

# Minimalne Wymagania EWS (System Wczesnego Ostrzegania)

GMP+ BA 5

Wersja PL: 1 marca 2017

**GMP+ Feed Certification scheme**



## Historia dokumentu

Przegląd nr - Data zatwierdzenia	Zmiany	Dotyczy	Ostateczna data wdrożenia
0.0 / 09-2010	Poprzednie wersje dokumentu można znaleźć w zakładce <a href="#">History</a>		01-01-2011
0.1 / 09-2011			01-01-2012
0.2 / 2012			01-03-2013
1.0 / 06-2014	Zmiany redakcyjne: Wszystkie zmiany redakcyjne zebrano w dokumencie <a href="#">factsheet</a>	Cały dokument	01-08-2014
	Całościowe zmiany redakcyjne. Wprowadzenie obowiązku informowania o przekroczeniu maksymalnych poziomów dopuszczalnych we wszystkich przypadkach dotyczących pasz GMP+. Zmiany w formularzu zgłoszenia EWS.	Cały dokument	01-08-2014
1.1 / 06-2014	Zmiana nazwy dokumentu GMP+ BA1 <i>Szczegółowe Limity Bezpieczeństwa Pasz</i>	Cały dokument	01-01-2015
1.2 / 09-2016	Zmienione elementy: <ul style="list-style-type: none"> <li>- surowszy obowiązek zgłoszeń EWS</li> <li>- zgłoszenie w ciągu 12 godzin</li> <li>- odnowione drzewo decyzyjne</li> <li>- uproszczony formularz zgłoszenia</li> <li>- zadania EWS określone i objaśnione</li> <li>- poufność informacji</li> </ul>	Cały dokument	01-03-2017

### Uwagi redakcyjne:

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

- Nowy tekst
- ~~Stary tekst~~

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

**SPIS TREŚCI**

<b>1</b>	<b>WPROWADZENIE</b> .....	<b>4</b>
1.1	INFORMACJE OGÓLNE .....	4
1.2	STRUKTURA SYSTEMU GMP+ FEED CERTIFICATION SCHEME .....	4
<b>2</b>	<b>SYSTEM WCZESNEGO OSTRZEGANIA</b> .....	<b>6</b>
<b>3</b>	<b>CO KIEDY NALEŻY ZGŁASZAĆ?</b> .....	<b>8</b>
<b>4</b>	<b>KTO POWINIEN ZGŁASZAĆ?</b> .....	<b>10</b>
<b>5</b>	<b>JAK ZGŁASZAĆ?</b> .....	<b>10</b>
<b>6</b>	<b>OCENA ZGŁOSZENIA</b> .....	<b>11</b>
<b>7</b>	<b>POUFNOŚĆ INFORMACJI</b> .....	<b>12</b>
	<b>ZAŁĄCZNIK 1: DRZEWO DECYZYJNE</b> .....	<b>13</b>
	<b>ZAŁĄCZNIK 2 1: FORMULARZ ZGŁOSZENIA EWS DLA SYSTEMU GMP+ FEED SAFETY ASSURANCE</b> .....	<b>14</b>

## 1 Wprowadzenie

### 1.1 Informacje ogólne

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

Mimo tego, że system GMP+ Feed Certification scheme powstał głównie z myślą o zapewnieniu bezpieczeństwa pasz, w 2013 roku opublikowano pierwszy standard dotyczący zrównoważonego rozwoju i odpowiedzialności społecznej dla sektora pasz. W tym celu utworzono dwa moduły: GMP+ Feed Safety Assurance (koncentrujący się na bezpieczeństwie pasz) oraz GMP+ Feed Responsibility Assurance (zajmujący się tematyką zrównoważonego rozwoju i społecznej odpowiedzialności w odniesieniu do pasz).

