste der geltenden Vorschriften
- alle weiteren Informationen, die der Auditor/Eigentümer des Unternehmens eventuell für nützlich/zutreffend hält.

Die Auswahl des gesamten zutreffenden Personals, das befragt werden soll, muss alle zutreffenden Funktionsbereiche angemessen abdecken.

Für das Surveillance Audit oder Rezertifizierungsaudit muss das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen der Zertifizierungsstelle die folgende Dokumentation/Information zur Verfügung stellen:

- Änderungen in der Organisation
- Änderungen am FSMS-Handbuch
- Änderungen der geltenden Gesetze
- Informationen zum Anwendungsbereich
- sowie alle weiteren zutreffenden Informationen.

Für die Matrixzertifizierung gilt eventuell ein Stichprobenprogramm (siehe Appendix 4).

5.2. Zertifizierungsverfahren

5.2.1. Audits

5.2.1.1. Allgemeines

Eine von GMP+ International im Rahmen des *GMP+ Feed Certification scheme* akzeptierte Zertifizierungsstelle ist berechtigt, über die Zertifizierungsstelle Unternehmen zu zertifizieren, die ein Interesse an einem oder mehr GMP+-Anwendungsbereichen für die Futtermittelwirtschaft im Sinne des *GMP+ Feed Certification scheme* haben.

Die antragstellende Organisation bzw. das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen muss wie in diesem Dokument festgelegt umfassend an Audits mitwirken. Entnahme von Produktproben und Laboruntersuchung können Teile des Audits sein.

Über die Zertifizierungsstelle erfolgt die Bewertung mittels einer Audits bei der antragstellenden Organisation bzw. dem nach GMP+ zertifizierten Unternehmen auf Konformität mit den allgemeinen Kriterien, die in Appendix 1 festgelegt sind, und den zusätzlichen Bewertungskriterien in den Checklisten.

Das gilt für folgende Audits:

- a. Erstzertifizierungsaudit (ICA)
- b. Angekündigtes Überwachungsaudit (SA)
- c. Unangekündigtes Überwachungsaudit (SA)
- d. Rezertifizierungsaudit (RCA)
- e. Zusatzaudit

Darüber hinaus können auch Sonderaudits durchgeführt werden (siehe Artikel 5.2.2.).

Der Zertifizierungszyklus hat eine Dauer von höchstens drei Jahren.

Während des Zertifizierungszyklus müssen alle GMP+-Anforderungen über die Zertifizierungsstelle verifiziert werden. Der verpflichtete Mindestzeitaufwand und Turnus sind in Appendix 2 und Appendix 4 festgelegt.

Wenn ein nach GMP+ zertifiziertes Unternehmen während des Zertifizierungszyklus seine Tätigkeiten an einen anderen Standort verlagert, muss der neue Standort über die Zertifizierungsstelle am Standort auditiert werden.

Das gilt für Herstellung, Transport sowie Lagerung und Umschlag. Es gilt der GMP+-Auditzeitaufwand. Die Entscheidung, ob ein Erstzertifizierungsaudit oder ein Überwachungsaudit durchgeführt werden soll, trifft die Zertifizierungsstelle.

5.2.1.2. Eröffnungsgespräch

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.4.2

5.2.1.3. Erstzertifizierungsaudit

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.3.1
ISO/TS22003:2013	Artikel 9.2.3.1

Ob ein GMP+-Zertifikat erteilt werden kann, hängt davon ab, wie die Bewertungskriterien dieses Dokuments erfüllt werden. Ein Erstzertifizierungsaudit muss innerhalb von drei Monaten nach Abschluss eines Zertifizierungsvertrags mit der antragstellenden Organisation durchgeführt werden. Das Intervall zwischen Phase 1 und Phase 2 darf höchstens vier Monate betragen.

5.2.1.3.1. Befristete Zulassung

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.3.1.2
ISO/TS22003:2013	Artikel 9.2.3.1

Es ist möglich, auf Basis einer positiven Bewertung von Phase 1 der Dokumentation des *Feed safety management system* (Sicherheitsmanagementsystem für Futtermittel) eine befristete Zulassung (höchstens vier Monate) als Teil eines Erstzertifizierungsaudits für ein Unternehmen zu erteilen, das seine GMP+-Tätigkeiten beginnt.

Im Hinblick auf den Standort der Bewertung gilt zusätzlich zu Artikel 9.2.3.1.3 ISO/TS22003 Folgendes:

- Wenn ein Unternehmen Herstellungs- und/oder Lager- und/oder Transporttätigkeiten ausführt, muss ein Teil der Bewertung der Qualitätsdokumentation an dem oder den Betriebsstandorten stattfinden, damit die die infrastrukturellen Einrichtungen verifiziert werden können.
- Wenn das Unternehmen andere Tätigkeiten ausführt, kann ein Teil der Bewertung der Qualitätsdokumentation an dem oder den Betriebsstandorten stattfinden, wenn die Zertifizierungsstelle das für erforderlich hält.

Das gesamte Zertifizierungsverfahren muss innerhalb der Gültigkeitsdauer der befristeten Zulassung abgeschlossen werden, einschließlich der Aktualisierung der GMP+-Unternehmensdatenbank (einschließlich Status und Zertifikatsdaten) über die Zertifizierungsstelle.

Unternehmen, die nicht für eine befristete Zulassung infrage kommen, sind:

- von einer anderen Zertifizierungsstelle gewechselt
- zuvor nach GMP+ zertifiziert oder befristet akzeptiert.

5.2.1.4. Überwachungsaudit

Die Anforderungen, die bei den Überwachungsaudits verifiziert werden müssen, können auf der Grundlage einer Risikobewertung der Zertifizierungsstelle durchgeführt werden; in diesem Zusammenhang hat die Futtermittelsicherheit die höchste Priorität. Das Verfahren zur Feststellung der Anforderungen, die bei den Überwachungsaudits verifiziert werden müssen, muss dokumentiert werden.

Das erste Überwachungsaudit muss jeweils 12 Monate (plus/minus zwei Monate) nach dem Datum der Zertifizierungsentscheidung durchgeführt werden.

Das zweite Überwachungsaudit muss jeweils 24 Monate (plus/minus zwei Monate) nach dem Datum der Zertifizierungsentscheidung durchgeführt werden.

5.2.1.4.1. Angekündigtes Überwachungsaudit

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.6.2

Zusätzlich zu Artikel 9.6.2.2. gilt Folgendes:

- Für den Anwendungsbereich *Straßentransport von Futtermitteln* können die Anforderungen in Appendix 5a gelten.
- Für „Handel auf Papier“ im Rahmen des Anwendungsbereichs *Handel mit Futtermitteln* können die Anforderungen in Appendix 5b gelten.

5.2.1.4.2. Unangekündigtes Überwachungsaudit

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.6.2

Die Zertifizierungsstellen dürfen unangekündigte Überwachungsaudits nicht innerhalb von zwei Monaten vor oder nach der Durchführung anderer Audits (Erstzertifizierungs-, Rezertifizierungs- und angekündigte Überwachungsaudits) einplanen. Jedes nach GMP+ zertifizierte Unternehmen darf im Abstand von zwölf (12) Monaten pro Jahr 15 Tage angeben, an denen keine unangekündigten Überwachungsaudits durchgeführt werden können. Wenn dies im Vorfeld nicht angegeben wird, kann das unangekündigte Überwachungsaudit nicht verweigert werden. Die Beurteilung der Stichhaltigkeit der Begründung für den Aufschub des unangekündigten Überwachungsaudits obliegt der Zertifizierungsstelle.

Beispiele für einen stichhaltig begründeten Aufschub des unangekündigten Überwachungsaudits sind:

- Die Zertifizierungsstelle kann den Standort des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens wegen Hochwassers oder anderer extremer Witterungsverhältnisse nicht besuchen.
- Der Standort des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens ist geschlossen (jährliche Stilllegung, Wartung, Betriebsurlaub) oder der Standort des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens führt keine GMP+-Tätigkeiten durch (Saisonarbeit).

Es gelten die folgenden Ankündigungsfristen für die Durchführung der unangekündigten Überwachungsaudits:

- nach GMP+ zertifizierte Unternehmen (Hersteller) mit Sitz in den Niederlanden: nicht gestattet
- nach GMP+ zertifizierte Unternehmen (Hersteller) mit Sitz in Deutschland: ein Werktag
- nach GMP+ zertifizierte Unternehmen (Hersteller) mit Sitz in anderen europäischen Ländern: zwei Werktage.

Es gibt verschiedene Optionen:

A: Obligatorisches unangekündigtes Überwachungsaudit

Das unangekündigte Überwachungsaudit ist obligatorisch für nach GMP+ zertifizierte Unternehmen in Europa*, die für einen der folgenden Anwendungsbereiche zertifiziert sind:

- Herstellung von Mischfuttermitteln (einschl. Heimtierfuttermitteln)
- Herstellung von Vormischungen
- Herstellung von Zusatzstoffen
- Herstellung von Einzelfuttermitteln (einschl. Heimtierfuttermitteln).

Das unangekündigte Überwachungsaudit ersetzt eines der angekündigten Überwachungsaudits im Zertifizierungszyklus und muss in der GMP+-Datenbank erfasst werden.

***Europäische Länder:** Albanien, Andorra, Belgien, Bosnien und Herzegowina, Bulgarien, Dänemark, Deutschland, Estland, Finnland, Frankreich, Griechenland, Irland, Island, Italien, Kosovo, Kroatien, Lettland, Liechtenstein, Litauen, Luxemburg, Malta, Moldawien, Monaco, Montenegro, Niederlande, Nordmazedonien, Norwegen, Ukraine, Österreich, Polen, Portugal, Rumänien, San Marino, Serbien, Slowakei, Slowenien, Spanien, Tschechien, Ungarn, Vatikanstadt, Vereinigtes Königreich, Weißrussland, Schweden, Schweiz und Zypern.

Möglichkeit B: Freiwilliges unangekündigtes Überwachungsaudit

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.6.2

- Für den Anwendungsbereich *Straßentransport von Futtermitteln* können die Anforderungen in Appendix 5a gelten.
- Für „Handel auf Papier“ im Rahmen des Anwendungsbereichs *Handel mit Futtermitteln* können die Anforderungen in Appendix 5b gelten.

Alle, die sich für ein freiwilliges unangekündigtes Audit anmelden, sind verpflichtet, am gesamten Zertifizierungszyklus teilzunehmen. Das unangekündigte Überwachungsaudit ersetzt eines der angekündigten Überwachungsaudits im Zertifizierungszyklus und muss in der GMP+-Datenbank erfasst werden.

B1) Für europäische* nach GMP+ zertifizierte Unternehmen, die für einen oder mehrere der folgenden Anwendungsbereiche zertifiziert sind:

- Handel
- Lagerung und Umschlag
- Transport von Futtermitteln, Straßen- und Schienentransport
- Befrachtung.

Europäische nach GMP+ zertifizierte Unternehmen (einschließlich nach GMP+ zertifizierter Unternehmen mit Sitz in den Niederlanden und Deutschland), die für einen der Herstellungsbereiche zertifiziert sind und daher verpflichtet sind, an einem unangekündigten Überwachungsaudit für den Herstellungsbereich teilzunehmen, können entscheiden, ob sie das unangekündigte Überwachungsaudit auch auf einen der unter Option B1 genannten Anwendungsbereiche anwenden wollen.

B2) Für alle nichteuropäischen nach GMP+ zertifizierten Unternehmen, die für einen GMP+-Anwendungsbereich zertifiziert sind.

Das unangekündigte Audit kann freiwillig auf alle Anwendungsbereiche im jeweiligen Land angewendet werden.

5.2.1.5. Rezertifizierungsaudit

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.6.3

Ob ein GMP+-Zertifikat verlängert kann, hängt davon ab, wie die Bewertungskriterien aus Appendix 1 dieses Dokuments erfüllt werden. Bevor die Gültigkeitsdauer des Zertifikats endet, muss das gesamte Zertifizierungsverfahren abgeschlossen sein, einschließlich der Aktualisierung der GMP+-Unternehmensdatenbank (Status und Zertifikatsdaten) über die Zertifizierungsstelle.

