



Voorlichtingsbijeenkomst GMP⁺: 2006

*Na een jaar van herschikken, overzichtelijk en toegankelijk maken van bestaande GMP⁺-standaarden, implementeren van voorwaarden vanuit de nieuwe Diervoederhygiëneverordening alsmede uit (inter-)nationale samenwerkingsverbanden vond op donderdag 22 september 2005 de presentatie plaats van het **GMP⁺ certificatieschema diervoedersector 2006**.*

Op de uitnodiging tot het bijwonen van de presentatie is met enthousiasme door de sector gereageerd en het WICC te Wageningen was op een enkele plaats na volledig gevuld met vertegenwoordigers van de mengvoederindustrie, certificeringsinstellingen, ketenpartijen, samenwerkingsverbanden uit binnen- en buitenland en overheid.

Het programma bood een veelheid aan informatie. Van inhoudelijke regelgeving tot automatiseringsmogelijkheden. Gastheer **Johan den Hartog**, secretaris van het Productschap Diervoeder, leidde de aanwezigen door het programma heen, dat werd gekenmerkt door de vraag "waartoe heeft de GMP redesign geleid?". Tevens gaf hij als eerste spreker een korte inleiding over ontwikkeling van de GMP⁺-regeling tot nu toe en de aanleiding om de huidige regeling (GMP⁺: 2003) te herschrijven. Daarbij gaf hij aan wat de wijzigingen zijn met betrekking tot de basisdocumenten voor het nieuwe certificatieschema, dat afgekort als GMP⁺: 2006 wordt aangeduid..

Door de verschillende sprekers is hier inhoudelijk op ingegaan. Op de website kunt u de digitale versies van de presentaties downloaden.

Als tweede spreker geeft **Liebe Vellenga** weer hoe de wetgeving zich verhoudt tot de GMP⁺: 2006. Als voorbeeld van de ontwikkelingen noemt de spreker de invoering van de EU richtlijn 95/69. Ook vanuit het werkveld is meermalen geadviseerd de regeling wat "op te schudden" en doublures te vermijden. Door de nationale overheid en de EU is het afgelopen jaar eveneens nieuwe regelgeving geïmplementeerd, zoals de Kaderwet Diervoeders en de nieuwe Toevoegingsmiddelenverordening (1831/2005), en staat in 2006 de Diervoederhygiëneverordening voor de deur, hetgeen betekent dat het nu een goed moment voor het PDV is om de relevante voorwaarden daarvan in het vernieuwde GMP⁺ certificatieschema onder te brengen. Als laatste argument noemt spreker het indienen van gidsen voor goede praktijken ('hygiëncodes). Deze gidsen worden in de GMP⁺:2006 geïmplementeerd, wat betekent dat de gecertificeerde deelnemers aan dit systeem als vanzelfsprekend voldoen aan de door de overheid gestelde voorwaarden. De onderdelen als zodanig zijn door het PDV bij de nationale overheid ter goedkeuring ingediend. Spreker besluit met de woorden dat het bij de GMP⁺:2006 dus niet om oude wijn in nieuwe zakken gaat, maar dat het wel degelijk nieuwe wijn in nieuwe zakken betreft.

De derde spreker **Dik Wolters** belicht de GMP⁺:2006 inhoudelijk en weet de aanwezigen op prettige wijze duidelijk te maken met welke wijzigingen men te maken gaat krijgen.

Spreker belicht de nieuwe indeling die onderscheid maakt in een 3 categorieën, nl. de algemene deelnamevoorwaarden (A-documenten, inmiddels toegelicht door Johan den Hartog), de standaarden met bijbehorende bijlagen (B-documenten) en de voorwaarden met betrekking tot toezicht en certificatie (C-documenten, deze zullen worden toegelicht door Toos van Oers).

De indeling van de nieuwe standaarden is fors gewijzigd. Het aantal van 35 GMP⁺-documenten is hiermee teruggebracht naar 10 standaarden met de daarbij behorende bijlagen. De diverse productiestandaarden zijn samengevoegd, waarbij geen onderscheid is gemaakt naar producten, maar naar activiteiten.

De transportstandaard blijft weliswaar ook in de GMP⁺:2006 een eigen standaard, maar kent een onderverdeling in wegtransport (B4.1), binnenvaarttransport (B4.1), de hygiëncode binnenvaart (B4.3), zee-transport (B4.4) en railtransport (B4.5).

De standaarden als zodanig zijn in opbouw gebaseerd op de HACCP Levensmiddelen (NL), de ISO 9001-2000 – samen gelijkwaardig aan de ISO 22000 - , de diervoederhygiëne-verordening en uiteraard de ervaringen van de GMP⁺-standaarden tot nu toe.