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

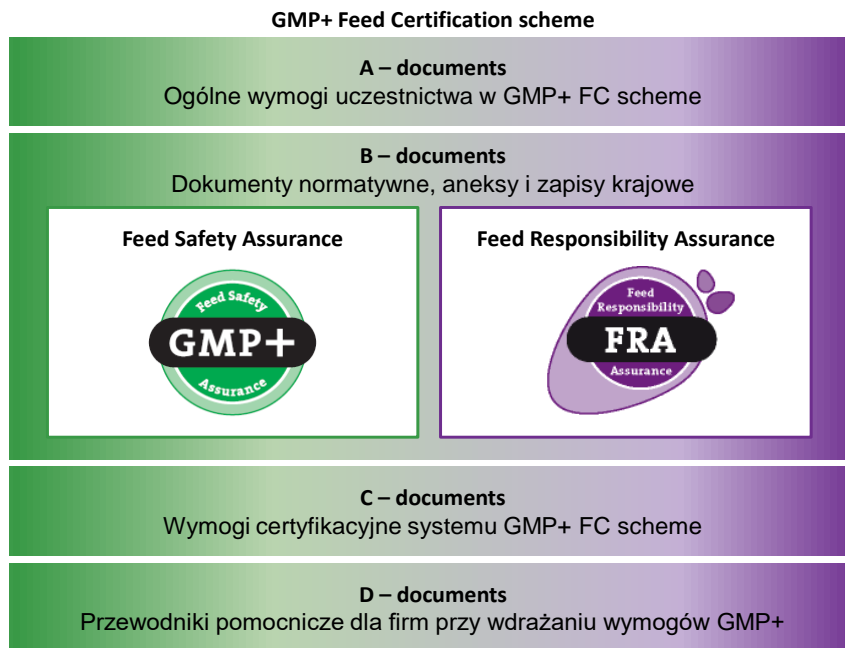
Tworząc GMP+ Feed Responsibility Assurance, GMP+ International odpowiada na zapotrzebowanie uczestników systemu GMP+. Sektor pasz dla zwierząt staje przed wyzwaniem działania w sposób zrównoważony i odpowiedzialny społecznie. Obejmuje ono, na przykład, używanie soi (w tym jej produktów pochodnych i produktów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

Razem ze współpracującymi partnerami GMP+, GMP+ International opracowuje jasne i klarowne wymogi dla zagwarantowania zrównoważonej i społecznie odpowiedzialnej produkcji oraz bezpieczeństwa pasz, Organizacje certyfikujące są w stanie przeprowadzać certyfikację GMP+ w sposób niezależny.

GMP+ International wspiera uczestników systemu GMP+ dostarczając praktyczne i przydatne informacje w formie dokumentów o charakterze poradników, baz danych, biuletynów, list pytań i odpowiedzi oraz organizując seminaria.

### 1.2 Struktura systemu GMP+ Feed Certification scheme

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



Wszystkie powyższe dokumenty są dostępne na stronie internetowej GMP+ International ([www.gmpplus.org](http://www.gmpplus.org)).