Wenn ein Rezertifizierungsaudit nicht vor Ende der Gültigkeitsdauer des Zertifikats durchgeführt wird, muss ein Erstzertifizierungsaudit durchgeführt werden. In der Zwischenzeit ist das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen nicht GMP+-zertifiziert.

5.2.1.6. Zusatzaudit

Wenn ein nach GMP+ zertifiziertes Unternehmen den Anwendungsbereich der bereits erteilten Zertifizierung um einen oder mehrere weitere Anwendungsbereiche erweitern will und die Erweiterung nicht bis zum nächsten Audit warten kann, müssen der Antrag und die Entscheidung über die Genehmigung der Erweiterung von der Zertifizierungsstelle bewertet werden.

Ein Zusatzaudit (Phase 1 und Phase 2) darf sich ausschließlich auf Tätigkeiten konzentrieren, die von der Erweiterung abgedeckt sind.

Aufgrund einer positiven Bewertung der Erweiterung muss die Zertifizierungsstelle den oder die zusätzlichen Anwendungsbereiche hinzufügen:

- zum GMP+-Zertifikat
- zur GMP+-Unternehmensdatenbank
- zum GMP+-Zertifizierungsvertrag mit dem nach GMP+ zertifizierten Unternehmen.

5.2.2. Sonderaudits

Es können die nachstehenden Sonderaudits gelten. Deren Bewertung muss im Sinne von Appendix 1 erfolgen.

5.2.2.1. Verschärfte Kontrollen

Wenn die Zertifizierungsstelle eine oder mehrere *Major Nonconformities* feststellt, kann das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen für ein (1) Audit unter verschärfte Kontrolle gestellt werden.

- Die Kosten dieses Audit gehen zulasten des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens.
- Dieses Audit stellt eine Ergänzung des normalen Auditzyklus dar.
- Das verschärfte Überwachungsaudit findet innerhalb von drei Monaten statt.
- Die Bewertung basiert auf der festgestellten *Major Nonconformity*, ist aber nicht darauf beschränkt.
- Eine *Major Nonconformity* kann auch administrativ auf Grundlage der Konformitätsmaßnahmen abgehandelt werden, die vom nach GMP+ zertifizierten Unternehmen formuliert wurden.

Wenn die Zertifizierungsstelle eine oder mehrere *Critical Nonconformities* feststellt, muss das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen auf jeden Fall unter verschärfte Kontrolle gestellt werden.

- Die Kosten dieser Audits gehen zulasten des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens.
- Diese Audits stellen eine Ergänzung zum normalen Auditzyklus dar.
- Die verschärften Überwachungsaudits werden monatlich durchgeführt, und zwar mindestens drei und höchstens sechs Monate lang.
- Die Bewertung basiert auf der festgestellten *Critical Nonconformity*, ist aber nicht darauf beschränkt.
- Es muss ein (1) verschärftes Überwachungsaudit am Standort durchgeführt werden. Die Entscheidung, ob noch weitere verschärfte Überwachungsaudits erforderlich sind, obliegt der Zertifizierungsstelle. Diese Entscheidung muss begründet und dokumentiert werden.

5.2.2.2. Wiederholungsaudit

Ein Wiederholungsaudit muss unter der Verantwortung der Zertifizierungsstelle durchgeführt werden. Grund für ein Wiederholungsaudit können eine EWS-Meldung, Beschwerden oder Zwischenfälle oder sonstige besondere Umstände sein.

Das Wiederholungsaudit konzentriert sich im Prinzip auf diesen Grund/diese Gründe, kann aber auch auf alle Anforderungen des *GMP+ Feed Certification scheme* ausgerichtet sein.

- GMP+ International kann die Zertifizierungsstelle auffordern, grundsätzlich kurzfristig ein Wiederholungsaudit in Anwesenheit eines Auditors von GMP+ International und/oder eines Sachkundigen durchzuführen.
- Das Wiederholungsaudit muss von einem GMP+-Auditor durchgeführt werden. Die beteiligte Zertifizierungsstelle muss die Wahl des GMP+-Auditors begründen und ihre Entscheidung dokumentieren.
- Die Frist wird von Fall zu Fall bewertet, aber letztendlich von GMP+ International bestimmt. Das Audit wird am Standort durchgeführt. Ferner können Kontrollen vor Ort und/oder verwaltungstechnische Kontrollen sowie eine Probenahme durchgeführt werden.
- Die erforderlichen Vereinbarungen und die Kommunikation über das Wiederholungsaudit werden von der Zertifizierungsstelle nach Rücksprache mit GMP+ International mit dem nach GMP+ zertifizierten Unternehmen getroffen.
- Die Kosten des Wiederholungsaudit gehen grundsätzlich zulasten von GMP+ International. Wenn sich allerdings herausstellt, dass eine oder mehrere *Critical* oder *Major Nonconformities* festgestellt werden, werden die Kosten dem nach GMP+ zertifizierten Unternehmen in Rechnung gestellt.

5.2.3. Außerordentliche Ereignisse

Außerordentliche Ereignisse oder Umstände, die sich auf Zertifizierungsstellen auswirken. Wenn die Zertifizierungsstelle und/oder *Critical Location* mit einem außerordentlichen Ereignis konfrontiert wird, ist sie verpflichtet, die nachstehenden Richtlinien auf der Grundlage des informativen Dokuments der IAF über den Umgang mit außergewöhnlichen Ereignissen oder Umständen, die sich auf Zertifizierungsstellen und nach GMP+ zertifizierten Unternehmen auswirken, zu befolgen, die folgendermaßen lauten:

- A. Das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen oder der Betriebsstandort existiert nicht, weil es oder er durch Terrorakte oder Kriegshandlungen zerstört wurde oder von Streitkräften oder Rebellen übernommen wurde und/oder durch pandemische Überschwemmungen, Erdbeben oder andere von Menschenhand verursachte und Naturkatastrophen zerstört wurde. Die Zertifizierungsstelle, *Critical/Non-Critical Location* und/oder *Outsourcing Party* wird von der Geschäftsführung des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens oder des Betriebsstandorts informiert oder erhält die Informationen aus anderen Quellen.
Die Zertifizierungsstelle, *Critical/Non-Critical Location* und/oder *Outsourcing Party* ist verpflichtet, über eine zuverlässige Quelle eine Bestätigung des Ereignisses zu ermitteln. Nach der Bestätigung entzieht die Zertifizierungsstelle das GMP+-Zertifikat, und GMP+ International wird unverzüglich schriftlich unter Angabe aller zutreffenden Daten informiert.
- B. Der Hauptstandort hat das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen oder den Betriebsstandort geschlossen, weil die Region nicht sicher ist. Die Geschäftsführung des Unternehmens am Hauptstandort informiert die Zertifizierungsstelle, *Critical/Non-Critical Location* und/oder *Outsourcing Party*.

Die Zertifizierungsstelle entzieht das GMP+-Zertifikat, und GMP+ International wird unverzüglich schriftlich unter Angabe aller zutreffenden Daten informiert.

- C. Ein Audit des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens oder des Betriebsstandorts ist nicht möglich, weil die Region nicht sicher ist. Wenn die Zertifizierungsstelle, *Critical/Non-Critical Location* und/oder *Outsourcing Party* beschlossen hat, dass ein Besuch der Region durch einen Auditor nicht sicher ist (Entscheidung muss auf IAF-Richtlinien beruhen), müssen die Zertifizierungsstelle, *Critical/Non-Critical Location* und/oder *Outsourcing Party* sich an die Bestimmungen aus Abschnitt D) halten.
- D. Wenn der Auditturnus nicht eingehalten werden kann und vorausgesetzt werden kann, dass hinreichend Beweise vorliegen, um davon auszugehen, dass das zertifizierte Managementsystem des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens effektiv ist, kann in Erwägung gezogen werden, das Überwachungs- oder Rezertifizierungsaudit für einen Zeitraum von höchstens drei Monaten aufzuschieben. Ansonsten muss die Zertifizierungsstelle das GMP+-Zertifikat aussetzen. Das Überwachungs- oder Rezertifizierungsaudit muss während der Aussetzung durchgeführt werden; ansonsten muss die Zertifizierungsstelle das Zertifikat entziehen.

5.2.4. Auditfeststellungen bestimmen und erfassen

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.4.5 und 9.4.6

Wenn die antragstellende Organisation bzw. das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen die Anforderungen des *GMP+ Feed Certification scheme* nicht erfüllt, gelten die Maßnahmen und Sanktionen, die in Appendix 1 angegeben sind.

Matrixzertifizierung:

Wenn am Hauptstandort *Nonconformities* festgestellt werden, gelten diese *Nonconformities* für die gesamte GMP+-Matrixzertifizierung. Wenn auf Standortebene *Nonconformities* festgestellt werden, kann das Auswirkungen auf den Standort und/oder Hauptstandort haben. Das muss über die Zertifizierungsstelle bewertet werden.

Auditfeststellungen für die einzelnen Matrixzertifizierungsstandorte müssen als indikativ für das gesamte System erachtet werden, die Korrekturmaßnahmen müssen entsprechend umgesetzt werden.

5.2.5. Abschlussgespräch

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.4.7

5.2.6. Auditbericht

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.4.8
ISO/TS22003:2013	Artikel 9.1.8

Die Berichte für alle Audittypen werden gemäß den Berichtvorlagen in Appendix 3 erstellt. Die Zertifizierungsstelle schickt der antragstellenden Organisation bzw. dem nach GMP+ zertifizierten Unternehmen innerhalb von spätestens acht Wochen nach der Durchführung des Audits den GMP+-Auditbericht/die Checkliste zu. Für den Anwendungsbereich *Handel an viehhaltende Betriebe* reicht die definitive Checkliste aus.

Die Zertifizierungsstelle muss eine(n) schriftliche(n) GMP+-Auditbericht/Checkliste für jeden Matrixzertifizierungsstandort bereitstellen, der auditiert wird. GMP+-Auditberichte/Checklisten können auch in den GMP+-Auditbericht des Hauptstandorts aufgenommen werden. In diesem Fall muss der GMP+-Auditbericht des Hauptstandorts eine Übersicht enthalten, aus der hervorgeht, wann die einzelnen Standorte/Unternehmen besucht wurden.

Wenn GMP+ International den GMP+-Auditbericht/die Checkliste anfordert, muss die Zertifizierungsstelle dieses Dokument unverzüglich bereitstellen. Bei einem Wiederholungsaudit muss GMP+ International den GMP+-Auditbericht/die Checkliste innerhalb von 5 Arbeitstagen erhalten.

Die folgenden Informationen müssen für alle Audittypen (einschließlich Dokumentenprüfung) in die GMP+-Datenbank eingegeben und spätestens innerhalb von 8 Wochen nach Durchführung des Audits am Standort mit GMP+ International geteilt werden:

- Auditfeststellungen/Checkliste
- *Nonconformities* (sofern zutreffend)
- Endbeurteilung der antragstellenden Organisation bzw. des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens

Auf jeden Fall muss für alle Matrixzertifizierungsstandorte eine GMP+-Auditcheckliste in die GMP+-Datenbank hochgeladen werden. Eine Beschreibung der *Nonconformities* ist ausreichend. Der Nachweis, dass die Anforderungen erfüllt sind, kann auch zum GMP+-Auditbericht/zur Checkliste des Hauptstandorts hinzugefügt werden.

Bei einem Wiederholungsaudit sind nach Rücksprache mit GMP+ International Abweichungen von diesen Vorgaben zulässig.

5.2.7. Berichtsprüfung

Die Zertifizierungsstelle muss über ein Verfahren verfügen, mit dem alle GMP+-Auditberichte/Checklisten wirksam geprüft werden können, einschließlich der Frage:

- a) ob die vom Auditteam erteilten Informationen im Zusammenhang mit den Zertifizierungsanforderungen und dem Anwendungsbereich für die Zertifizierung ausreichen
- b) ob sie für jeden Typ der *Nonconformities* die Korrektur und die Korrekturmaßnahmen geprüft, genehmigt und verifiziert hat
- c) ob die Bewertung der antragstellenden Organisation bzw. des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens in Übereinstimmung mit Appendix 1 stattgefunden hat.

