

GMP+ Feed Certification scheme

BA

Module: Feed Safety Assurance

GMP+ BA5

Minimumvoorwaarden EWS

5

Versie: 1 maart 2017

NL

© GMP+ International B.V.

Alle rechten voorbehouden. De informatie uit deze publicatie mag worden geraadpleegd op het scherm, gedownload en geprint, mits dit gebeurt voor eigen, niet-commercieel gebruik.

Voor ieder ander gewenst gebruik dient vooraf schriftelijke toestemming van GMP+ International B.V. te worden verkregen.

Historie van het document

Revisie nr. - Datum goedkeuring	Wijziging	Heeft betrekking op	Uiterlijke uitvoerdatum
0.0 / 09-2010	Vorige versies zijn beschikbaar in Geschiedenis		01-01-2011
0.1 / 09-2011			01-01-2012
0.2 / 2012			01-03-2013
1.0 / 06-2014	Redactionele wijzigingen: Alle redactionele wijzigingen zijn verzameld in een fact sheet	Gehele document	01-08-2014
	Een grondige redactionele wijziging Introductie van meldplicht bij overschrijding van maximale toegestane niveaus in alle gevallen wanneer het GMP+ diervoeder betreft. Het EWS-meldingsformulier is van opzet veranderd.	Gehele document	01-08-2014
1.1 / 06-2014	Herbenaming GMP+ BA1 <i>Specifieke voer- derveiligheidsnormen</i>	Gehele document	01-01-2015
1.2 / 09-2016	Gewijzigde items: - striktere EWS meldplicht - melden binnen 12 uur - vernieuwde beslisboom - vereenvoudigd meldformulier - rollen EWS benoemd en toegelicht - vertrouwelijkheid van informatie	Gehele document	01-03-2017

Redactionele opmerking:

Alle wijzigingen in deze versie van het document zijn zichtbaar gemaakt. Dit is hoe u:

- Nieuwe tekst
- ~~Oude tekst~~

kunt herkennen.

De wijzigingen moeten door de deelnemer uiterlijk op de uiterste implementatie datum worden geïmplementeerd.

INDEX

1	INLEIDING	4
1.1	ALGEMEEN	4
1.2	STRUCTUUR VAN HET GMP+ FEED CERTIFICATION SCHEME	4
2	EARLY WARNING SYSTEM	6
3	WAT WANNEER MELDEN?	8
4	WIE MOET MELDEN?	10
5	HOE MELDEN?	10
6	BEOORDELING VAN DE MELDING	11
7	VERTROUWELIJKHEID VAN INFORMATIE	12
	ANNEX 1: BESLISBOOM	13
	ANNEX 1 2: EWS MELDINGSFORMULIER GMP+ FEED SAFETY ASSURANCE	14

1 Inleiding

1.1 Algemeen

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

Hoewel het GMP+ Feed Certification scheme is ontstaan vanuit het perspectief van de veiligheid van diervoeder, is in 2013 de eerste standaard voor verantwoord diervoeder gepubliceerd. Daartoe zijn twee modules ontwikkeld; GMP+ Feed Safety Assurance (gericht op diervoederveiligheid) en GMP+ Feed Responsibility Assurance (gericht op verantwoord diervoeder).

GMP+ Feed Safety Assurance is een complete module met normen voor de waarborging van veilig diervoeder in alle schakels van de diervoederketen. Aantoonbare waarborging van veilig diervoeder geldt als een 'license to sell' in veel landen en markten en deelname aan de GMP+ FSA module kan dit uitstekend faciliteren. Op basis van praktijkbehoeften, zijn verschillende componenten geïntegreerd in de GMP+ FSA-normen, zoals voorwaarden voor een feed safety management systeem, voor de toepassing van HACCP-beginselen tot aan traceerbaarheid, monitoring, basisvoorwaardenprogramma's, ketenaanpak en het Early Warning System.

Met de ontwikkeling van de GMP+ Feed Responsibility Assurance module, reageert GMP+ International op de wensen van GMP+-deelnemers. Men verlangt van de diervoedersector dat zij op verantwoordelijkere wijze te werk gaat. Dit omvat bijvoorbeeld het inkopen van soja en vismeel die zijn geproduceerd en worden verhandeld met respect voor mensen, dieren en het milieu. Om aan te kunnen tonen dat de productie en handel op verantwoorde wijze plaatsvindt, kan een bedrijf zich laten certificeren voor de GMP+ Feed Responsibility Assurance. GMP+ International faciliteert de behoeften vanuit de markt via onafhankelijke certificering.