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

## 2 System Wczesnego Ostrzegania

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

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

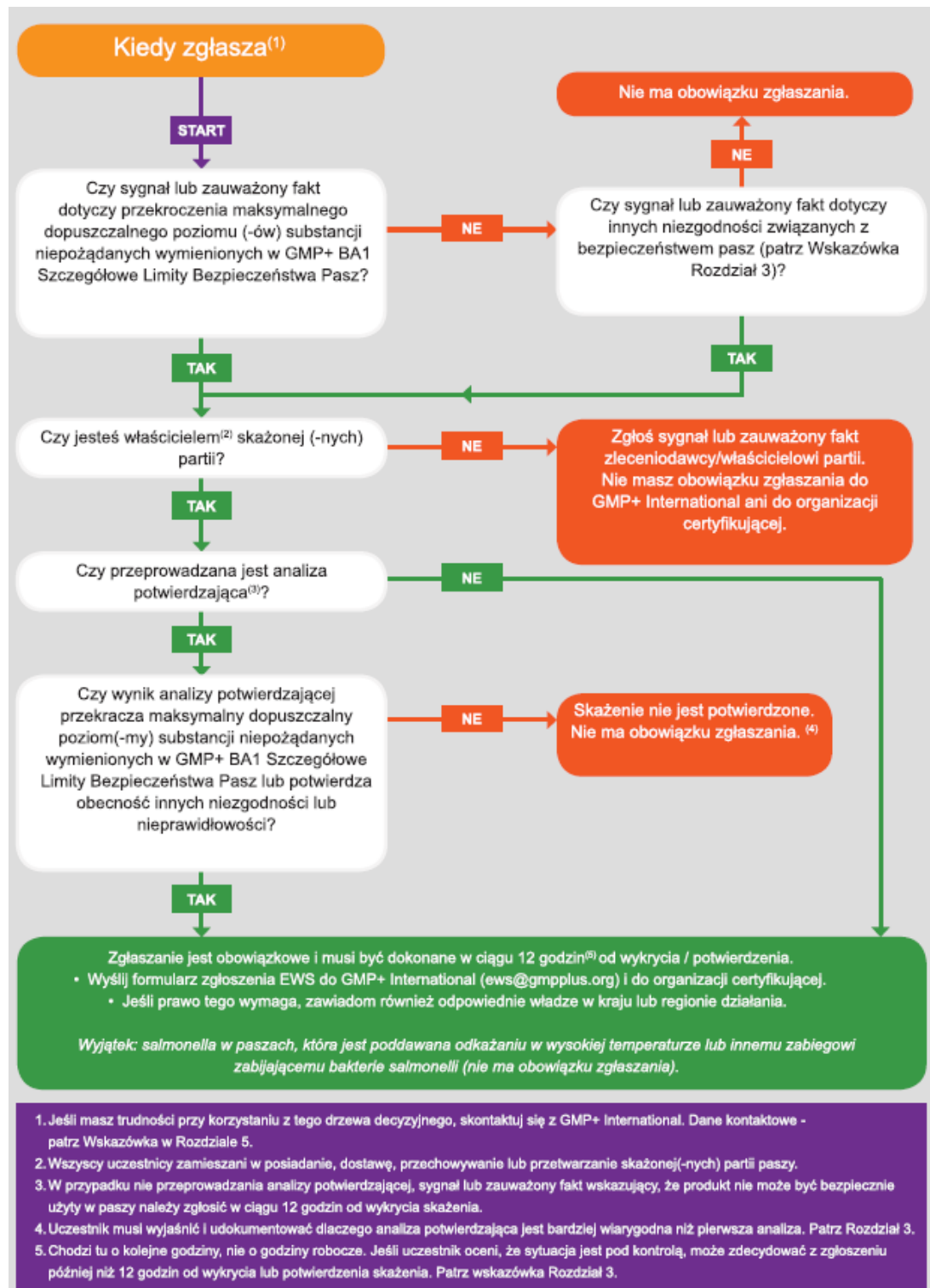
W różnych standardach GMP+ stwierdza się, że uczestnik musi opracować udokumentowaną procedurę dla terminowego (i wczesnego) ostrzegania i postępowania z sygnałami lub zauważonymi faktami, które wskazują, że produkt może nie być bezpieczny do użycia jako pasza. Takie sygnały lub fakty będą oceniane i,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

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

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

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

Rysunek 1 Drzewo decyzyjne zgłoszenia EWS



Jeśli przepisy prawa tego wymagają, uczestnik powinien również zgłosić **sygnał lub zauważony fakt** do właściwych władz w kraju lub regionie swojego działania. W każdym przypadku uczestnik powinien wypełnić formularz *Formularz zgłoszenia EWS* (Załącznik 2 1 lub wersja cyfrowa z Portalu GMP+) bądź skorzystać z formularza zalecanego przez odpowiednie władze.

### 3 Co Kiedy należy zgłaszać?

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

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

#### Wskazówka

##### *Obowiązek zgłaszania*

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

##### *Niepewność pomiaru*

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

##### *Informowanie klientów*

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

*Przykłady niezgodności lub nieprawidłowości wymienionych w podpunkcie b:*

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

~~W następujących przypadkach uczestnik może zawiadomić GMP+ International i organizację certyfikującą: :~~

- ~~b – inne niezgodności lub nieprawidłowości związane z bezpieczeństwem pasz (poza reklamacjami), będące poza kontrolą uczestnika, a mogące mieć negatywne skutki dla innych firm.~~

#### Wskazówka

~~Uczestnik jest obowiązany zawiadomić GMP+ International oraz organizację certyfikującą jedynie wtedy, gdy niezgodność jest objęta zakresem certyfikatu GMP+. Jeśli niezgodność dotyczy pasz nie certyfikowanych GMP+, nie ma obowiązku jej zgłoszenia.~~

~~Jednakże taka informacja może być przydatna GMP+ International.~~



Wskazówka

*Przykłady niezgodności lub nieprawidłowości zawartych w punkcie b.:*

- f. — Cechy bezpośrednio zauważalne w produkcji (kolor, zapach — dla przykładu silny zapach paliwa)*
- g. — Wyniki analiz nie mieszczące się w standardach lub specyfikacjach (przekraczające ustalony limit działania, standardy lub tolerancję, bądź wyjątkowo wysokie wartości w przypadku braku standardów)*
- h. — Sygnały lub podejrzenie rosnących poziomów substancji niepożądanych w jakimś regionie.*
- i. — Nienormalnie duża liczba zachorowań/upadków zwierząt.*
- j. — Niezwykłe lub niewyjaśnione zdarzenia.*