Die Schlussfolgerung und das Datum der Berichtsprüfung durch den *Technical Reviewer* müssen dokumentiert werden.

Der *Technical Reviewer* muss die Berichtsprüfung unabhängig durchführen, d.h. dass der *Technical Reviewer* kein Mitglied des GMP+-Auditteams sein durfte, auch nicht als Beobachter.

5.2.8. Zertifizierungsentscheidung

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.5

5.2.9. Zertifikat und befristete Zulassung

5.2.9.1. Zertifikate

Ein Zertifikat mit einer maximalen Gültigkeitsdauer von drei Jahren gerechnet ab dem Datum der positiven Zertifizierungsentscheidung kann über die Zertifizierungsstelle erteilt werden. Die Gültigkeitsdauer des GMP+-Zertifikats darf die Gültigkeitsdauer des Zertifizierungsvertrags nicht überschreiten.

Innerhalb von acht Wochen nach der Durchführung des Audits wird der antragstellenden Organisation bzw. dem nach GMP+ zertifizierten Unternehmen über die Zertifizierungsstelle das Zertifikat zugeschickt.

Bei einem Matrixzertifizierungsstandort muss deutlich sein, wofür der Matrixzertifizierungsstandort gemäß F 0.3 *Anwendungsbereiche für die Zertifizierung* zertifiziert ist. Der Hauptstandort muss für die Anwendungsbereiche zertifiziert sein, die alle Tätigkeiten der Matrixzertifizierungsstandorte umfassen.

Für die Erteilung eines Zertifikats gilt Folgendes:

- Der zertifizierte Matrixzertifizierungsstandort kann in einen Appendix aufgenommen werden, der an das Zertifikat des Hauptstandorts geknüpft ist.
- Oder es kann für jeden zertifizierten Matrixzertifizierungsstandort ein individuelles Zertifikat erteilt werden, das Folgendes enthalten muss.
 - Das *Feed safety management system* der gesamten Matrixzertifizierungskonstruktion ist zertifiziert.
 - Die Tätigkeiten, die für den spezifischen Standort/die juristische Person durchgeführt werden, für die die Zertifizierung vorgenommen wurde.
 - Das Hauptzertifikat muss rückverfolgbar sein, beispielsweise anhand eines Codes, und
 - eine Erklärung, in der steht, dass „die Gültigkeit dieses Zertifikats von der Gültigkeit des Hauptzertifikats abhängt“.

Dieses Zertifizierungsdokument darf auf keinen Fall auf den Namen des Standorts/der juristischen Person ausgestellt werden oder den Anschein erwecken, dass dieser Standort/diese juristische Person zertifiziert ist (zertifiziert ist die Kundenorganisation); außerdem darf in dieser Erklärung nicht stehen, dass die Prozesse/Tätigkeiten am Standort mit dem normativen Dokument übereinstimmen.

+ Tipp:

Wenn der GMP+-Hauptstandort für die Anwendungsbereiche Herstellung von Mischfuttermitteln und Handel mit Futtermitteln zertifiziert ist und die Matrixzertifizierungsstandorte einen Transport-Anwendungsbereich haben, muss der GMP+-Hauptstandort auch für diesen Anwendungsbereich zertifiziert sein, weil die Verwaltung und Kontrolle des *Feed safety management system* über die Matrixzertifizierungskonstruktion vom GMP+-Hauptstandort zentral gesteuert wird.

5.2.9.2. Befristete Zulassung

Eine befristete Zulassung mit einer maximalen Gültigkeitsdauer von vier Monaten kann über die Zertifizierungsstelle erteilt werden. Die Gültigkeitsdauer der befristeten Zulassung darf die Gültigkeitsdauer des Zertifizierungsvertrags nicht überschreiten.

Wenn sich jedoch herausstellt, dass das Erstzertifizierungsaudit (Phase 2) der antragstellenden Organisation nicht den GMP+-Anforderungen gemäß Appendix 1 entspricht, muss die befristete Zulassung wieder entzogen werden.

Für einen Matrixzertifizierungsstandort gilt Folgendes:

- Für jeden Matrixzertifizierungsstandort wird eine befristete Zulassung erteilt oder in einem Appendix angegeben, der an eine befristete Zulassung des Hauptstandorts geknüpft ist.
- Es muss deutlich sein, wofür der Matrixzertifizierungsstandort gemäß F 0.3 *Anwendungsbereiche für die Zertifizierung* zertifiziert ist.

5.2.9.3. Zertifikat und befristete Zulassungsvorlagen

Die Zertifizierungsstelle muss im Zertifikat oder in der befristeten Zulassung folgenden Text verwenden:

A) Text für Zertifikat Feed Safety Assurance

Name der Zertifizierungsstelle:

Registriernummer der Zertifizierungsstelle bei GMP+ International:

Zertifikat

„GMP+ FSA“-Logo

Name, Adresse, Standort des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens
(Adresse, an der die GMP+-Tätigkeiten stattfinden)

Registriernummer des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens bei GMP+ International

FESTER TEXTABSCHNITT

=Name der Zertifizierungsstelle= erklärt, dass berechtigterweise davon auszugehen ist, dass der oder die GMP+-Anwendungsbereiche =Anwendungsbereich(e) im Sinne von F 0.3 `Anwendungsbereiche für die Zertifizierung´ = beim nach GMP+ zertifizierten Unternehmen =Name des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens= die geltenden Anforderungen und Bedingungen des *GMP+ Feed Safety Assurance Module 2020* erfüllen.

Bei einem individuellen Matrixzertifikat: „Die Gültigkeit dieses Zertifikats hängt von der Gültigkeit des Hauptzertifikats ab“.

ABSCHNITT MIT FREIER EINGABE

Siehe F. 03 *Anwendungsbereich für die Zertifizierung*

Eingetragener Sitz der Zertifizierungsstelle

Akkreditierungszeichen (sofern zutreffend)

Zertifikatnummer

Anfangs- und Ablaufdatum des Zertifikats

A) Text für eine befristete Zulassung

Name der Zertifizierungsstelle:

Registriernummer der Zertifizierungsstelle bei GMP+ International:

Befristete Zulassung

Name, Adresse, Standort des befristet zugelassenen Unternehmens
(Adresse, an der die GMP+-Tätigkeiten stattfinden)

Registriernummer des befristet zugelassenen Unternehmens bei GMP+ International

FESTER TEXTABSCHNITT

=Name der Zertifizierungsstelle= erklärt, dass berechtigterweise davon auszugehen ist, dass der oder die GMP+-Anwendungsbereiche =Anwendungsbereich(e) im Sinne von F 0.3 `Anwendungsbereiche für die Zertifizierung´ = beim von GMP+ befristet zugelassenen Unternehmen =Name des von GMP+ befristet zugelassenen Unternehmens= die Kriterien einer Bewertung der Phase 1 der geltenden Anforderungen und Bedingungen des *GMP+ Feed Safety Assurance Module 2020* erfüllen.

ABSCHNITT MIT FREIER EINGABE

Siehe F. 03 *Anwendungsbereich für die Zertifizierung*

Eingetragener Sitz der Zertifizierungsstelle

Befristete Zulassungsnummer

Anfangs- und Ablaufdatum der befristeten Zulassung

Ergänzend:

- a. Die Daten des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens bzw. des befristet zugelassenen Unternehmens müssen identisch sein mit den Daten, die im offiziellen Unternehmensregister erfasst sind (beispielsweise Handelskammer/Erfassung durch die zuständige Behörde, Steuer-/Umsatzsteuernummer).
- b. Die Angabe des „GMP+ FSA“-Logos und des Akkreditierungszeichens (sofern zutreffend) im Zertifikat ist obligatorisch.
- c. Es ist nicht gestattet, das „GMP+ FSA“-Logo oder das Akkreditierungszeichen in einer befristeten Zulassung abzubilden. Außerdem darf das Dokument nicht als „Zertifikat“ bezeichnet werden, sondern muss als „befristete Zulassung“ benannt werden.
- d. Es ist nicht gestattet die Logos von *Critical Location*, *Non-Critical Location* und *Outsourcing Party* im GMP+-Zertifikat und in der befristeten Zulassung außer der von GMP+ akzeptierten Zertifizierungsstelle zu verwenden.
- e. Das Anfangsdatum des Zertifikats/der befristeten Zulassung ist in jedem Fall gleich oder nach dem Datum der positiven Entscheidung über die Zertifizierung/befristete Zulassung.
- f. Bei einer Erweiterung der Anwendungsbereiche kann das Ablaufdatum des gültigen GMP+-Zertifikats nicht verlängert werden. Die Zertifizierungsstelle kann dem nach GMP+ zertifizierten Unternehmen für den zusätzlichen Anwendungsbereich auch ein neues GMP+-Zertifikat zuerkennen.
- g. Es ist nicht gestattet, das Zertifikat oder die befristete Zulassung auf welche Weise auch immer Markennamen zu spezifizieren.

5.3. Aussetzung oder Entzug eines Zertifikats und einer befristeten Zulassung

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.6.5.1

Wenn festgestellt wird, dass ein nach GMP+ zertifiziertes Unternehmen bzw. befristet zugelassenes Unternehmen die Anforderungen nicht mehr erfüllt, müssen über die Zertifizierungsstelle unverzüglich Sanktionen gemäß Appendix 1 verhängt werden.

Der Auditor muss *Critical Nonconformities* im Sinne von Appendix 1 unverzüglich dem verantwortlichen GMP+-Kordinator und/oder der zuständigen Person melden.

Der verantwortliche GMP+-Kordinator und/oder die zuständige Person muss GMP+ International innerhalb von zwei Werktagen benachrichtigen, dass die Anforderungen nicht mehr erfüllt werden, und zwar mit dem Formular [Audit Finding Notification Critical Nonconformity](#), wenn Folgendes vorliegt:

- *Critical Nonconformity*
- Aussetzung des GMP+-Zertifikats
- Entzug des GMP+-Zertifikats.

Über die Zertifizierungsstelle muss der Status in der GMP+-Datenbank innerhalb von zwei Werktagen zu „ausgesetzt oder entzogen“ geändert werden; als Begründung muss „erfüllt die Anforderungen nicht“ angegeben werden.

Wenn die Zertifizierungsstelle eine *Critical Nonconformity* festgestellt hat, ist es nicht gestattet, das GMP+-Zertifikat mit der Begründung „Entzug auf eigenen Antrag“ zu entziehen. Nach der Aussetzung oder dem Entzug des Zertifikats kann das Unternehmen nicht mehr am *GMP+ Feed Certification scheme* im Rahmen eines Torwächterprotokolls teilnehmen.

GMP+ International ist berechtigt, die ausgesetzten/entzogenen Zertifikate zu veröffentlichen.

5.4. Wechsel zu einer anderen Zertifizierungsstelle

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
ISO/IEC 17021-1:2015	Artikel 9.5.3.3

Während der Gültigkeitsdauer eines GMP+-Zertifikats hat ein nach GMP+ zertifiziertes Unternehmen das Recht, zu einer anderen Zertifizierungsstelle zu wechseln. Für einen solchen Wechsel gelten die folgenden Anforderungen:

5.4.1. Überprüfung vor dem Wechsel

Die abgebende Zertifizierungsstelle ist verpflichtet, der akzeptierenden Zertifizierungsstelle /*Critical Location* alle zutreffenden Informationen/Daten zur Verfügung zu stellen.

Die akzeptierende Zertifizierungsstelle muss über einen Prozess verfügen, mit dem sie hinreichend Informationen erlangt, um über die Zertifizierung entscheiden zu können, und muss das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen, das zur akzeptierenden Zertifizierungsstelle wechselt, über diesen Prozess in Kenntnis setzen. Diese Informationen müssen mindestens Vereinbarungen über den Zertifizierungszyklus enthalten.