Uiteraard zijn de speerpunten binnen het GMP⁺-systeem, zoals o.a. de productnormen, de DRV-bank, EWS, Recall/T&T en de directieverklaring inhoudelijk ongewijzigd gebleven.

Samenvattend kan geconcludeerd worden dat de indeling van de documenten duidelijker is geworden, dat clustering van de productiestandaard zal leiden tot minder certificaten en dat bij deelname voldaan wordt aan de wettelijke diervoederhygiënevoorschriften.

Dit alles biedt een grotere eigen vrijheid om aantoonbaar te voldoen aan de GMP⁺ voorschriften.

Vervolgens krijgt **Toos van Oers** de gelegenheid om de in's en out's van de C-documenten met betrekking tot toezicht en controle toe te lichten. Zij stelt zich daarbij de vraag of deze huiswijn zal leiden tot een grand cru. Als eerste maakt spreekster een vergelijking tussen de oude situatie en die vanaf medio 2003 tot nu toe. Daarbij valt direct op, dat er de afgelopen jaren een enorme toename is geweest van zowel certificeringsinstellingen met auditoren (van 9 naar 341), als deelnemers (van 3.640 naar 6.459) wereldwijd.

In het verlengde daarvan worden de BCD-taken vanuit de huidige en nieuwe situatie belicht. In de toekomstige situatie, bij invoering van de GMP⁺:2006, zullen o.m. de trainingen van de auditoren door de certificeringsinstellingen (CI's) worden gegeven en zal frequenter (4 x per jaar) harmonisatie-overleg plaatsvinden. Aan laatstgenoemd overleg wordt uitsluitend nog door één coördinator per CI deelgenomen. Vervolgens zal de Raad van Accreditatie audits uitvoeren bij de deelnemende CI's, het zgn. toezicht op uitvoering.

Ten aanzien van de rapportages door de CI's meldt spreekster dat een zodanig technische voorziening is gemaakt, dat de CI's zelf toegang krijgen tot een internetapplicatie om de rapportagegegevens direct in de database in te voeren zonder tussenkomst van het BCD. Dit levert een grotere effectiviteit en efficiëntie in werkwijze op. Uiteraard vindt hierop een controle plaats.

Omtrent de overgangsregeling wordt gemeld dat onderscheid zal worden gemaakt in een certificaat dat verloopt vóór 1 januari 2006, in 2006 en na 1 januari 2007. Per situatie zijn verschillende stappen vastgelegd (zie hiervoor [nieuwsbrief](#) d.d. 28-9).

Als gastspreker is **Gerke Corstiaansen** uitgenodigd om de schakel tussen voeder en de consument te belichten. Gerke is beleidsmedewerker bij de PVE en als zodanig werkzaam binnen de afdeling vee en vlees. Door hem wordt de stelling "GMP⁺:2006 vertrouwen op het bord" gebruikt. Onderwerpen die daarbij een belangrijke rol spelen zijn het belang voor de dierlijke sector, de relatie met voedselveiligheid en de rol van de vertegenwoordigingen. Alle deelnemende partijen hebben hun verantwoordelijkheden in de keten, zoals het onderhouden van de infrastructuur, het nakomen van afspraken en delen van vernieuwingen. Spreker wijst ook op de samenwerking tussen IKB en GMP⁺, die ertoe geleid heeft dat uitsluitend GMP⁺diervoeder door de IKB-deelnemers gebruikt wordt.

Tenslotte benadrukt spreker het belang van de vertegenwoordigingen in de colleges, zowel met betrekking tot diervoeders als levensmiddelen, waarbij de nodige parallellen te trekken zijn. Alles bij elkaar geeft als resultaat de waarborg tot voedselveiligheid voor de mens, voederveiligheid voor het dier en een goed imago voor de dierhouderij = het vertrouwen op het bord.

Als laatste spreker bespreekt **Sjoerd Schaper** de ontwikkelingen in de informatievoorziening door het PDV. Als eerste wordt een korte demonstratie getoond van alle toepassingen met betrekking tot de uitvoermodule en de invoermodule binnen de Databank Ongewenste Stoffen.

Het aanleveren van gegevens door b.v. laboratoria en grote bedrijven is inmiddels mogelijk via een bestandsuitwisseling (XML), waarbij naast analyse-informatie ook informatie over het monster (herkomst, voorschakels e.d.) verstuurd kan worden. Als verdere ontwikkelingen vanuit de Databank Ongewenste Stoffen worden de risicobeoordelingen en factsheets genoemd, alsmede overzichten in de tijd en de grafische uitvoer.

Als tweede punt noemt spreker de mogelijkheid voor bedrijven om software aan te schaffen voor het beheer van hun kwaliteitssysteem. Deze software biedt de mogelijkheid om de actualiteit van de regelingen op elektronische wijze te implementeren door middel van een zgn. Online Quality Manager. Dat betekent dat de GMP⁺-standaarden op artikelniveau worden toegezonden door het PDV, waarna een directe koppeling zichtbaar wordt gemaakt met de betreffende functies en procedures binnen een bedrijf. Beheersvoordelen dus voor zowel het PDV als het GMP⁺-bedrijf. Het productschap heeft de afgelopen periode de mogelijkheden van deze software onderzocht en met een klankbordgroep getoetst. De meerderheid van de deelnemers staat hier positief tegenover en er hebben zich al belangstellenden aangemeld voor een testtraject de komende maanden. Uiteraard wordt het gebruik van deze software niet verplicht gesteld. Tenslotte wijst Sjoerd nog op de mogelijkheid om zich aan te melden voor een (digitale) weeknieuwsbrief, de vernieuwde cursusdatabank, alsmede de login-pagina met "wetgeving in voorbereiding" te bezoeken.

Tot slot werd ruimschoots tijd ingepland voor een open discussie. Hiervan werd door de aanwezigen dankbaar gebruik gemaakt en leverde een diversiteit aan vragen op. Hierna een korte impressie van de beantwoording ervan.

- De GMP⁺ 2006 voldoet aan de nieuwe diervoederhygiëneverordening en kan als zodanig ingezet worden in het kader van de toezicht en controle regeling. Het biedt mogelijkheden om het aantal controles te beperken, sneller uit te laten voeren en de daarmee gemoeide kosten te verlagen.
- Vanuit PDV zal de nodige inspanning worden verricht om bekendheid aan GMP⁺ :2006 te geven bij o.a. de zuivel- en vleeswereld (retail), de pluimveehouderij en andere ketenpartijen. Het productschap is voornemens hiervoor een communicatietraject in te gaan door publicatie in de Feedback (55.000-60.000 abonneementhouders) en andere geëigende vakbladen. Daarnaast worden lezingen en presentaties gehouden, desgewenst toegespitst op de verschillende activiteiten.
- Het GMP⁺-systeem wordt voor bijna 100% betaald door de deelnemers ervan. In de toekomst zal ook het monitoringsprogramma door de deelnemers worden gedragen, waarmee ook voor deze laatste activiteit het gezegde geldt: de gebruiker betaalt.
- Op dit moment zijn nog niet alle C-documenten (= certificatedocumenten) afgerond. In de bestuursvergadering van november a.s. worden ze vastgesteld, waarna publicatie via de website volgt. Er is besloten tot overgangperiode van één jaar. Gedurende dat jaar zijn beide systemen van kracht.
- Op het moment dat een certificaat in 2005 afloopt zal een verlengingsaudit op basis van de GMP⁺-regeling 2003 worden uitgevoerd en als de audit positief verloopt wordt een certificaat afgegeven met een geldigheidsduur van 3 jaar, eveneens op basis van de GMP⁺-regeling 2003.

- IFSA zal vanaf 1 januari 2006 operationeel zijn. Dat betekent dat GMP13-bedrijven in het buitenland binnen 3 jaren kunnen overstappen op de IFIS-standaard. De GMP13 blijft evenwel bestaan. Bedrijven die gecertificeerd zijn voor GMP04 (productie) hebben de mogelijkheid te kiezen voor de GMP B01 of voor de IFIS-standaard. Laatstgenoemde standaard is gelijkwaardig aan de productie van grondstoffen (feed ingrediënts).
- In het CvDD wordt nog onderzocht hoe verder te gaan met GMP13-bedrijven, die handel en op- en overslag als activiteit hebben, aangezien de IFIS-standaard bedoeld is voor industriële productie van grondstoffen. Dienaangaande zullen eveneens gesprekken met de Duitse partners plaatsvinden.
- De voorbereiding van de Rules of Certification, horende bij de IFIS-standaard, vergt meer tijd dan was voorzien en deze zullen naar verwachting eind 2005 worden vastgesteld door het bestuur van het productschap. De CI's worden reeds nu geïnformeerd.
- Er is een aparte standaard voor bedrijven die zich uitsluitend bezighouden met handel (GMP B03) of op- en overslag (GMP B05). In dat geval is certificatie voor de GMP B01 niet noodzakelijk.
- Binnen de akkerbouwsector leeft op dit moment nog niet voldoende betrokkenheid bij de GMP⁺-certificatie. Dit heeft ook te maken met de mogelijkheid om het poortwachters-principe te hanteren. Het PDV is derhalve voornemens een traject in te zetten om de eisen/voorwaarden binnen de GMP11 (GMP B06) onder te brengen in het VVAK-schema, aangezien dit meer aansluit bij de akkerbouw.

Tenslotte wordt het PDV door de aanwezigen gecomplimenteerd met de voltooiing van de GMP⁺:2006.