**4 Kiedy zgłaszać?**

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

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

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

Wskazówka

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

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

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

*Wszystkie inne niezgodności lub nieprawidłowości opisywane wyżej powinny zostać zgłoszone w najkrótszym możliwym terminie.*

Wskazówka

*W przypadku zgłoszenia do GMP+ International w oparciu o wynik analizy laboratoryjnej (na przykład przekroczenie standardu), należy uwzględnić::*

- a. — Niedokładności pomiaru*
- b. — Metodę analizy wykorzystaną przy potwierdzaniu (najlepiej powszechnie stosowana, uznawana metoda)*
- c. — Powtarzalność / odtwarzalność (na przykład przy oznaczaniu fluoru w melasie jest ona ograniczona)*

~~Na podstawie takiej oceny uczestnik decyduje czy uzyskane wyniki badań są przydatne do wyciągnięcia wniosków odnośnie zgodności produktu.~~

## 4 Kto powinien zgłaszać?

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

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

## 5 Jak zgłaszać?

Uczestnik powinien wypełnić Formularz Zgłoszenia EWS (Załącznik 1 ~~2~~ lub formularz cyfrowy na portalu GMP+ Portal), aby mieć pewność, że zgłoszenie zawiera wszystkie potrzebne informacje.

### Wskazówka

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

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

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

### Wskazówka

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

### **Punkt zgłoszeń EWS w GMP+ International:**

#### **W godzinach pracy (w Holandii):**

GMP+ International  
Tel. + 31 (0)70 307 41 20

Fax: + 31 (0)70 307 41 30

Tel. komórkowy: +31 (0)6 53 83 31 90 + 31 (0)6 46 07 60 36

Mail: ews@gmpplus.org

**Poza godzinami pracy (działa 24/7):**

Osoba do kontaktu: Mr. J. den Hartog

Te. komórkowy: +31 (0)6 53 83 31 90 + 31 (0)6 46 07 60 36 oraz

Mail: ews@gmpplus.org

**Zespół EWS**

Mrs. L. D. Alpaca Carnero (Project Manager)

Mrs. D. Brkulic (Project Advisor)

Mr. J. van der Kloet (Project Coordinator)

## 6 Ocena zgłoszenia

GMP+ International przetwarza otrzymywane dane z zachowaniem poufności, mając na względzie przepisy prawa obowiązujące wszystkie zainteresowane strony. Informacje pozabiznesowe mogą być przekazywane stronom trzecim bez zgody zgłaszającego uczestnika.

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

Po dokonaniu oceny zgłoszenia możliwe są następujące działania :

a. Ogłoszenie ostrzeżenia EWS

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

b. Brak ogłoszenia

Sytuacja jest pod kontrolą i nie ma potrzeby informowania innych uczestników (jest to jednorazowy incydent).