Die akzeptierende Zertifizierungsstelle legt die Kompetenzkriterien für das Personal fest, das an der Überprüfung vor dem Wechsel beteiligt ist. Die Prüfung kann von einer oder mehreren Personen durchgeführt werden. Die Person oder die Personengruppe, die den Besuch vor dem Wechsel durchführt, muss über dieselbe Kompetenz verfügen, die für ein Auditteam erforderlich ist, das für den geprüften Zertifizierungsanwendungsbereich geeignet ist.

Die akzeptierende Zertifizierungsstelle/Critical Location muss eine Prüfung der GMP+-Zertifizierung des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens durchführen. Diese Prüfung muss folgende Aspekte umfassen, und die Feststellungen müssen dokumentiert werden:

- a) Bestätigung, dass die Zertifizierung des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens in den akkreditierten Anwendungsbereich der abgebenden und der akzeptierenden Zertifizierungsstelle fällt;
- b) die Gründe für die Beantragung eines Wechsels;
- c) dass der oder die Standorte, die die Zertifizierung übertragen will bzw. wollen, über eine gültige, akkreditierte (sofern zutreffend) Zertifizierung verfügt bzw. verfügen;
- d) die Erstzertifizierung oder die aktuellen Berichte über das Rezertifizierungsaudit und der aktuellste vorläufige Bericht; der Status aller offenen *Nonconformities*, die sich daraus ergeben können, sowie die gesamte weitere verfügbare, zutreffende Dokumentation im Zusammenhang mit dem Zertifizierungsverfahren;

- e) wenn eine der offenen *Nonconformities* als *Critical* eingestuft ist, ist ein Wechsel nicht gestattet;
- f) erhaltene Beschwerden und getroffene Maßnahmen;
- g) Erwägungen, die für die Erstellung eines Auditplans und eines Auditprogramms zutreffend sind. Das von der abgebenden Zertifizierungsstelle erstellte Auditprogramm muss überarbeitet werden, wenn es verfügbar ist, und;
- h) ein eventueller, laufender Verpflichtung des wechselnden, nach GMP+ zertifizierten Unternehmens bei Aufsichtsbehörden, die für die den Zertifizierungsanwendungsbereich unter Berücksichtigung der gesetzlichen Anforderungen zutreffend sind
- i) die Bestätigung, dass das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen keine unerfüllten vertraglichen Verpflichtungen gegenüber der abgebenden Zertifizierungsstelle hat.

5.4.2. Zertifizierungsverfahren während des Wechsels

Nach einer erfolgreichen Überprüfung vor dem Wechsel gelten die folgenden Anforderungen:

- a. Die akzeptierende Zertifizierungsstelle, *Critical/Non-Critical Location, Outsourcing Party* muss einen GMP+-Zertifizierungsvertrag mit der antragstellenden Organisation schließen (siehe Artikel 5.1.3.). Es muss ein neuer Zertifizierungszyklus gestartet werden. Es muss ein Erstzertifizierungsaudit durchgeführt werden.
- b. Offene *Nonconformities*, die von der abgebenden Zertifizierungsstelle festgestellt wurden, müssen vor dem Wechsel behoben werden; ansonsten müssen die *Nonconformities* beim Erstzertifizierungsaudit durch die akzeptierende Zertifizierungsstelle/*Critical Location* behoben werden.
- c. Es muss ein neues Zertifikat erteilt werden. Eine Übertragung eines GMP+ Zertifikats von der abgebenden Zertifizierungsstelle auf die akzeptierende Zertifizierungsstelle ist nicht gestattet. Eine Zertifizierungsstelle darf den Wechsel eines Unternehmens nicht akzeptieren, wenn das GMP+-Zertifikat dieses Unternehmens ausgesetzt oder entzogen wurde. Eine Ausnahme ist nur möglich, wenn das Zertifikat auf „eigenen Antrag“ entzogen wurde.

5.4.3. Zusammenarbeit zwischen der abgebenden und der akzeptierenden Zertifizierungsstelle

Es gelten die zutreffenden Anforderungen	
IAF Pflichtdokument für die Übertragung akkreditierter Zertifizierung von Lenkungssystemen – AF MD 2:2017	Artikel 2.4

6. Haftungsausschluss von GMP+ International

GMP+ International übernimmt keinerlei Haftung im Zusammenhang mit der Bewertung von antragstellenden Organisation/nach GMP+ zertifizierten Unternehmen durch die Zertifizierungsstellen. Die betreffenden Zertifizierungsstellen müssen GMP+ International in dieser Hinsicht von jeglicher Haftung freistellen.

7. Gebühren

Jede Zertifizierungsstelle hat ihren eigenen Gebührensatz. Im Namen von GMP+ International stellt die Zertifizierungsstelle den jeweiligen Gebührensatz gemäß GMP+ CR 4.0 *Gebührenordnung* in Rechnung.

8. Streitigkeiten zwischen Zertifizierungsstellen und nach GMP+ zertifizierten Unternehmen

Streitfälle zwischen Zertifizierungsstellen und der antragstellenden Organisation bzw. dem nach GMP+ zertifizierten Unternehmen hinsichtlich der Bewertung werden in erster Instanz gemäß der internen Schiedsordnung der jeweiligen Zertifizierungsstelle abgewickelt. Wenn dies nicht zu einer Lösung führt, kann der Streitfall gemäß F 0.5 *Schiedsverfahren* abgewickelt werden.

Appendix 1: Bewertungskriterien und Sanktionen für Audits für das GMP+ FSA

Nonconformities müssen auf folgender Grundlage klassifiziert werden:

- den allgemeinen Bewertungskriterien im Sinne des vorliegenden Appendix
- den spezifischen Bewertungskriterien im Sinne der Checklisten.

Es müssen die spezifizierten Sanktionen mindestens verhängt werden. Über die Zertifizierungsstelle dürfen schwerere Sanktionen verhängt werden. Wo in dieser Tabelle das Zertifikat genannt ist, gilt das auch für die befristete Zulassung.

Klassifizierung: Minor Nonconformity				
Beschreibung	Konsequenz			Frist zur Behebung
		ICA/RCA	SA	
Nach GMP+ zertifizierte Unternehmen - erfüllen GMP+-Anforderungen nicht, als Einzelfall, und die Futtermittelsicherheit wird nicht nachteilig beeinflusst.	<10 <i>Nonconformities</i>	Zertifikat kann erteilt werden	Zertifizierung kann fortgesetzt werden	beim nächsten Audit vor Ort
	≥10 <i>Nonconformities</i>	Zertifikat kann nicht erteilt werden	Zertifizierung kann fortgesetzt werden	Innerhalb von 6 Wochen

Klassifizierung: Major Nonconformity				
Beschreibung	Konsequenz			Frist zur Behebung
		ICA/RCA	SA	
Nach GMP+ zertifizierte Unternehmen - können vorherig festgestellte <i>Minor Nonconformity</i> nicht innerhalb der Frist, die mit der Zertifizierungsstelle vereinbart wurde, aufheben; - strukturelle <i>Minor Nonconformity</i> , und die Futtermittelsicherheit wird nicht nachteilig beeinflusst; - erfüllt/erfüllen gesetzliche Anforderung(en) nicht; - erfüllen GMP+-Anforderungen nicht, und die Futtermittelsicherheit kann nachteilig beeinflusst werden.		Zertifikat kann nicht erteilt werden	Die Zertifizierung kann fortgesetzt werden, aber es kann eine verschärfte Kontrolle durchgeführt werden (siehe Art. 5.2.2.1).	Innerhalb von 6 Wochen

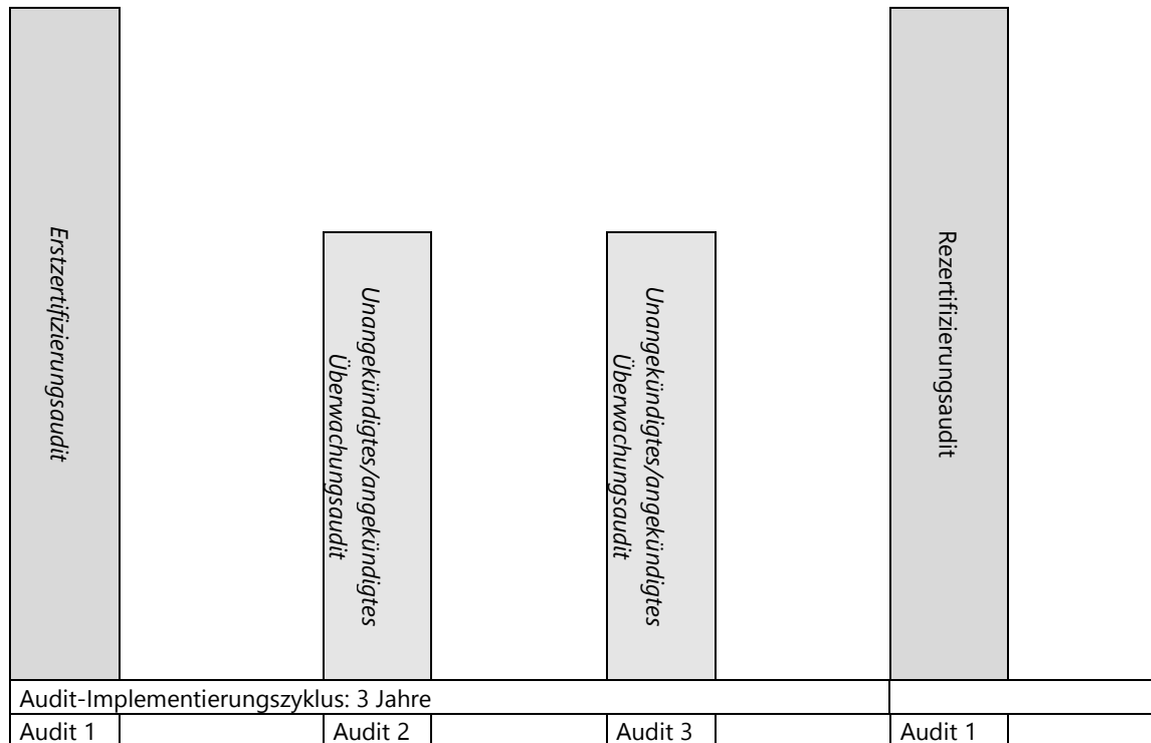
Klassifizierung: Critical Nonconformity			
Beschreibung	Konsequenz		Frist zur Behebung
	ICA/RCA	SA	
<p>Nach GMP+ zertifizierte Unternehmen</p> <ul style="list-style-type: none"> - können vorherigfestgestellte <i>Major Nonconformity</i> nicht innerhalb der mit der Zertifizierungsstelle vereinbarten Frist beheben; - strukturelle <i>Major Nonconformity</i>, und die Futtermittelsicherheit kann negativ beeinflusst werden; - erfüllen die GMP+-Anforderungen nicht. als Einzelfall), und die Futtermittelsicherheit wird nachteilig beeinflusst; - steht kurz davor, strafrechtlich verfolgt zu werden, woraus eine unmittelbare/mögliche Gefahr für die Futtermittelsicherheit entsteht- wovon nach vernünftigem Ermessen angenommen wird, dass grobe Fahrlässigkeit, betrügerisches Handeln oder wirtschaftliche Missstände vorliegen und die Futtermittelsicherheit ist negativ beeinflusst worden oder kann negativ beeinflusst werden 	Zertifikat kann nicht erteilt werden	*Niveau 1. Die Zertifizierung kann fortgesetzt werden, aber es müssen verschärfte Kontrolle Audits durchgeführt werden (siehe Art. 5.2.2.1).	Innerhalb von 2 Wochen
		*Niveau 2. Das Zertifikat muss ausgesetzt werden: höchstens drei Monate	
		Aufheben von *Niveau 2: Das Zertifikat kann nur fortgesetzt werden, wenn die Zertifizierungsstelle die <i>Critical Nonconformity</i> bei einer verschärften Kontrolle beheben kann (siehe Art. 5.2.2.1).	
		*Niveau 3. Das Zertifikat muss entzogen werden: für mindestens ein Jahr Ausschluss von der Teilnahme am <i>GMP+ Feed Certification scheme</i> sowie von allen Torwächteroptionen.	
<p>Nach GMP+ zertifizierte Unternehmen</p> <ul style="list-style-type: none"> - arbeiten nicht mit an (Planung/Durchführung) von Audits durch Zertifizierungsstellen und/oder GMP+ International (gilt nicht für ICA) - erfüllen die GMP+-Anforderungen nicht, strukturell , und die Futtermittelsicherheit wird negativ beeinflusst 	Zertifikat kann nicht erteilt werden	*Niveau 1. Das Zertifikat muss ausgesetzt werden: höchstens 3 Monate	
		Aufheben von *Niveau 1: Das Zertifikat kann nur fortgesetzt werden, wenn die Zertifizierungsstelle die <i>Critical Nonconformity</i> bei einer verschärften Kontrolle beheben kann (siehe Art. 5.2.2.1).	
		*Niveau 2. Das Zertifikat muss entzogen werden: für mindestens ein Jahr Ausschluss von der Teilnahme am <i>GMP+ Feed Certification scheme</i> sowie von allen Torwächteroptionen.	