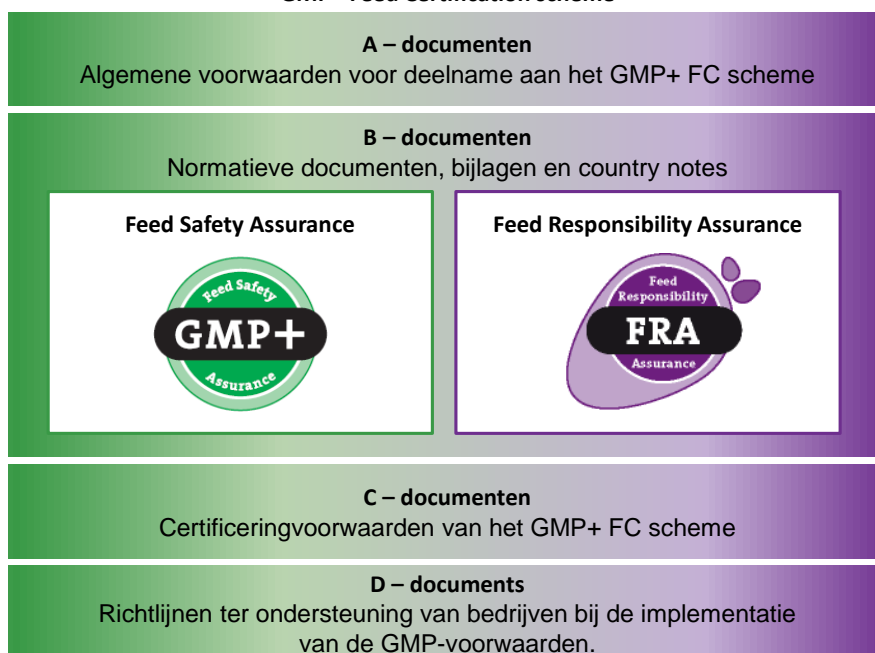
Samen met de partners van GMP+, definieert GMP+ International op transparante wijze voorwaarden in de Feed Certification scheme. Certificatie-instellingen kunnen zelfstandig GMP+-certificatie uitvoeren.

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

1.2 Structuur van het GMP+ Feed Certification scheme

De documenten in het GMP+ Feed Certification scheme zijn onderverdeeld in een aantal reeksen. De volgende pagina toont een schematische weergave van de inhoud van het GMP+ Feed Certification scheme:

GMP+ Feed Certification scheme



Al deze documenten zijn beschikbaar via de website van GMP+ International (www.gmpplus.org).

Het onderhavige document wordt aangeduid als de standaard GMP+ BA5 *Minimumvoorwaarden EWS* en is onderdeel van de GMP+ FSA module.

2 Early Warning System

Het doel van een Early Warning & Response System (EWS) is het vroegtijdig signaleren en melden van onregelmatigheden met betrekking tot de veiligheid van (grondstoffen voor gebruik in) diervoeder en het mogelijk maken van snelle reacties en communicatie in de gehele productieketen van diervoeder, met als doel het voorkomen of beperken van schadelijke gevolgen voor mens, dier en milieu.

EWS is dan ook een aanvulling op (preventieve) borging van diervoederveiligheid van de GMP+ Feed Safety Assurance module van het GMP+ Feed Certification scheme.

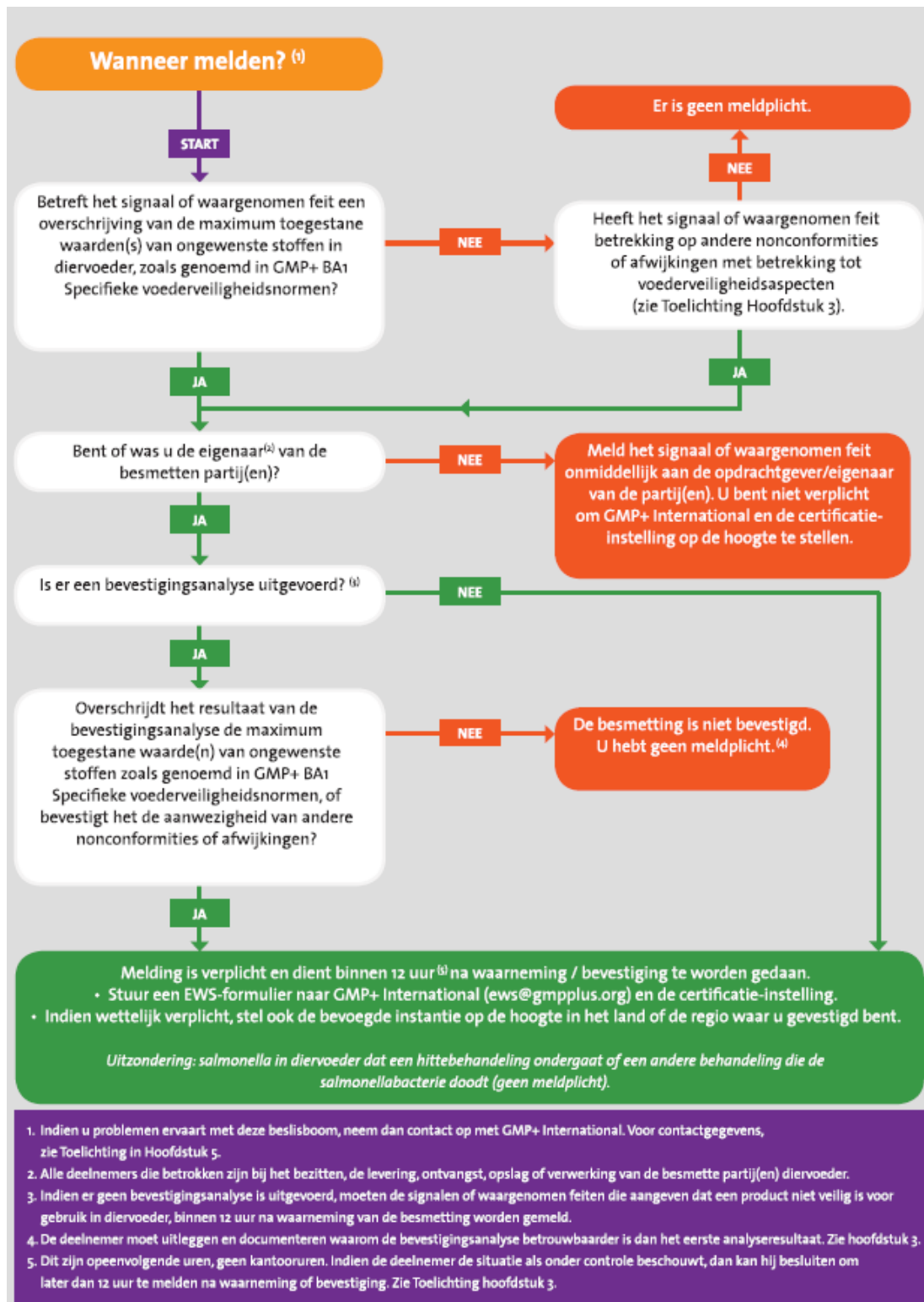
In diverse GMP+ B standaarden is opgenomen dat een deelnemer een gedocumenteerde procedure moet opstellen voor het (vroeg)tijdig signaleren en afhandelen van signalen en waarnemingen, die er op duiden dat de veiligheid van een product niet veilig is voor gebruik als diervoeder. In overeenstemming is met de wettelijke productnormen of met de productnormen zoals uiteengezet in GMP+ BA1 *Specifieke voederveiligheidsnormen*. Deze signalen of waargenomen feiten overschrijding van de toegestane normen worden beoordeeld op basis hiervan en – indien gewenst – zullen controlemaatregelen worden genomen om het gevaar te voorkomen of te beheersen.

Een deelnemer dient GMP+ International en de certificatie-instelling op de hoogte te stellen in overeenstemming met deze GMP+ BA5 *Minimumvoorwaarden EWS*. De deelnemer kan de beslisboom in Figuur 1 gebruiken om te bepalen wanneer er gemeld moet worden.

Schadebeperking is een gedeelde verantwoordelijkheid. Maar iedere betrokken relatie heeft z'n eigen rol:

- De voornaamste focus van het gecertificeerde bedrijf is het achterhalen en melden van de oorsprong en bestemming van besmette partijen, het informeren van betrokken leveranciers, klanten, GMP+ International en de certificatie-instelling, het identificeren van de bron van de besmetting en het onderzoeken van de oorzaak van de besmetting en het nemen van corrigerende maatregelen.
- GMP+ International beoordeelt EWS-notificaties en, stelt, indien nodig, GMP+ FSA-deelnemers op de hoogte van incidenten met betrekking tot besmetting in de markt.
- De voornaamste focus van de certificatie-instelling is het monitoren van de toepassing van de juiste acties en maatregelen door het betrokken diervoederbedrijf.

Figuur 1 Beslisboom EWS-notificatie



Indien dit wettelijk verplicht is, dan dient de deelnemer **de tekortkoming** het signaal of waargenomen feit ook te melden aan de bevoegde autoriteit in het land of de regio waarin hij gevestigd is. De deelnemer dient in ieder geval het **EWS-meldingsformulier GMP+ Feed Safety Assurance (Annex 2 1** of het digitale formulier op de **GMP+ Portal)** in te vullen of het meldingsformulier te gebruiken dat wordt voorgeschreven door de betreffende bevoegde autoriteit.

3 **Wat Wanneer melden?**

In de volgende gevallen is De deelnemer is verplicht om GMP+ International en de certificatie-instelling op de hoogte te stellen in geval van signalen of waargenomen feiten m.b.t. diervoeder dat een negatieve invloed heeft op de voeder- en / of voedselveiligheid, zoals:

- a. een overschrijding van de maximum toegestane normen aan ongewenste stoffen in diervoeder, zoals gedefinieerd in wetgeving of / en GMP+ BA1 *Specifieke voederveiligheidsnormen*, ongeacht de meetonzekerheid, of
- b. overige tekortkomingen of onregelmatigheden met betrekking tot aspecten van diervoederveiligheid (anders dan klachten), buiten de controle van de deelnemer, die gevolgen kunnen hebben voor andere bedrijven.

Toelichting

Meldplicht

Een deelnemer is alleen verplicht om GMP+ International en de certificatie-instelling op de hoogte te stellen wanneer het niet-conforme diervoeder valt onder de scope van zijn GMP+-certificaat. Indien de waargenomen nonconformity non-GMP+ diervoeder betreft, dan is er geen meldplicht. Echter, het kan dan alsnog interessant zijn voor GMP+ International om dergelijke informatie te ontvangen.

Meetonzekerheid

Wanneer een melding wordt gedaan aan GMP+ International op basis van een laboratoriumuitslag, dan dient er geen rekening te worden gehouden met de meetonzekerheid.

Klanten informeren

Indien het niet-conforme diervoeder geleverd is aan klanten, moet de deelnemer die klanten op de hoogte stellen.

Voorbeelden van nonconformities of afwijkingen zoals genoemd onder b:

- a. *Zaken die direct merkbaar zijn in het product (kleur, geur – bijvoorbeeld een sterke petroleumgeur).*
- b. *Analyseresultaten die buiten de normen of specificaties vallen (overschrijding van overeengekomen actielimieten, normen of toleranties of extreem hoge waarden in geval er geen normen zijn).*
- c. *Signalen of vermoedens m.b.t. toenemende waarden van ongewenste stoffen in een bepaald gebied.*
- d. *Abnormale ziekte/dood van dieren.*
- e. *Ongebruikelijke of onverklaarbare gebeurtenissen.*

In de volgende gevallen kan de deelnemer GMP+ International en de certificatie-instelling op de hoogte stellen:

- e. overige tekortkomingen of onregelmatigheden met betrekking tot aspecten van diervoederveiligheid (anders dan klachten), buiten de controle van de deelnemer, die gevolgen kunnen hebben voor andere bedrijven.

Toelichting

Een deelnemer is alleen verplicht om GMP+ International en de certificatie-instelling op de hoogte te stellen, wanneer het niet-conforme diervoeder onderdeel is van de scope van zijn GMP+-certificaat. Indien de waargenomen tekortkoming betrekking heeft op niet-GMP+ diervoeder, dan is er geen meldplicht. Het kan dan echter alsnog interessant zijn voor GMP+ International om dergelijke informatie te ontvangen.

Toelichting

Voorbeelden van tekortkomingen of onregelmatigheden zoals genoemd onder b:

f. Zaken die direct waarneembaar zijn in het product (kleur, geur – bijvoorbeeld een sterke benzinelucht).

g. Analyseresultaten die buiten de normen of specificaties vallen (overschrijdende actiegrenzen, normen of toleranties of extreem hoge waarden indien er geen normen zijn).

h. Signalen of vermoedens van toenemende waarden aan ongewenste stoffen in bepaalde regio.

i. Abnormale ziekte/storft van dieren.

j. Ongebruikelijke of onverklaarbare gebeurtenissen.

4. Wanneer melden?

In geval van signalen of waargenomen feiten m.b.t. diervoeder dat een negatief effect heeft op de voeder- en/of voedselveiligheid, dient de melding binnen 12 uur na bevestiging van de besmetting te worden gedaan. Indien de contra-analyse de besmetting niet bevestigt, moet de deelnemer uitleggen waarom de contra-analyse betrouwbaarder is dan het eerste analyseresultaat. Deze uitleg moet worden gedocumenteerd.

Indien er geen bevestigingsanalyse wordt uitgevoerd, dient de melding binnen 12 uur na de waarneming van de besmetting te worden gedaan.

Het is de verantwoordelijkheid van iedere deelnemer om te beoordelen of de situatie onder controle is of niet. De beoordeling moet gemotiveerd en gedocumenteerd worden.

Toelichting

Schadebeperking is een gedeelde verantwoordelijkheid, maar uiteindelijk is het de verantwoordelijkheid van iedere afzonderlijke deelnemer om dit in de praktijk te brengen.

Melden binnen 12 uur na waarneming of bevestiging, wordt belangrijker wanneer de situatie niet onder controle is, oftewel:

- a) de betreffende besmette partij is niet volledig geblokkeerd en / of recalled en
- b) de traceerbaarheid is niet duidelijk.

Indien de deelnemer de situatie beoordeelt als zijnde onder controle, dan kan hij besluiten om later dan 12 uur na waarneming of bevestiging te melden.

Wanneer de eerder genoemde maximaal toegestane normen worden overschreden, dan dient dit binnen 12 uur na bevestiging van de besmetting gemeld te worden.

Alle overige eerder genoemde waargenomen afwijkingen en onregelmatigheden dienen zo snel mogelijk te worden gemeld.

Toelichting

Wanneer melding wordt gemaakt aan GMP+ International op basis van laboratoriumresultaten (bijvoorbeeld een normoverschrijding) dan moet er rekening te worden gehouden met:

a. meetonnauwkeurigheid
b. de te gebruiken analysemethoden voor bevestiging (bij voorkeur op basis van bekende, goedgekeurde methodes)
c. herhaalbaarheid / reproduceerbaarheid (dit is bijvoorbeeld matig in geval van de bepaling van fluor in melasse)
Op basis van deze beoordeling besluit de deelnemer of de verkregen analyses bruikbaar zijn voor het trekken van conclusies met betrekking tot de conformiteit van het product.

4 Wie moet melden?

Alle deelnemers die betrokken zijn bij het bezit, de levering, ontvangst, opslag of verwerking van besmette partijen diervoeder hebben een meldplicht krachtens dit document. Dit geldt ook voor de tussenhandelaren (papierhandel).

In het geval van onregelmatigheden in het diervoeder bij een deelnemer die een dienst levert aan derden (laboratoria, op- en overslagbedrijven, bevrachters en transportbedrijven), zal dit onmiddellijk worden gemeld aan de eigenaar van het diervoeder, evenals aan de bevoegde autoriteit, als dit wettelijk verplicht is.

5 Hoe melden?

De deelnemer dient het EWS-meldingsformulier (Annex 1 2 of het [digitale formulier](#) op het GMP+ portaal) te gebruiken om ervoor te zorgen dat alle benodigde informatie voor de melding aanwezig is.

Toelichting

De tijdige en volledige notificatie van signalen of waargenomen feiten m.b.t. diervoeder dat een negatief effect heeft op de diervoeder- en / of voedselveiligheid is van groot belang. In de praktijk kan het soms lastig zijn om het EWS-meldformulier bij de eerste melding volledig in te vullen, omdat niet alle noodzakelijke details beschikbaar zijn. In dat geval dient de eerste notificatie ten minste de details te bevatten die onmisbaar zijn voor de juiste initiële beoordeling van het incident. Verder volgens moet de deelnemer de ontbrekende details direct na ontvangst aanvullen.

Een Word-versie van dit formulier is ook gepubliceerd op het Portaal van GMP+ International. De deelnemer dient het ingevulde formulier via e-mail of fax of digitaal via het GMP+ Portaal te versturen naar GMP+ International, de certificatie-instelling (en de bevoegde autoriteit, waar van toepassing). In geval van nood is er een telefoonnummer dat 24 uur per dag, zeven dagen per week beschikbaar is.

Toelichting

Gelieve het EWS-meldformulier te gebruiken voor het melden van signalen of waargenomen feiten m.b.t. diervoeder dat een negatief effect heeft op de diervoeder- en / of voedselveiligheid.

EWS-meldpunt GMP+ International:

Tijdens kantooruren (in Nederland):

GMP+ International

Tel. + 31 (0)70 307 41 20

Fax: + 31 (0)70 307 41 30
Mob. +31 (0)6 53 83 31 90 +31 (0)6 46 07 60 36
Mail: ews@gmpplus.org

Buiten kantooruren (beschikbaar 24/7):

Contactpersoon: Dhr. J. den Hartog
Mob. +31 (0)6 53 83 31 90 en +31 (0)6 46 07 60 36 en
Mail: ews@gmpplus.org

EWS team

Mevrouw L. D. Alpaca Carnero (Project Manager)
Mevrouw D. Brkulic (Project Advisor)
Dhr. J. van der Kloet (Project Coördinator)

6 Beoordeling van de melding

GMP+ International gaat vertrouwelijk met de informatie om en houdt rekening met de wettelijke verplichtingen van alle betrokken partijen. Er zal geen bedrijfsspecifieke informatie worden verstrekt aan derden, zonder de toestemming van de meldende deelnemer.

De melding zal worden beoordeeld door GMP+ International en vervolgens – indien nodig – anoniem worden besproken met externe experts.

Na de beoordeling van de melding, zijn de volgende situaties mogelijk:

- a. Publicatie van een EWS-waarschuwing
Als de situatie urgent en niet (volledig) onder controle is, dan zal er een EWS-waarschuwing worden gepubliceerd op de website van GMP+ International. Dit waarschuwt de overige deelnemers, zodat zij gepaste maatregelen kunnen nemen, om het gevaar te voorkomen en / of beheersen.
Daarnaast zal een EWS-waarschuwing worden gepubliceerd indien de situatie wel onder controle is, maar het nuttig is om de andere deelnemers op de hoogte te stellen van welke risico's er bestaan. Met deze informatie kunnen de andere deelnemers maatregelen nemen in hun eigen proces.
- b. Geen publicatie
De situatie is onder controle en het is niet nodig om de andere deelnemers te informeren (~~wanneer de situatie op een incident gebaseerd is~~).

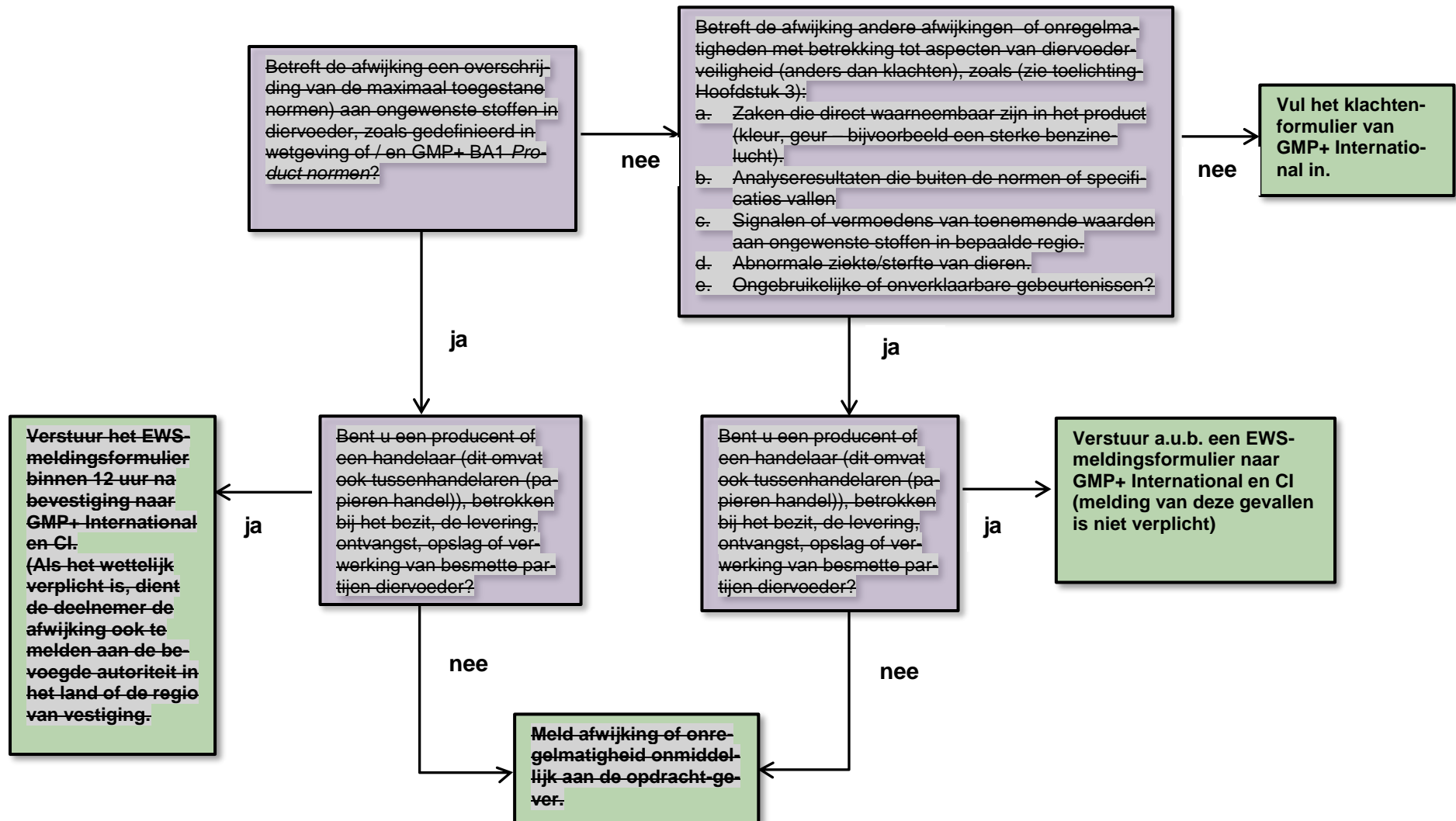
De meldende partij wordt op de hoogte gesteld van de uitkomst van de beoordeling. In geval van publicatie, zal de meldende deelnemer ook een conceptversie van het bericht krijgen ter goedkeuring, voorafgaande aan de publicatie.

7 Vertrouwelijkheid van informatie

GMP+ International zal geen vertrouwelijke informatie verstrekken met betrekking tot een bedrijf (of certificatie-instelling) aan derden, tenzij:

- a. bedrijven, gedekt door een kwaliteitsborgingssysteem anders dan de GMP+ FSA-module, betrokken zijn bij een incident en GMP+ International een uitwisselbaarheidsovereenkomst heeft met dat systeem en dat systeem heeft een gelijksoortig privacy beleid, dan zal GMP+ International relevante informatie met betrekking tot het incident communiceren met het betrokken systeem.
- b. een overtreding van verplichte voorwaarden wordt waargenomen op basis van audits of EWS-notificaties, en daarna heeft GMP+ International het recht (zie GMP+ A1, § 9.7) om deze bevindingen te melden aan de betrokken certificatie-instelling, evenals aan de bevoegde instantie.

ANNEX 1: Beslisboom



ANNEX 1 2: EWS Meldingsformulier GMP+ Feed Safety Assurance

U kunt het formulier met de hand invullen, maar bij voorkeur digitaal. Een Word-versie van dit formulier is ook gepubliceerd op de website van GMP+ International. U dient de grijs gearceerde velden verplicht in te vullen, waar van toepassing.

Toelichting

De tijdige en volledige melding van ~~overschrijding van de maximale toegestane normen van ongewenste stoffen in diervoeder~~ signalen of waargenomen feiten m.b.t. diervoeder dat een negatief effect heeft op de voeder- en voedselveiligheid, is van groot belang. In de praktijk kan het soms lastig blijken om het EWS meldingsformulier volledig in te vullen bij de eerste melding, omdat niet alle noodzakelijke details beschikbaar zijn. De eerste melding dient in dat geval ten minste de gegevens te bevatten die onmisbaar zijn voor een juiste eerste beoordeling van het incident. Vervolgens dient de deelnemer de ontbrekende gegevens direct na ontvangst ~~zo snel mogelijk~~ aan te vullen en te versturen.

Het meldingsformulier dient te worden verstuurd aan:

- a. GMP+ International (zie GMP+ BA5)
- b. De betreffende bevoegde autoriteit in uw land / regio (in geval van wettelijke verplichting).
- c. De certificatie-instelling die verantwoordelijk is voor de GMP+ FSA-certificatie.

1)	E-mail adres van GMP+ International:	ews@gmpplus.org
2)	E-mail adres van bevoegde autoriteit (in land of regio van vestiging)	
3)	E-mail adres van certificatie-instelling (die certificeert voor de GMP+FSA module):	

ALGEMENE INFORMATIE	
4)	Datum en tijdstip van de melding:
5)	Gemeld door (naam van persoon die de leiding heeft):
BEDRIJFS- EN CONTACTINFORMATIE	
6)	Bedrijfsnaam:
7)	Straat + huisnummer.:
8)	Postcode + stad:
9)	Land:
10)	GMP+ nummer:
11)	- Wettelijk erkenningsnummer bedrijf / registratienummer (EU Ver. 183/2005)(EU market): - Erkenningsnummer EU Ver. 1069/2009 (dierlijke bijproducten) (indien van toepassing):
12)	Naam van contactpersoon:
13)	Telefoonnummer van contactpersoon:

14)	Telefoonnummer van contactpersoon buiten kantooruren:	
15)	Telefoonnummer van een tweede contactpersoon buiten kantooruren:	
16)	E-mail adres contactpersoon:	
<u>RISICO (AARD VAN ONREGELMATIGHEID/MOGELIJKE RISICO)</u>		
17)	Waargenomen gevaar/gevaren:	
18)	Mogelijke oorzaak (bevestigd/vermoed):	
19)	(Waarschijnlijke) datum van oorzaak:	
20)	Datum waarop de onregelmatigheid is waargenomen:	
21)	Is er een risicobeoordeling uitgevoerd m.b.t. de specifieke situatie? (ja/nee) Conclusie van risicoanalyse: Ernstig risico (ja/nee)	
22)	Motivatie:	
23)	Impact op gezondheid van dieren (ja/nee)	
24)	Symptomen:	
<u>BEMONSTERING EN ANALYSE</u>		
25)	Datum van bemonstering:	
26)	Bemonstering informatie/plaats:	
27)	Analyse uitgevoerd: (ja/nee) Indien ja, kunt u het analysecertificaat bijsluiten	
28)	Datum van productanalyse:	
29)	Gegevens van laboratorium dat de analyse heeft uitgevoerd (name, adres, land):	
30)	Analyseresultaten en uitkomst van analyse:	
31)	Van toepassing zijnde wetgeving (EU/nationaal/andere norm):	
32)	Maximaal toegestane norm:	
<u>PRODUCT (INFORMATIE OVER HET PRODUCT EN BETROKKEN PRODUCTPARTIJ)</u>		
33)	Productnaam:	
34)	Merknaam/handelsnaam:	
35)	Productcategorie: (kies uit:) -mengvoeder -toevoegingsmiddel voor diervoeder -voedermiddel -voormengsel diervoeder -voer voor gezelschapsdieren -overig	
36)	In geval van voedermiddel: Nummer in catalogus van voedermiddelen (Verordening 68/2013)(EU markt):	
37)	Productaspect (soort verpakking (bulk/verpakt product, beschrijf verpakkingseenheden)):	
38)	Product is voor welke diersoort bedoeld? (indien van toepassing)	

39)	Identificatie van de partij: (partijcode)	
40)	Totale nettogewicht/volume van de partij:	
41)	Houdbaarheidsdatum van de partij:	
42)	Temperatuur (indien van toepassing):	
43)	Distributiestatus van de partij (waar bevindt de gemelde partij zich op dit moment?): (zie ook hoofdstuk Distributie van het product/de partij)	
44)	Is de partij onderdeel van een grotere eenheid (ja/nee): Indien ja, is het bekend hoe groot de eenheid is en wat de locatie is van de resterende producten?	
OORSPRONG EN LEVERANCIER VAN HET PRODUCT		
45)	Land van oorsprong van de producten:	
46)	Indien de oorsprong van het product verschilt van het meldende bedrijf: gegevens van producent, handelaar of importeur: (hieronder): (kies uit:) -producent -fabrikant -exporteur -handelaar/tussenpersoon -transporteur -importeur -opslag -overig:....	
47)	Is de producent uw directe leverancier? (Ja/nee)	
48)	Bedrijfsnaam van leverancier (1):	
49)	Straat + huisnummer:	
50)	Land:	
51)	Postcode + stad:	
52)	GMP+ nummer (indien van toepassing), of: -niet-gecertificeerd -gecertificeerd in overeenstemming met ander certificatieschema dan GMP+ FSA (naam van schema):	
53)	-Wettelijk erkenningsnummer bedrijf / registratienummer (EU Ver. 183/2005)(EU markt): -Erkeningsnummer EU Ver. 1069/2009 (dierlijke bijproducten) (indien van toepassing):	
54)	Naam van contactpersoon bij leverancier:	
55)	Telefoonnummer van contactpersoon:	
56)	Telefoonnummer van contactpersoon buiten kantooruren:	
57)	Telefoonnummer van een tweede contactpersoon buiten kantooruren:	
58)	E-mail adres contactpersoon	

DISTRIBUTIE VAN HET PRODUCT/DE PARTIJ			
59)	Is het besmette product (reeds) op de markt gebracht? Ja/nee		
60)	Producten gedistribueerd in uw eigen land: Ja/nee Indien ja: Annex Distributielijst/Lijst met ontvangers met namen, locaties en hoeveelheden		
61)	Producten bij eindgebruiker (veehouder): Ja/nee Indien ja: Hoeveelheden		
62)	Producten gedistribueerd in EU lidstaten: Ja/nee Indien ja: Distributielijst/Lijst met ontvangers met namen en hoeveelheden		
63)	Producten gedistribueerd buiten EU: Ja/nee Indien ja: Annex Distributielijst/Lijst met ontvangers met namen en hoeveelheden		
CORRIGERENDE MAATREGELEN EN GEÏNFORMEERDE PARTIJEN			
64)	Is het product/de partij geblokkeerd? Ja/nee		
65)	Is het product reeds teruggedroepen? Ja/nee Indien ja: hoeveelheden		
66)	Is het product reeds vernietigd? Ja/nee Indien ja: hoeveelheden		
67)	Zijn de klanten reeds geïnformeerd? Ja/nee Indien ja: Annex Distributielijst/Lijst met ontvangers per land		
68)	Is de leverancier al op de hoogte gesteld? Ja/nee		
69)	Andere ketenpartners of instanties op de hoogte gesteld? Ja/nee Indien ja: wie?		
70)	Andere genomen maatregelen:		
71)	Verplichte maatregelen? (door bevoegde autoriteiten) Ja/nee Indien ja, welke?		
72)	Te nemen maatregelen in de nabije toekomst:		
BIJGESLOTEN DOCUMENTEN (VOEG DE VOLGENDE DOCUMENTEN BIJ INDIEN BESCHIKBAAR)			
		Bijgesloten (ja/nee)	Kan beschikbaar worden gesteld aan derden (ja/nee)
73)	Analyse rapport(en)		
74)	Distributielijst/Lijst met ontvangers		
75)	Contracten/Afleverdocumenten/rekeningen		
76)	Transport- en vrachtdocumenten		
77)	Risicobeoordeling van het EWS-geval of situatie		

78)	Product/partijdocumenten zoals etiketten en foto's		
79)	Fytosanitair certificaat		
80)	CVED/CED (Common Veterinary Entry document/Common Entry Document) indien Verordening (EU) 669/2009 van toepassing is		
81)	Overig		
<u>OVERIGE INFORMATIE</u>			
82)	Welke overige informatie met betrekking tot de onregelmatigheid/mogelijke risico is van belang?		
<u>DATUM EN HANDTEKENING</u>			
83)	Datum: Handtekening: Naam:		

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