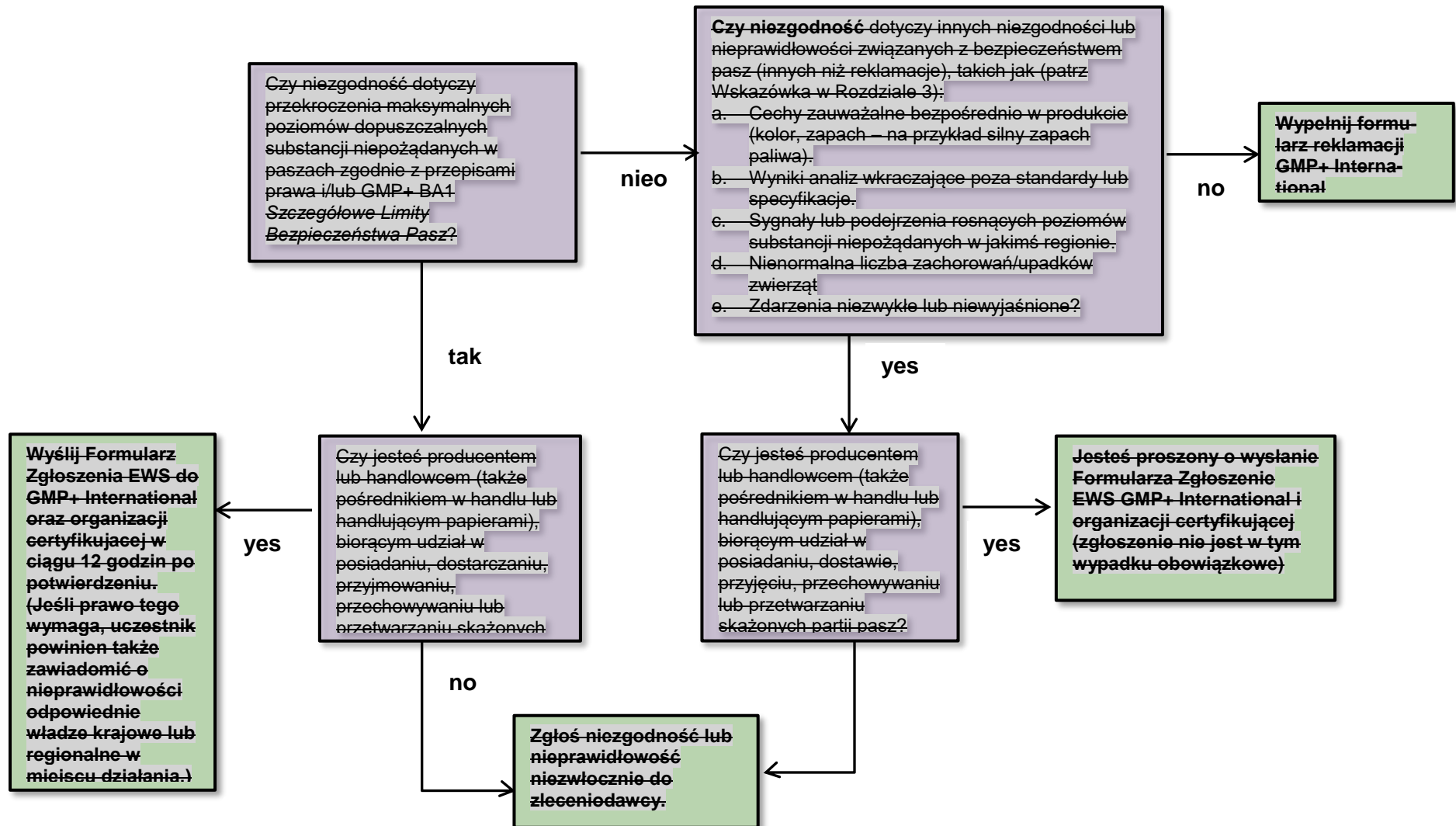
Zgłaszający uczestnik zostanie poinformowany o wyniku oceny. W przypadku ogłoszenia uczestnik otrzyma również projekt treści ogłoszenia do zaakceptowania, przed jego opublikowaniem.

## **7 Poufność informacji**

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

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

## ZAŁĄCZNIK 1: Drzewo decyzyjne



## ZAŁĄCZNIK 2 1: Formularz Zgłoszenia EWS dla systemu GMP+ Feed Safety Assurance

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

### Wskazówka

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

Zgłoszenie musi być wysłane do:

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

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

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

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

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

<b><u>DYSTRYBUCJA PRODUKTU/PARTII</u></b>		
---	--	--



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

78)	Dokumenty produktu/partii takie jak etykiety, rysunki		
79)	Certyfikat fitosanitarny		
80)	Dokumenty CVED/CED (Common Veterinary Entry document/Common Entry Document) o ile Rozporządzenie (EU) 669/2009 ma zastosowanie		
81)	Inne		
<b><u>INNE INFORMACJE</u></b>			
82)	Jakie inne informacje dotyczące niezgodności/potencjalnego zagrożenia mogą być przydatne?		
<b><u>DATA I PODPIS</u></b>			
83)	Data: Podpis: Nazwisko:		

Fax + 31 (0)70 307 41 30  
Mail [ews@gmpplus.org](mailto:ews@gmpplus.org)

**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](mailto:info@gmpplus.org)

Disclaimer:

This publication was established for the purpose of providing information to interested parties with respect to GMP+-standards. The publication will be updated regularly. GMP+ International B.V. is not liable for any inaccuracies in this publication.

© GMP+ International B.V.

Wszelkie prawa zastrzeżone. Informacje zawarte w tej publikacji mogą być przeglądane na ekranie, kopiowane oraz drukowane wyłącznie na użytek własny, niekomercyjny. Wszelkie inne użycie wymaga wcześniejszej pisemnej zgody GMP+ International B.V.