* Sanktionen können auf jedem Niveau verhängt werden.

Appendix 2: Turnus und Auditzeitaufwand

Turnus

Die Audits müssen gemäß dem folgenden Zyklus ausgeführt werden.



Es handelt sich hier um eine qualitative Wiedergabe des Auditzyklus für die Durchführung von GMP+-Audits.

Der Auditzeitaufwand wird in Tagen dargestellt; ein Tag entspricht acht Stunden. Der Auditzeitaufwand umfasst Phase 1 & 2. In den Tabellen in diesem Appendix ist der vorgeschriebene Mindestauditzeitaufwand angegeben. Sofern dies korrekt dokumentiert und berechtigt ist, kann der Mindestauditzeitaufwand reduziert werden für eine Organisation mit geringer Komplexität; ausschlaggebend dafür sind die Mitarbeiterzahl, ein einfacher Herstellungsprozess, der Umfang der Organisation, das Produktvolumen (einschließlich einer begrenzten Anzahl an Produkten), eine saisonabhängige Aktivität usw. Das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen muss ein angepasstes Angebot/einen angepassten Zertifizierungsvertrag erhalten. GMP+ International überprüft und bewertet die Begründung beim jährlichen Zertifizierungsstellenaudit.

Die Zertifizierungsstelle darf den Auditzeitaufwand nicht reduzieren, wenn:

- die Reduzierung mehr als 30 % des Mindestauditzeitaufwands beträgt
- während der Gültigkeitsdauer des GMP+-Zertifikats bereits eine Reduzierung des Auditzeitaufwands besteht und sich keine Änderungen an den Aktivitäten ergeben haben
- bei den letzten drei Audits im nach GMP+ zertifizierten Unternehmen eine *Critical Nonconformity* festgestellt wurde

- bei den letzten drei Audits im nach GMP+ zertifizierten Unternehmen eine *Major Nonconformity* mit strukturellem Charakter oder eine *Major Nonconformity* festgestellt wurde, die zu einer Gefahr für die Futtermittelsicherheit geführt hat
- bei den letzten drei Audits im nach GMP+ zertifizierten Unternehmen 20 *Minor Nonconformities* festgestellt wurden

Über die Zertifizierungsstelle kann den Auditzeitaufwand beim Erstzertifizierungsaudit nur reduziert werden, wenn die Zertifizierungsstelle nachweisen kann, dass sie das Unternehmen für ein anderes, in diesem Appendix genanntes System oder ein gleichwertiges System zertifiziert hat, das in TS 1.2 *Beschaffung* genannt ist, und sie ihre Entscheidung dokumentiert und begründet. Die Reduzierung des Auditzeitaufwands darf nicht zur Neuberechnung des vorgeschriebenen Mindestauditzeitaufwands verwendet werden, es sei denn, dies geschieht wie vorstehend beschrieben beim Erstzertifizierungsaudit.

Diese vorübergehende Abweichung vom Auditzeitaufwand gilt in folgenden Fällen:

- Es ergeben sich keine Änderungen im Hinblick auf die Tätigkeiten und Organisation des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens.
- Im Zusammenhang mit dem Auditzeitaufwand werden keine Änderungen in diesem Appendix vorgenommen.
- Das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen wechselt nicht zu einer anderen Zertifizierungsstelle. Wenn das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen zu einer neuen Zertifizierungsstelle wechselt, muss die Zertifizierungsstelle bewerten, ob der Auditzeitaufwand reduziert werden kann.

Im Falle von Wiederholungsaudits und verschärften Kontrollen im Sinne von Artikel 5.2.2. gilt die Frist, die die Zertifizierungsstelle oder GMP+ International für erforderlich hält. Der Auditzeitaufwand kann sich verlängern, wenn die Zertifizierungsstelle EWS, Beschwerden, Befreiungen, Vorfälle usw. untersuchen muss.

Die Rangliste muss auf Grundlage der Anforderungen von ISO/TS 22003:2013 angewendet werden. Darüber hinaus gilt die folgende Rangliste für GMP+-Auditanwendungsbereiche:

- | | |
|--|---------------|
| a. Herstellung von Mischfuttermitteln | (Kategorie D) |
| b. Herstellung von Vormischungen | (Kategorie D) |
| c. Herstellung von Zusatzstoffen | (Kategorie K) |
| d. Herstellung von Einzelfuttermitteln | (Kategorie D) |
| e. Herstellung von Heimtierfuttermitteln | (Kategorie D) |
| f. Handel mit Futtermitteln | (Kategorie F) |
| g. Lagerung und Umschlag von Futtermitteln | (Kategorie G) |
| h. Transport von Futtermitteln | (Kategorie G) |
| i. Befrachtung von Futtermitteln | (Kategorie G) |



Zur Berechnung des vorgeschriebenen Mindestzeitaufwands für ein Erstzertifizierungsaudit (ICA) an einem Einzelstandort wird folgende Formel angewendet:

$$\mathbf{T_s = T_D + T_{H1} + T_{H2} \text{ (sofern zutreffend) } + T_{FTE}$$

Erläuterung:

T_s: Mindestzeitaufwand für das Erstzertifizierungsaudit;

T_D: ist der Basisauditzeitaufwand vor Ort, in Tagen;

T_{H1}: ist die Anzahl der Audittage für zusätzliche HACCP-Studien ;

T_{H2}: ist die Anzahl der Audittage für zusätzliche GMP+-Anwendungsbereiche;

T_{FTE}: ist die Anzahl der Audittage je Mitarbeiterzahl.

Mindestzeitaufwand für Erstzertifizierungsaudit (ICA): $T_s = TD + TH1 + TH2$ (sofern zutreffend) + TFTE							
		Basisaudit-zeitaufwand vor Ort in Tagen (einschl. HACCP-Studie)	Anzahl Audittage für jede zusätzliche HACCP¹-Studie mit demselben GMP+-Anwendungsbereich	Anzahl Audittage für jeden zusätzlichen GMP+-Anwendungsbereich (das beinhaltet eine zusätzliche HACCP-Studie)	Mitarbeiterzahl (VZÄ(FTE) zutreffend für Personalim Zusammenhang mit GMP+-Tätigkeiten, ausgedrückt in Audittagen)	Abziehbarer Auditzeitaufwand bei einem kombinierten Audit mit einer gültigen Version äquivalenter Systeme / Anwendungsbereiche gemäß GMP+ TS1.2	Abziehbarer Auditzeitaufwand bei einem kombinierten Audit mit nicht TS1.2-äquivalenten Anwendungsbereichen und Systemen⁵
Anwendungsbereich	GMP+-Anwendungsbereiche	TD	TH1	TH2	TFTE		
D	Herstellung von Mischfuttermitteln ²⁺³	1,50	0,50	0,25	1 bis 19 = 0 20 bis 49 = 0,5 50 bis 79 = 1,0 80 bis 199 = 1,5 200 bis 499 = 2,0 500 bis 899 = 2,5 900 bis 1.299 = 3,0 1.300 bis 1.699 = 3,5 1.700 bis 2.999 = 4,0 3.000 bis 5.000 = 4,5 >5.000 = 5,0	Reduzierung um höchstens 75% mit der Einschränkung, dass der Auditzeitaufwand der kombinierten Audits dem Mindestauditzeitaufwand für ein einzelnes GMP+-Audit entsprechen muss. Der Mindestauditzeitaufwand für ein kombiniertes Audit darf nicht weniger als 1,0 Tage betragen.	Reduzierung um 50 % mit der Einschränkung, dass der Auditzeitaufwand der kombinierten Audits 50 % des Auditzeitaufwands für ein einzelnes GMP+-Audit entsprechen muss. Der Mindestauditzeitaufwand für ein kombiniertes Audit darf nicht weniger als 1,0 Tage betragen.
D	Herstellung von Vormischungen	1,50	0,50	0,25			
K	Herstellung von Zusatzstoffen	1,50	0,50	0,25			
D	Herstellung von Einzelfuttermitteln ³	1,50	0,50	0,25			
F	Handel mit Futtermitteln ³	1,00	0,50	0,25			
G	Lagerung und Umschlag von Futtermitteln	1,00	0,25	0,25			
G	Transport von Futtermitteln ⁴	1,00	0,25	0,25			
G	Befrachtung	1,00	0,25	0,25			

¹ Der Mindestauditzeitaufwand wird für das Audit ermittelt, das nur eine HACCP-Studie umfasst. Eine HACCP-Studie entspricht einer Gefahrenanalyse für eine Gruppe von Produkten/Dienstleistungen/Prozessen mit gleichartigen Risiken und einer gleichartigen Herstellungstechnologie und, sofern zutreffend, einer gleichartigen Lagerungstechnologie (d.h. eine gleichartige Gruppe von Produkten/Dienstleistungen/Prozessen: Mischfuttermittel für Schweine, Rinder usw. In diesem Fall kann lediglich eine (1) HACCP-Studie gelten) (d.h. dass für ein Unternehmen mit sowohl Herstellung als auch Handel als Anwendungsbereich zwei HACCP-Studien gelten können).

² Ohne Verwendung kritischer Zusatzstoffe und/oder kritischer Fütterungsarzneimittel kann der Auditzeitaufwand auf 0,25 Tage je Standort reduziert werden.

³ Gilt für Heimtierfuttermitteln.

⁴ Bei Straßentransport ist die Befrachtung des Straßentransports inbegriffen.

⁵ ISO9001 und/oder ISO22000 Anwendungsbereich Futtermittel in Kombination mit ISO22002-6 und/oder IFS Lebensmittel und/oder BRC Herstellung und/oder FSSC 22000

Berechnung der Zeiten des Überwachungs- und Rezertifizierungsaudits:

Bei Herstellung von Mischfuttermitteln (D), Vormischungen (D) und Zusatzstoffen (K) muss der Mindestzeitaufwand für das Überwachungsaudit dem ICA-Zeitaufwand entsprechen. Bei Herstellung von Einzelfuttermitteln (D), Handel mit Futtermitteln (F), Lagerung und Umschlag von Futtermitteln (G), Transport von Futtermitteln (G), Befrachtung mit Futtermitteln (G) muss der Mindestzeitaufwand für das Überwachungsaudit 2/3 des ICA-Zeitaufwands entsprechen. Für alle Anwendungsbereiche muss der Mindestzeitaufwand für das Rezertifizierungsaudit dem ICA-Zeitaufwand entsprechen.

