



ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΕΛΕΓΧΩΝ ΚΑΙ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΕΩΝ Α.Ε
EUROPEAN INSPECTION AND CERTIFICATION COMPANY S.A.

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ
ΜΕ ΒΑΣΗ ΤΟ ΠΡΟΤΥΠΟ
GLOBALG.A.P.

ΕΚΔΟΣΗ 7 / Τροποποίηση 01

ΔΠ 13.9/Ε01/ 20-6-2023

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΜΕΡΟΣ Ι	3
1 ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ ΤΟΥ ΠΑΡΟΝΤΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ	3
1.1 Ο Γενικός Κανονισμός	3
1.2 Σημεία Ελέγχου και Κριτήρια Συμμόρφωσης	3
1.3 Ερωτηματολόγια	3
2 Η ΑΝΑΓΚΗ ΓΙΑ ΤΗ ΔΗΜΙΟΥΡΓΙΑ ΤΟΥ ΠΑΡΟΝΤΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ ΕΙΝΑΙ:	
3. ΕΙΣΑΓΩΓΗ	4
4 ΓΕΝΙΚΟΙ ΚΑΝΟΝΕΣ	6
4.1 ΕΠΙΛΟΓΕΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ	6
4.1.1 Επιλογή 1- μεμονωμένος Παραγωγός	6
4.1.2. Επιλογή 2 - Μια Ομάδα Παραγωγών	7
4.2 ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΕΓΓΡΑΦΗΣ	7
4.2.1 Εγγραφή	7
4.2.2 Εγγραφή σε νέο φορέα ΦΠ	10
4.3 ΑΙΤΗΣΗ ