



# S9.1 - Lijst met wijzigingen GMP+ FC scheme 2020

Versie NL: 1 januari 2022





# Inhoudsopgave

<b>1. OVER DIT DOCUMENT .....</b>	<b>3</b>
<b>2. FRAMEWORK.....</b>	<b>4</b>
2.1. F 0.2 DEFINITIELIJST .....	4
2.2. F 0.3 SCOPES VOOR CERTIFICATIE .....	4
<b>3. WIJZIGINGEN IN GMP+ FSA VOORWAARDEN VOOR BEDRIJVEN.....</b>	<b>5</b>
3.1. R 1.0 FEED SAFETY MANAGEMENT SYSTEMS REQUIREMENTS .....	5
3.2. TS 1.1 BASISVOORWAARDENPROGRAMMA.....	5
3.3. TS 1.2 INKOOP.....	5
3.4. TS 1.4 VERBODEN PRODUCTEN EN BRANDSTOFFEN.....	6
3.5. TS 1.5 SPECIFIEKE VOEDERVEILIGHEIDSNORMEN.....	6
3.6. TS 1.7 MONITORING.....	6
3.7. TS 1.9 TRANSPORTACTIVITEITEN.....	6
3.8. TS 1.10 OPERATIONELE ACTIVITEITEN .....	6
3.9. TS 1.11 CONTROLE VAN RESIDUEN & HOMOGENITEIT VAN KRITISCHE TOEVOEGINGSMIDDELEN EN DIERGENEESMIDDELEN .....	7
3.10. TS 3.2 PRODUCTIE EN HANDEL VAN HUISDIERVOEDERS.....	7
3.11. TS 3.3 BINNEN- EN KUSTVAARTTRANSPORT VAN DIERVOEDER .....	7
3.12. TS 4.2 GEREgistreERDE LABORATORIA .....	7
<b>4. WIJZIGINGEN IN GMP+ FRA VOORWAARDEN VOOR BEDRIJVEN .....</b>	<b>8</b>
4.1. R 5.0 FEED RESPONSIBILITY MANAGEMENT SYSTEMS REQUIREMENTS.....	8
4.2. MI 5.1 PRODUCTIE EN HANDEL VAN RTRS-SOJA.....	8
4.3. MI 5.4 GMO CONTROLLED .....	8
<b>5. WIJZIGINGEN IN GMP+ VOORWAARDEN VOOR CERTIFICATIE INSTELLINGEN .....</b>	<b>10</b>
5.1. CR 1.0 ACCEPTATIEVOORWAARDEN.....	10
5.2. CR 2.0 BEOORDELING EN CERTIFICERING .....	10
5.3. CR 3.0 BEOORDELING EN CERTIFICERING VAN AANVULLENDE SCOPES.....	11
5.4. CR 4.0 TARIEVEN .....	11
<b>6. SUPPORT DOCUMENTEN .....</b>	<b>12</b>
6.1. S 9.3 EXPLANATION OF GMP+ FEED CHAIN.....	12
6.2. S 9.91 TRANSITIE PROCEDURE GMP+ FC SCHEME 2020.....	12
6.3. S 9.93 TRANSITIE GECERTIFICEERDE BEDRIJVEN - LIJST MET WIJZIGINGEN .....	12



## 1. Over dit document

Sinds de lancering van het GMP+ Feed Certification scheme 2020 zijn en worden wijzigingen in de schemadocumenten doorgevoerd. Dit document geeft een overzicht van die wijzigingen per document. Dit document kan je ondersteunen bij het bepalen welke wijzigingen voor jou relevant zijn.



## 2. Framework

Met deze tabel(len) kun je de wijzigingen vinden die zijn doorgevoerd in de Framework documenten. Gebruik de link in de naam van het document om te zien wat er in dat schemadocument is gewijzigd.

### 2.1. F 0.2 Definitielijst

Versiedatum	<a href="#">F 0.2 Definitielijst</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Redactionele wijzigingen</li> </ul>	1, 2, 3, 4	2023.01.01
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Termen gebruikt in de GMP+ FSA-module: definities gewijzigd, toegevoegd en verwijderd.</li> </ul>	1	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Termen gebruikt in de GMP+ FRA-module: voorwaarden uit definities verwijderd</li> </ul>	2	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Framework: definities toegevoegd</li> </ul>	5	

### 2.2. F 0.3 Scopes voor certificatie

Versiedatum	<a href="#">F 0.3 Scopes voor certificatie</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
01-07-2021 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Specificatie van de scope Handel in diervoeder - GMO Controlled is vereist</li> <li>Verduidelijking van de activiteit 'mobiele maal- en mengfaciliteiten'</li> </ul>	3.5	01-07-2021
Versiedatum	<a href="#">F 0.3 Scopes voor certificatie</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	GMP+ scopes met betrekking tot schemadocumenten: tabellen 3 en 5 gewijzigd	2.2	2023.01.01
	Specificatie van de scope voor certificatie: beschrijving van de scope gewijzigd	3.1.1, 3.1.3, 3.3.1	
	Redactionele wijzigingen	3.1.5, 3.3.5	



### 3. Wijzigingen in GMP+ FSA voorwaarden voor bedrijven

Met deze tabel(len) kun je de wijzigingen vinden die zijn doorgevoerd in de schemadocumenten met betrekking tot de FSA module van het GMP+ Feed certification scheme 2020. Gebruik de link in de naam van het document om te zien wat er is gewijzigd in dat schemadocument.

#### 3.1. R 1.0 Feed Safety Management Systems Requirements

Versiedatum	<a href="#">R 1.0 Feed Safety Management Systems Requirements</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Redactionele wijziging	4.3 8.5.1.3	2023.01.01
	Bepaling van de scope van het FSMS: voorwaarden gewijzigd	4.3	

#### 3.2. TS 1.1 Basisvoorwaardenprogramma

Versiedatum	<a href="#">TS 1.1 Basisvoorwaardenprogramma</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Voorkoming van kruisbesmetting: voorwaarden gewijzigd en verwijderd	8	2023.01.01
	Traceerbaarheidssysteem: voorwaarde toegevoegd	10	

#### 3.3. TS 1.2 Inkoop

Versiedatum	<a href="#">TS 1.2 Inkoop</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Redactionele wijzigingen	Gehele document	2023.01.01
	Overzicht van GMP+ en geaccepteerde certificaten: voorwaarden gewijzigd, toegevoegd en verwijderd	3	
	Inkoopvoorwaarden van laboratoriumdiensten: voorwaarden pesticiden toegevoegd.	3.8	
	Inkoop van binnenvaarttransport: voorwaarde gewijzigd	4.4.2	



### 3.4. TS 1.4 Verboden Producten en Brandstoffen

Versiedatum	<a href="#">TS 1.4 Verboden Producten en Brandstoffen</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Dierlijke eiwitten: voorwaarden gewijzigd en toegevoegd	1	2023.01.01

### 3.5. TS 1.5 Specifieke voeder veiligheidsnormen

Versiedatum	<a href="#">TS 1.5 Specifieke voeder veiligheidsnormen</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Redactionele wijzigingen	2	2023.01.01
	T-2 en HT-2 toxine, Som van: eenheid gewijzigd	Contaminant code: C113	

### 3.6. TS 1.7 Monitoring

Versiedatum	<a href="#">TS 1.7 Monitoring</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Redactionele wijzigingen	8, 9	2023.01.01
	Monitoring van vetten en oliën: voorwaarden op elkaar afgestemd en samengevoegd	8, 9	

### 3.7. TS 1.9 Transportactiviteiten

Versiedatum	<a href="#">TS 1.9 Transportactiviteiten</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Vrijgave laadcompartiment door een laadinspecteur van een GMP+ gecertificeerd bedrijf: voorwaarden gewijzigd	Appendix: iii-a	2023.01.01

### 3.8. TS 1.10 Operationele activiteiten

Versiedatum	<a href="#">TS 1.10 Operationele activiteiten</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Vermenging en homogeniteit: voorwaarden gewijzigd en verwijderd	1.4	2023.01.01
	Scheiding: voorwaarden toegevoegd	1.10	



### 3.9. TS 1.11 Controle van residuen & homogeniteit van kritische toevoegingsmiddelen en diergeneesmiddelen

Versiedatum	<a href="#">TS 1.11 Controle van residuen &amp; homogeniteit van kritische toevoegingsmiddelen en diergeneesmiddelen</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Alle onderwerpen: voorwaarden gewijzigd, toegevoegd en verwijderd	Gehele document	2023.01.01

### 3.10. TS 3.2 Productie en Handel van Huisdiervoeders

Versiedatum	<a href="#">TS 3.2 Productie en Handel van Huisdiervoeders</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Redactionele wijziging	0.1.3	2023.01.01
	EWS: voorwaarden toegevoegd	0.1.3.2	

### 3.11. TS 3.3 Binnen- en kustvaarttransport van diervoeder

Versiedatum	<a href="#">TS 3.3 Binnen- en kustvaarttransport van diervoeder</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Scope en toepassing: voorwaarde gewijzigd	1.1	2023.01.01
	Positieve declaratie: voorwaarden toegevoegd	1.5	
	Redactionele wijzigingen	Gehele document	
	HACCP-werkplan 9c: voorwaarde gewijzigd	3.5	
	Reinigingsregimes voor producten: productnamen gewijzigd en verwijderd	Appendix 1	
	Producten die als levensmiddelen worden beschouwd in tankwagens: voorwaarden verwijderd	Appendix 2	

### 3.12. TS 4.2 Geregistreerde laboratoria

Versiedatum	<a href="#">TS 4.2 Geregistreerde laboratoria</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Redactionele wijzigingen	4.1, 4.2	2023.01.01
	Prestatiecriteria voor pesticiden: voorwaarden toegevoegd	1.2, 4, 4.7	



## 4. Wijzigingen in GMP+ FRA voorwaarden voor bedrijven

Met deze tabel(len) kun je de wijzigingen vinden die zijn doorgevoerd in de schemadocumenten met betrekking tot de FRA module van het GMP+ Feed certification scheme 2020. Gebruik de link in de naam van het document om te zien wat er is gewijzigd in dat schemadocument

### 4.1. R 5.0 Feed Responsibility Management Systems Requirements

Versiedatum	<a href="#">R 5.0 Feed Responsibility Management Systems Requirements</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Redactionele wijzigingen	5.1	2023.01.01

### 4.2. MI 5.1 Productie en Handel van RTRS-soja

Versiedatum	<a href="#">MI 5.1 Productie en Handel van RTRS-soja</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
01-07-2021 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Alle gecertificeerde bedrijven moeten de verhandelde volumes van fysiek RTRS-materiaal registreren in het online Trading platform van RTRS.	4.3	01-07-2021

### 4.3. MI 5.4 GMO Controlled

Versiedatum	<a href="#">MI 5.4 GMO Controlled</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
01-07-2021 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Redactionele wijzigingen	Gehele document	01-07-2021
	Gebruik van GMO Controlled certificering zonder GMP+ FSA (of gelijkwaardige) certificering: voorwaarde gewijzigd.	2	
	Termen en definities: definities gewijzigd en toegevoegd	3	
	PRP – Personeel: voorwaarde gewijzigd	4.2.1	
	Tabel met selectie van leveranciers: voorwaarden gewijzigd en toegevoegd.	4.4.1	
	Tabellen met monsternamen- en analysefrequentie: voorwaarden gewijzigd en toegevoegd.	Appendix 1	





Versiedatum	<a href="#">MI 5.4 GMO Controlled</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01. <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Redactionele wijzigingen	Nederlandse en Duitse versie van de standaard	2023.01.01



## 5. Wijzigingen in GMP+ voorwaarden voor Certificatie Instellingen

In deze tabel(len) kun je de wijzigingen vinden die zijn doorgevoerd in de schema-documenten met betrekking tot de voorwaarden voor Certificatie Instellingen. Gebruik de link in de naam van het document om te zien wat er is gewijzigd in dat schemadocument.

### 5.1. CR 1.0 Acceptatievoorwaarden

Versiedatum	<a href="#">CR 1.0 Acceptatievoorwaarden</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Redactionele wijzigingen	Gehele document	2023.01.01
	Verantwoordelijkheden van de GMP+ coördinator: voorwaarden gewijzigd	4.3.6.3	
	Bevoegdheid van GMP+ inspecteur: voorwaarde gewijzigd	Appendix 2.4	
	Tabel van vrijstellingen: examinering en acceptatie gewijzigd	Appendix 3.1	
	Beschrijving van NCR's voor GMP+ geaccepteerde Certificatie Instellingen: referentiedocument gewijzigd	Appendix 6.2	

### 5.2. CR 2.0 Beoordeling en Certificering

Versiedatum	<a href="#">CR 2.0 Beoordeling en Certificering</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Redactionele wijzigingen	Gehele document	2023.01.01
	Lijst van audits: documentbeoordeling toegevoegd	5.2.1.1	
	Voorafgaande kennisgevingstermijn voor onaangekondigde audits: voorwaarde toegevoegd	5.2.1.4.2	
	GMP+ auditrapport / checklist: voorwaarden gewijzigd	5.2.6	
	Minimale tijd voor initiële certificatieaudit: voetnoot 6 toegevoegd	Appendix 2	
	Berekening van de tijden voor tussentijdse en initiële hercertificatieaudit: voetnoot 4 QM-Milch toegevoegd		
	Multi-site certificering: voorwaarde gewijzigd	Appendix 4A § 1.2	



### 5.3. CR 3.0 Beoordeling en Certificering van aanvullende scopes

Versiedatum	<a href="#">CR 3.0 Beoordeling en Certificering van aanvullende scopes</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Redactionele wijzigingen	Gehele document	2023.01.01
	Pre-certificeringsactiviteiten: voorwaarden gewijzigd	4.1.1, 4.1.2	
	Certificaat en tijdelijke acceptatie template: verklaringstemplate gewijzigd	4.2.8.3	
	Multi-site certificering: voorwaarden gewijzigd	Appendix 2	
	Overzicht met documenten die betrekking hebben op GMP+ scopes: tabel verwijderd.	Appendix 3	

### 5.4. CR 4.0 Tarieven

Version date	<a href="#">CR 4.0 Tarieven</a>	Chapter / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Tarieven voor bijdrage gewijzigd	Gehele document	2022.01.01



## 6. Support documenten

In deze tabel(len) vind je de wijzigingen die in de Support documenten zijn doorgevoerd. Gebruik de link in de naam van het document om te zien wat er in dat schemadocument is gewijzigd.

### 6.1. S 9.3 Explanation of GMP+ feed chain

Versiedatum	<a href="#">S 9.3 Explanation of GMP+ feed chain</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2021.07.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Redactionele wijzigingen	4.1	2021.07.01

### 6.2. S 9.91 Transitie Procedure GMP+ FC scheme 2020

Versiedatum	<a href="#">S 9.91 Transitie Procedure GMP+ Feed Certification scheme 2020</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2021.07.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	De verplichting dat nieuwe bedrijven zes maanden na publicatie van de officiële GMP+ FC scheme 2020, te weten 1 september 2021, gecertificeerd moeten worden volgens GMP+ FC scheme 2020 is ingetrokken.	6.1	2021.07.01

### 6.3. S 9.93 Transitie gecertificeerde bedrijven - Lijst met wijzigingen

Versiedatum	<a href="#">S 9.93 Transitie gecertificeerde bedrijven - Lijst met wijzigingen</a>	Hoofdstuk / §	Uiterste implementatiedatum
2022.01.01 <a href="#">Nieuwsbrief</a>	Redactionele wijzigingen en verplichting verslepingstest toegevoegd	2.2	2023.01.01

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](mailto:info@gmpplus.org)

Disclaimer:

Deze publicatie is vastgesteld om belangstellenden te informeren over GMP+ normen. De publicatie wordt regelmatig geactualiseerd. GMP+ International B.V. is niet aansprakelijk voor eventuele onvolkomenheden in deze publicatie.

© 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.