Ergänzende Anforderungen an die Berechnung des Auditzeitaufwands	
Jeder zusätzlich besuchte Produktionsstandort ¹	1Tag für alle Audittypen.
Jeder zusätzliche Produktionsstandort ¹ , an dem Mischfuttermittel unter Verwendung kritischer Zusatzstoffe und/oder kritische Fütterungsarzneimittel hergestellt werden	1,25 Tage für alle Audittypen.
(F) Grünfutterhandel ³ Weniger als oder genau 5 Produkte	ICA darf um höchstens 50% reduziert werden
(F) Handel an viehhaltende Betriebe	ICA/SA/RCA werden um höchstens 75% reduziert
Für die Anwendungsbereiche (G) Straßentransport von Futtermitteln, bei 5 VZÄ (FTE) oder weniger ²	ICA darf um höchstens 50% reduziert werden
(G) Straßentransport von Futtermitteln, Zugmaschinen, mit eigenes Handbuch	ICA darf um höchstens 50% reduziert werden, SA darf um höchstens 75% reduziert werden
(G) Straßentransport von Futtermitteln, Zugmaschinen, mit Handbuch des Hauptstandorts	ICA darf um höchstens 50 % reduziert werden, SA darf um höchstens 87,5% reduziert werden
(G) Schienentransport von Futtermitteln	SA darf um höchstens 50 % reduziert werden
(G) Befrachtung	SA darf um höchstens 50 % reduziert werden
(D) Antibiotikafreie Produktionslinie(n) (grundsätzlich ergänzend)	0,25 Tage für alle Audittypen
(D) Antibiotikafreier Produktionsstandort (grundsätzlich ergänzend)	0,50 Tage für alle Audittypen
(D) Dioxinüberwachung in Futtermitteln für Legehennen (grundsätzlich ergänzend)	0,25 Tage für alle Audittypen
(D + F) QM-Milch (grundsätzlich ergänzend)	0,25 Tage für alle Audittypen

¹ **Anforderungen an einen zusätzlichen Produktionsstandort:** Ein Standort, der in einem juristischen oder vertragliche Verbindung zum Hauptstandort der Organisation hat und der einem gemeinsamen Managementsystem unterliegt, das vom Hauptstandort erstellt und bestimmt wird und regelmäßig Überwachungs- und internen Audits unterzogen wird. Das bedeutet, dass der Hauptstandort das Recht hat, von den Niederlassungen zu fordern, dass sie bei Bedarf Korrekturmaßnahmen ergreifen. Gegebenenfalls muss dies in einem formellen Vertrag zwischen dem Hauptstandort und den Niederlassungen festgelegt werden.

² Die Mitarbeiterzahl enthält auch Teilzeitkräfte, die entsprechend ihrem prozentualen VZÄ(FTE)-Anteil berücksichtigt werden.

³ Ein Grünfütterhändler ist ein nach GMP+ zertifiziertes Unternehmen, das als Direktlieferant an den Viehhalter für die Lieferung von ausschließlich in Europa geernteten einfachen Acker- und Gartenbaugewächsen (oder Teilen davon) sorgt, die nach eventueller einfacher Bearbeitung wie Pressen oder Verpacken, aber in unverändertem Zustand als Futtermittel für Nutztiere bestimmt sind. Der Handel mit Futtermitteln aus der Lebensmittelindustrie beschränkt sich auf höchstens fünf Produkte.

Postfächer	Postfächer müssen 0,063 Tage lang einmal pro Zertifizierungszyklus geprüft werden
------------	---

Zusätzlicher Auditzeitaufwand in Tagen für die Bewertung von Torwächterdossiers

Anzahl der Torwächterdossiers	Mindestzahl Dossiers, die alle 3 Jahre geprüft werden müssen	TS1.2: 4.3.3 Beschaffung von Zusatzstoffen, Lebensmitteln, pharmazeutische Produkte 4.3.4 Beschaffung ehemaliger Lebensmittel 4.3.8 Beschaffung bearbeiteter Einzelfuttermittel	TS1.2: 4.3.1 Beschaffung unbearbeiteter Agrarerzeugnisse vom landwirtschaftlichen Erzeuger zur Verwendung in oder als Futtermittel 4.3.2 Beschaffung von unbearbeiteten Getreiden, (Öl-)Saat und Hülsenfrüchten aus einer Erfassungskette zur Verwendung in Futtermitteln 4.3.5 Beschaffung von Palmöl 4.3.7 Beschaffung von Kräutern und Gewürzen 4.3.9 Beschaffung von Futtermitteln für Futtermittelversuche 4.4.1 Beschaffung von Straßentransporten 4.4.2 Beschaffung von Binnenschiffahrtstransporten 4.4.3 Beschaffung von Lagerung und Umschlag
1 bis 5	Alles	0,125 pro Dossier	0,063 pro Dossier
6 bis 10	5	0,125 pro Dossier	0,063 pro Dossier
11 bis 15	6	0,125 pro Dossier	0,063 pro Dossier
16 bis 30	7	0,125 pro Dossier	0,063 pro Dossier
31 bis 50	8	0,125 pro Dossier	0,063 pro Dossier
51 bis 100	9	0,125 pro Dossier	0,063 pro Dossier
>100	10	0,125 pro Dossier	0,063 pro Dossier

Zusätzlicher Auditzeitaufwand in Tagen für die Bewertung von Country Notes

GMP+ Country Notes		Auditturnus	Mindestauditzeitaufwand in Tagen	
			Erst- oder Rezertifizierungsaudit	Unangekündigtes/ angekündigtes Überwachungsaudit
1.	TS 2.4 Country Note China (grundsätzlich ergänzend)	1x jährlich	0,1875 pro Dossier	0,1875 pro Dossier
1.	TS 2.3 Country Note Mittel- und Osteuropa (grundsätzlich ergänzend)	1x jährlich	0,1875 pro Dossier	0,1875 pro Dossier
2.	TS 2.1 Country Note Italien (grundsätzlich ergänzend)	1x jährlich	0,1875 pro Dossier	0,1875 pro Dossier
2.	TS 2.2 Country Note Vietnam (grundsätzlich ergänzend)	1x jährlich	0,1875 pro Dossier	0,1875 pro Dossier
2.	TS 2.5 Country Note Iberische Halbinsel (grundsätzlich ergänzend)	1x jährlich	0,1875 pro Dossier	0,1875 pro Dossier

1. Erstzertifizierungsaudit, alle Dossiers müssen bewertet werden; danach müssen sie auf Grundlage einer willkürlichen Stichprobe während der Laufzeit des Zertifikats bewertet werden.
2. Die Auditzeitaufwand für Erstzertifizierungsaudit, Überwachungsaudit kann um 50 % reduziert werden.

Appendix 3: Berichtsmuster oder Auditbericht/Inspektionscheckliste*

Berichtsmuster A:

1 Allgemeine Details

Details des Hauptstandorts :

Name des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens :

Anschrift :

Postleitzahl und Ort :

Telefon :

E-Mail :

GMP+-Registriernummer :

Gesetzliche Registriernummer des Unternehmens :

Kontaktperson :

Gesprochen mit:

Name	Position

Die Bewertung wird gemäß GMP+ Feed Certification scheme 2020 durchgeführt.

Übersicht über alle Betriebsstandorte (einschl. Hauptstandort) und GMP+-Anwendungsbereiche

GMP+-Registrier-nummer	Bezeichnung des Standorts	Adresse Postleitzahl Ort	Geltende GMP+-Anwendungsbereiche	Ablaufdatum des aktuellen Zertifikats oder der befristeten Zulassung:

Liste von Standorten im Falle einer Matrixzertifizierung (sofern zutreffend)

GMP+-Registrier-nummer Standort	Bezeichnung des Standorts	Adresse Postleitzahl Ort	Geltende GMP+-Anwendungsbereiche	Besuchsdatum

Auditdetails:

- Erstzertifizierungsaudit
- Angekündigtes Überwachungsaudit
- Unangekündigtes Überwachungsaudit
- Rezertifizierungsaudit

- Zusatzaudit
- Wiederholungsaudit
- Verschärfte Kontrollen
- Prüfung von Dokumenten (im Falle einer befristeten Zulassung)
- Audit-/Inspektions* zeitaufwand (in Tagen)
- Kombi-Audit ja/nein anwendbares QualitätsSysteme
- Sonstiges

Datum der Dokumentenprüfung :
 Auditdatum :
 Berichtsdatum :
 GMP+ zertifiziertes Unternehmen einschließlich Name und Position :

Eingesehene Dokumente :
 Zertifizierungsstelle :
 (Lead) Auditor(en) :
 Technische(r) Sachkundige(r) :

Name Unterschrift (Auditor)

2 Anwendungsbereich nach GMP+ zertifiziertes Unternehmen/Standorte

Spezifizieren Sie den Typ des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens und seine Tätigkeiten. Beschreiben Sie die Erzeugnisse und Volumen. Geben Sie den Status (fest angestellt oder ausgeliehen) und die Zahl der Mitarbeiter pro Standort an. Beschreiben Sie die Organisationsstruktur. Geben Sie auch andere Unternehmen am selben Standort oder unter derselben Holding (mit vergleichbaren Namen oder inkompatiblen Tätigkeiten) an. Fassen Sie den gesamten Prozess und die Dokumentation des Managementsystems kurz zusammen, beispielsweise Beschaffung, Herstellungsprozess, Lagerung, Verkauf und Transport von Haupt- und Nebenproduktströmen (vor allem im Zusammenhang mit den Tätigkeiten, auf die sich der Antrag bezieht). Geben Sie auch an, ob das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen das Torwächterprinzip anwendet, und beschreiben Sie die Tätigkeiten.

3 Auditziele

Die Auditziele müssen beschreiben, was mit dem Audit bewirkt werden soll, und Folgendes enthalten:

- a) Bestimmung der Konformität des Feed safety management system des Kunden oder Teilen davon, mit der Auditkriterien
- b) Evaluierung der Fähigkeit des QM-Systems, um zu gewährleisten, dass die Organisation des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens die geltenden gesetzlichen, vorschriftsmäßigen und vertraglichen Anforderungen erfüllt.
- c) Evaluierung der Wirksamkeit des QM-Systems, um zu gewährleisten, dass die Organisation des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens dauerhaft die gesetzten Ziele erreicht.
- d) Sofern zutreffend, Kennzeichnung von Bereichen des Managementsystems, die eventuell verbesserungsbedürftig sind.

4 Abweichung vom Auditplan/wichtige Themen, die Einfluss auf das Auditprogramm haben.

Grund für die Abweichung, muss angegeben werden, und wichtige Themen, die Einfluss auf das Auditprogramm haben.

5 Welche Themen wurden bewertet und welche Schlussfolgerungen wurden daraus gezogen?

Im Allgemeinen muss aus dem Bericht deutlich hervorgehen, was bewertet wurde und welche Schlussfolgerung der Auditor gezogen hat.

Verifizierung der Wirksamkeit der getroffenen Korrekturmaßnahmen im Hinblick auf die zuvor festgestellten Nonconformities, sofern zutreffend.

Für jedes Auditziel muss eine Schlussfolgerung angegeben werden.

6 Zusammenfassung der Bewertung und eine allgemeine Schlussfolgerung

Beginnen Sie mit einem Standardsatz wie „Der Besuch beim nach GMP+ zertifizierten Unternehmen fand im Rahmen eines Überwachungsaudits zur Überprüfung der GMP+-Anforderungen statt. Beim nach GMP+ zertifizierten Unternehmen wurden die Anforderungen der geltenden GMP+-Anwendungsbereiche geprüft.“

Geben Sie an, ob die beim vorherigen Audit festgestellten Nonconformities behoben wurden.

Erstellen Sie eine Zusammenfassung pro Standort sowie eine Gesamtzusammenfassung.

Fassen Sie den allgemeinen Eindruck, den Sie vom QM-System des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens haben, kurz zusammen.

Eventueller Nachtrag nach einer definitiven Bewertung durch den Technical Reviewer: Prüfung von ergänzenden Dokumenten und Folgemaßnahmen.

Zusammenfassung der Bewertung und Anzahl der beim Audit festgestellten Nonconformities									
Standort	Beim vorherigem Audit			Während des Auditbesuchs			Bei der Endbewertung		
	Anzahl der Audit-Nonconformities			Anzahl der Audit-Nonconformities			Anzahl der Audit-Nonconformities		
	<i>Critical</i>	<i>Major</i>	<i>Minor</i>	<i>Critical</i>	<i>Major</i>	<i>Minor</i>	<i>Critical</i>	<i>Major</i>	<i>Minor</i>

Auditschlussfolgerung: Das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen erfüllt/erfüllt nicht die Anforderungen des GMP+-Standards.

Maßnahmen und Sanktionen: Conformity Audit, Wiederholungsprüfung, verschärfte Kontrolle (einschl. Frist), Aussetzung, Entzug.

7 Appendizes

Verwendete Checklisten, Berichtsformulare für Audit-Nonconformities.

Hinweis: Festgestellte Nonconformities müssen auch in der englischen/deutschen oder niederländischen Sprache erfasst werden.

Berichtsmuster B:

Auditbericht/Inspektionscheckliste*

(Diese Abbildung vermittelt einen Eindruck vom Auditbericht/der Inspektionscheckliste*. Die aktuelle Version des Auditberichts/der Inspektionscheckliste* die in der GMP+-Datenbank/Audit-App verarbeitet wurde)

Angaben zum Unternehmen		
GMP+-Registriernummer		
Unternehmensname		
Beziehung zum Unternehmen		
Adresse des Unternehmens		
Postanschrift		
Gesetzliche Registriernummer des Unternehmens.		
24/7 -Telefonnummer		
E-Mail-Adresse		
Gesprochen mit, Name und Position		
Torwächterdossiers	Anzahl Torwächterdossiers - TS1.2 4.3.3 Beschaffung von Zusatzstoffen, Lebensmitteln, Pharma(zeitische) Produkte 4.3.4 Beschaffung ehemaliger Lebensmittel 4.3.8 Beschaffung bearbeiteter Einzelfuttermittel	
	Anzahl Torwächterdossiers - TS1.2 4.3.1 Beschaffung unbearbeiteter Agrarerzeugnisse vom landwirtschaftlichen Erzeuger zur Verwendung in oder als Futtermittel 4.3.2 Beschaffung von unbearbeiteten Getreiden, (Öl-)Saat und Hülsenfrüchten aus einer Erfassungskette 4.3.5 Beschaffung von Palmöl 4.3.7 Beschaffung von Kräutern und Gewürzen 4.3.9 Beschaffung von Futtermitteln für Futtermittelversuche 4.4.1 - Beschaffung von Straßentransporten 4.4.2 Beschaffung von Binnenschiffahrtstransporten 4.4.3 Beschaffung von Lagerung und Umschlag	
Zahl der Arbeitnehmer		
Name des Schiffes		
Schiffseigner		



Registriernummer des Schiffs/EU-Nummer	
Schiffsgröße in Tonnen	
Kubikinhalt, gesamt	
Zahl der Frachträume	
Art des Lukendeckels	
Bodenart (Stahl, Holz)	

Die Bewertung wird gemäß *GMP+ Feed Certification scheme 2020* durchgeführt.

Zertifizierung

Anwendungsbereich	Standard	Zertifiziert seit	Anfangsdatum	Enddatum

Beziehung zum Unternehmen

Beziehung mit	Beziehung zum Unternehmen
----------------------	---------------------------

Audit-/Inspektions*daten

Audit/Inspektions*datum	
Datum des Berichts	
Zertifizierungsstelle	
Zertifizierungsstelle - GMP+-Registriernummer	
(Lead-)Auditor/Inspektor*	
Reviewer	
Mitauditor	
Beobachter	
Technischer/Materialsachverständiger	
Audit/Inspektions*typ	
Audit-/Inspektions*zeitaufwand (in Tagen)	



Kombiniertes Audit	
Zertifikat des kombinierte Systems	

Anwendungsbereiche und Standards des Audits

--	--

Auditziele

Die Auditziele müssen beschreiben, was mit dem Audit bewirkt werden soll, und Folgendes enthalten:

- a) *Bestimmung der Konformität des Feed safety management system des Kunden oder Teilen davon, mit der Auditkriterien*
- b) *Evaluierung der Fähigkeit des QM-Systems, um zu gewährleisten, dass die Organisation des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens die geltenden gesetzlichen, vorschriftsmäßigen und vertraglichen Anforderungen erfüllt.*
- c) Evaluierung der Wirksamkeit des QM-Systems, um zu gewährleisten, dass die Organisation des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens dauerhaft die gesetzten Ziele erfüllt
- d) Sofern zutreffend, Kennzeichnung von Bereichen des Managementsystems, die eventuell verbesserungsbedürftig sind.

Abweichung vom Auditplan/wichtige Themen, die Einfluss auf das Auditprogramm haben.

Grund für die Abweichung, muss angegeben werden, und wichtige Themen, die Einfluss auf das Auditprogramm haben.

Allgemeine Informationen

Nach GMP+ zertifiziertes Unternehmen/Standort

Die definierten Prozesse und die Dokumentation des Managementsystems, das vom nach GMP+ zertifizierten Unternehmen/der antragstellenden Organisation entwickelt wurde.

Audit Anforderungen

Art.-Nr.	Anwendungsbereich	Standard	Auditfrage	Einhaltung

Verifizierung der Wirksamkeit der getroffenen Korrekturmaßnahmen im Hinblick auf die zuvor festgestellten Nonconformities, sofern zutreffend.



Weitere bewertete Themen

Nonconformities aus vorherigem Audit

Nonconformities aus aktuellem Audit

Auditergebnis

Für jedes Auditziel muss eine Schlussfolgerung angegeben werden.

Endbewertung

Datum, Ort

*Unterschrift
Auditor*

Datum, Ort

*Unterschrift
Reviewer*

Datum, Ort

*Unterschrift
Kunde*

Anhang zum Bericht NCR-Formular

Ja/Nein

* Wenn die Begriffe Inspektor/Inspektion/Inspektionscheckliste verwendet werden, verweist dies auf den nicht akkreditierten Anwendungsbereich Binnen- und Küstenschiffahrtstransport von Futtermitteln gemäß CR 3.0.

Appendix 4A: Matrixzertifizierung

Die Matrixzertifizierung ist möglich:

- a. bei einem nach GMP+ zertifizierten Unternehmen mit einem Hauptstandort mit 100%igen Tochterunternehmen, oder
- b. bei einer Gruppe von Unternehmen, die sich zu einer Qualitätsgemeinschaft zusammengeschlossen haben

Bei einer Matrixzertifizierungsorganisation braucht es sich nicht um eine individuelle juristische Person zu handeln, aber alle Nebenstandorte müssen über eine juristische oder vertragliche Verbindung zum Hauptstandort der Matrixzertifizierungsorganisation verfügen und einem gemeinsamen Managementsystem unterworfen sein, das erstellt, festgestellt und über eine ständige angekündigte Kontrolle und interne Audits beaufsichtigt wird vom Hauptstandort. Das bedeutet, dass der Hauptstandort das Recht hat, von den Nebenstandorten zu fordern, dass sie bei Bedarf Korrekturmaßnahmen ergreifen, wenn das an einem Nebenstandort erforderlich ist. Gegebenenfalls muss dies in einem formellen Vertrag zwischen dem Hauptstandort und den Nebenstandorten festgelegt werden.

Matrixzertifizierung darf nicht angewendet werden, wenn sich verschiedene unabhängige Unternehmen in einem Branchenverband, einer Gewerkschaft, einer Föderation, einer Vereinigung oder über ein unabhängiges Beratungsbüro o.dgl. zusammengeschlossen haben.

Matrixzertifizierung ist nicht gestattet für die Anwendungsbereiche (einschließlich der Country Notes) von:

- (D*) Herstellung von Mischfuttermitteln
- (D*) Herstellung von Vormischungen
- (D*) Herstellung von Einzelfuttermitteln
- (K*) Herstellung von Zusatzstoffen.

Matrixzertifizierung ist gestattet für alle Anwendungsbereiche (einschl. Country Notes) von:

- (F*) Handel mit Futtermitteln
- (G*) Lagerung und Umschlag von Futtermitteln
- (G*) Transport von Futtermitteln
- (G*) Befrachtung mit Futtermitteln

* Siehe Verweis auf ISO/TS 22003:2013 Tabelle A.1

Tipp:

- a. Wenn eine Gruppe beispielsweise aus mehreren Produktionsstandorten und Lagerstandorten besteht, können die Produktionsstandorte in dieser Gruppe nicht nach der Matrixzertifizierungsregelung zertifiziert werden; bei den Lagerstandorten ist dies jedoch möglich.

1. Allgemeine Anforderungen

- a. Die Matrixzertifizierungsorganisation fällt unter dasselbe QM-System, das vom Hauptstandort gelenkt wird. Dieses QM-System genügt den zutreffenden GMP+-Standards, und an sämtlichen Nebenstandorten müssen die zutreffenden GMP+-Anforderungen erfüllt werden (siehe auch den Benutzertipp unter Zertifizierung).
- b. In der Matrixzertifizierungsorganisation werden dieselben Methoden und Verfahren angewendet.
- c. Vom Hauptstandort aus können Korrekturmaßnahmen für sämtliche Nebenstandorte angeordnet werden.
- d. Zwischen den Nebenstandorten und dem Hauptstandort muss ein schriftlicher Vertrag festgelegt werden. Dieser Vertrag muss von allen beteiligten Parteien unterzeichnet werden, und der unterzeichnete Vertrag muss am Hauptstandort vorliegen und dem Auditor zur Verfügung gestellt werden können. Die Erklärung muss mindestens Folgendes enthalten:
 1. eine Verpflichtung des Nebenstandorts gegenüber dem Hauptstandort, dass die im QM-System enthaltenen Anforderungen erfüllt werden
 2. dass die vom Hauptstandort vorgegebenen Korrekturmaßnahmen verbindlich sind
 3. dass das Vorstehende für alle Tätigkeiten im Zusammenhang mit Futtermitteln gilt (also auch für die, die mehr oder weniger selbstständig durchgeführt werden).
- e. Sämtliche Nebenstandorte sind in das interne Auditprogramm aufgenommen worden. Das interne Audit muss einmal alle 12 Monate an allen Nebenstandorten durchgeführt werden.
- f. Der Hauptstandort muss nachweisen, dass er in der Lage ist, die Daten jedes Nebenstandorts zu erfassen, zu analysieren und erforderlichenfalls Änderungen zu implementieren im Hinblick auf:
 1. Systemdokumente und Änderungen
 2. Managementbewertung
 3. Bearbeitung von Beanstandungen
 4. Korrekturmaßnahmen
 5. die Planung interner Audits und Korrekturmaßnahmen.
- g. Bei unbearbeiteten Produkten müssen alle Nebenstandorte im selben Land oder in den angrenzenden Regionen der Nachbarländer liegen.

1.1 Zertifizierung

Bevor ein Erstzertifizierungsaudit stattfinden kann, muss ein individueller Zertifizierungsvertrag/Musterzertifizierungsvertrag, der den Hauptstandort und die Nebenstandorte umfasst, abgeschlossen werden; darüber hinaus muss auch der interne Auditbericht verfügbar sein, damit er der Zertifizierungsstelle zur Bewertung vorgelegt werden kann.

+ Tipp:

Wenn der Hauptstandort für einen Herstellungsanwendungsbereich zertifiziert ist und die Nebenstandorte für einen Transport- und/oder Handelsanwendungsbereich zertifiziert sind, dann muss der Hauptstandort auch für diesen Anwendungsbereich (Transport und/oder Handel) zertifiziert werden, da die Lenkung und die Kontrolle des *Feed safety management system* zentral vom Hauptstandort aus erfolgen.

Bei einem Erstzertifizierungsaudit gilt das Stichprobenprotokoll, und zwar auch für den Hauptstandort, der auditiert werden muss, bevor ein Zertifikat erteilt werden kann. Der Hauptstandort muss jährlich auditiert werden.

Wenn ein neuer Nebenstandort einer Matrixzertifizierungsorganisation beitrifft, muss am Hauptstandort eine Bewertung der zutreffenden Themen stattfinden, und der neue Nebenstandort muss anhand des Stichprobenprotokolls auditiert werden.

Auf Grundlage des Stichprobenprotokolls muss die Zertifizierungsstelle willkürlich den zu auditierenden Nebenstandort gemäß den folgenden Regeln auswählen:

- Anwendung der Matrixzertifizierung für Organisationen mit einem Hauptstandort und mindestens 20 Nebenstandorten. Die Stichprobe muss in einem Verhältnis von einem Standort je fünf Nebenstandorte mit einem Minimum von 20 Nebenstandorten im Zertifizierungszyklus stattfinden.
- Anwendung der Matrixzertifizierung für Organisationen mit einem Hauptstandort und weniger als 20 Nebenstandorten. $\frac{1}{3}$ der Nebenstandorte werden jährlich auditiert. Alle Nebenstandorte werden im Zertifizierungszyklus auditiert.

Die Zertifizierungsstelle ist für die Auswahl der Nebenstandorte verantwortlich und muss die Ergebnisse des internen Audits, das am Hauptstandort durchgeführt wurde, sowie die GMP+-Tätigkeiten berücksichtigen, die an den verschiedenen Nebenstandorten durchgeführt werden.

Anzahl der Standorte, die in einem Zertifizierungszeitraum von drei Jahren auditiert werden müssen, wenn Matrixzertifizierung angewendet wird:

	Gesamtzahl Nebenstandorte über 20											
	1-20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31
Anzahl der zu auditierenden Nebenstandorte	1-20	21	21	21	21	21	22	22	22	22	22	23

Verpflichteter Mindestauditzeitaufwand in Tagen pro Nebenstandort

Standort	Anzahl FSA-Mitarbeiter*/Produkte	Mindestzeitaufwand je FSA-Besuch
Hauptstandort	Auditzeitaufwand gemäß Appendix 2 und zusätzlicher Auditzeitaufwand je aufgenommenem Matrixzertifizierungsstandort von 0,25 Tagen bis höchstens 1,25 Tage.	
Nebenstandort Handel mit Futtermitteln	≤ 5 Erzeugnisse	0,25
	6-15 Erzeugnisse	0,25
	> 15 Erzeugnisse	0,50
Nebenstandort Lagerung und Umschlag von Futtermitteln		0,25
Nebenstandort Straßentransport von Futtermitteln	≤ 5 VZÄ(FTE)*	0,25
	6-15 VZÄ(FTE)*	0,25
	> 15 VZÄ(FTE)*	0,50
Nebenstandort Befrachtung		0,25
Nebenstandort mit sowohl Lagerung und Umschlag von Futtermitteln als auch Straßentransport von Futtermitteln	≤ 5 Erzeugnisse	0,25
	6-15 Erzeugnisse	0,25
	> 15 Erzeugnisse	0,50
Nebenstandort mit Lagerung und Umschlag von Futtermitteln und/oder Straßentransport von Futtermitteln und/oder beschränktem Handel mit Futtermitteln		0,50

* Mit der Mitarbeiterzahl ist die Gesamtzahl der Arbeitnehmer (einschließlich Teilzeitmitarbeiter als VZÄ(FTE)-Anteil) je auditierem Standort pro Jahr gemeint.

1.2 Zusatzanforderungen

Eine Zugmaschine kann nur unter Matrixzertifizierungsanforderungen zertifiziert werden, wenn die Zugmaschine den gesamten Futtermitteltransport ausschließlich für den Hauptstandort durchführt. Wenn das nicht der Fall ist, muss die Zugmaschine separat zertifiziert werden.

Appendix 4B: Matrixzertifizierung für Handel an viehhaltende Betriebe

TS 3.1 *Handel an viehhaltende Betriebe* (Kategorie F gemäß ISO-Normen/TS 22003:2013)

Unternehmen, die TS 3.1 anwenden und die zusätzliche Lagerstandorte und/oder Verkaufsstellen oder Verkaufsauslets haben, dürfen diese Option für die Matrixzertifizierung nutzen.

Es wird zwischen zwei Typen von Vertriebszentren (VZ) unterschieden:

- a. Das VZ tritt als einziger Lieferant der Zwischenhändler auf. In diesem Fall kann das VZ als Bestandteil der Verkaufsstellen betrachtet werden und fällt daher unter die Zertifizierung für TS 3.1. Matrixzertifizierung ist möglich.
- b. Das VZ ist einer der Lieferanten der Zwischenhändler. Das VZ handelt wesentlich unabhängiger gegenüber den Zwischenhändlern (und umgekehrt) als unter a. In diesem Fall wird das VZ als ein „normaler“ Händler erachtet und muss mindestens GMP2020 anwenden. Matrixzertifizierung ist **nicht** möglich.

1. Allgemeine Anforderungen

Um für eine Matrixzertifizierung gemäß TS 3.1 *Handel an viehhaltende Betriebe* in Betracht zu kommen, muss die Matrixzertifizierungsorganisation folgende Kriterien erfüllen:

- a. Die Matrixzertifizierungsorganisation hat einen Hauptstandort, von dem aus Tätigkeiten geplant und gelenkt werden.
- b. Die Matrixzertifizierungsorganisation verfügt über ein Netzwerk aus Lagerstandorten und/oder Verkaufsstellen.
- c. Alle Lagerstandorte und/oder Verkaufsstellen fallen unter dasselbe QM-System, das vom Hauptstandort aus gelenkt wird. Dieses QM-System muss auf dem GMP+-Standard basieren, und alle Nebenstandorte müssen die GMP+-Anforderungen erfüllen.
- d. An alle Nebenstandorten wird nach denselben Methoden und Verfahren gearbeitet.
- e. Alle Nebenstandorte sind in das interne Auditprogramm aufgenommen worden.
- f. Vom Hauptstandort aus können Korrekturmaßnahmen für alle Lagerstandorte und/oder Verkaufsstellen angeordnet werden.
- g. Der Hauptstandort muss nachweisen, dass er in der Lage ist, die Daten Nebenstandorts zu erfassen, zu analysieren und erforderlichenfalls zu ändern im Hinblick auf:
 1. Systemdokumente und Änderungen
 2. Bearbeitung von Beanstandungen
 3. Korrekturmaßnahmen
 4. Planung interner Audits und Korrekturmaßnahmen.
- h. Wenn der Hauptstandort nicht Eigentümer der zusätzlichen Lagerstandorte und/oder Verkaufsstellen ist, muss der Hauptstandort über eine schriftliche Erklärung der Matrixzertifizierungsstandorte (Lagerstandorte und/oder Verkaufsstellen) verfügen, in der sie sich zu Folgendem verpflichten:

1. nach GMP+ zertifizierte Futtermittel werden direkt an die Viehhalter verkauft . Der Verkauf an andere nach GMP+ zertifizierte Unternehmen ist nicht gestattet
2. die Beschaffung von nach GMP+ zertifizierten Futtermitteln ausschließlich über den Hauptstandort statt findet
3. an allen Tätigkeiten des Hauptstandorts mitzuwirken, die in den vorstehenden Punkten dieser Option beschrieben sind.

Diese Erklärung muss von allen Zwischenhändlern unterzeichnet werden, die sich an dieser Matrixzertifizierung beteiligen; außerdem muss die unterzeichnete Erklärung am Hauptstandort vorhanden sein und dem Auditor zur Bewertung vorgelegt werden können.

Darüber hinaus müssen alle Nebenstandorte, die eine Erklärung unterzeichnet haben, bei der Zertifizierungsstelle bekannt sein. Auf der Grundlage dieser Daten kann der Umfang der Stichprobe festgelegt werden.

1.1 Zertifizierung

Bei einer Matrixzertifizierung für TS 3.1 kann der Auditturnus für die zusätzlichen Lagerstandorte oder Verkaufsstellen (mit Ausnahme des Hauptstandorts) gemäß dem folgenden Schema reduziert werden, wobei jeder Nebenstandort mindestens einmal alle drei Jahre auditiert werden muss.

Erstzertifizierungsaudit/Rezertifizierungsaudit/angekündigtes/unangekündigtes Überwachungsaudit

Zahl der Nebenstandort /Verkaufsstellen (ohne Hauptstandort)	1	2	≥3
Anzahl der zu auditierenden Nebenstandorte	1x in 3 Jahren	1x in 3 Jahren	33 %/3 Jahre

Mindestauditzeitaufwand je Besuch in Tagen:

	Mindestauditzeitaufwand je Besuch
Zusätzlicher Lagerstandort	0,125
Zusätzliche Verkaufsstelle	0,188

Da alle Lager- und/oder Verkaufsstellen gemäß denselben Methoden und Verfahren und demselben QM-System vorgehen müssen, kann sich die Prüfung der Dokumentation auf die Verifizierung des Vorhandenseins einer aktuellen Dokumentation und der Vollständigkeit der Dokumentation im Zusammenhang mit dem Nebenstandort beschränken.

Appendix 5: Angekündigtes Überwachungsaudit - nicht am Standort des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens

Appendix 5A:

Für den Anwendungsbereich *Straßentransport von Futtermitteln* kann ein angekündigtes Überwachungsaudit auch an einem anderen Standort als dem eingetragenen Sitz des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens stattfinden.

Dabei gelten folgende Anforderungen:

- a. Das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen fällt in die Kategorie: 1-5 VZÄ (FTE).
- b. Das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen hat keinen eigenen Arbeitsraum.
- c. Das nach GMP+ zertifizierte Unternehmen bietet mindestens einen Frachtraum, der für den GMP+-Transport verwendet wird (Anhänger/Auflieger usw.), zur Kontrolle an.
- d. Die gesamte vorgeschriebene GMP+-Dokumentation der vergangenen 12 Monate muss vorliegen, um eine korrekte Bewertung vornehmen zu können, einschließlich:
 1. QM-Handbuch
 2. Reinigungsvalidierung
 3. Interne Auditberichte
 4. Managementbewertung
 5. Fahrtenbücher
 6. Frachtbriefe
 7. Auftragsformulare
 8. Spezifizierungen von Reinigungs- und Desinfektionsmitteln usw.
- e. Der alternative Standort ist für die Durchführung von Audits geeignet:
 1. Die Kontrolle der Frachträume verursacht keine gefährlichen Situationen für die Betroffenen und Umstehenden.
 2. Wenn eine kollektive Kontrolle stattfindet (mehrere Unternehmen werden gleichzeitig zu einem Audit eingeladen), dann muss gewährleistet sein, dass die Daten der einzelnen Unternehmen geschützt sind.

Appendix 5B:

Für „Handel auf Papier“ im Rahmen des Anwendungsbereichs *Handel mit Futtermitteln* kann ein angekündigtes Überwachungsaudit auch an einem anderen Standort als dem eingetragenen Sitz des nach GMP+ zertifizierten Unternehmens stattfinden.

Dabei gelten folgende Anforderungen:

- a. Der alternative Standort ist für die Durchführung von Audits geeignet.
- b. Die Dokumentation über alle zutreffenden GMP+-Anforderungen muss zur Bewertung vorliegen, einschließlich:
 1. QM-Handbuch
 2. Rechnungsstellung
 3. Interne Auditberichte
 4. Managementbewertung
 5. Auftragsformulare
 6. Vertrag

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

Haftungsausschluss:

Diese Veröffentlichung ist zur Informierung von Interessenten über die GMP+ -Normen erstellt worden. Die Veröffentlichung wird regelmäßig aktualisiert. GMP+ International B.V. haftet für keinerlei etwaige Unvollkommenheiten in dieser Veröffentlichung.

© GMP+ International B.V.

Alle Rechte vorbehalten. Die Informationen aus dieser Veröffentlichung dürfen heruntergeladen, ausgedruckt und auf dem Bildschirm zu Rate gezogen werden, sofern dies für den eigenen, nichtkommerziellen Gebrauch erfolgt. Sämtliche Nutzungen anderer Art bedürfen der vorherigen schriftlichen Genehmigung der GMP+ International B.V.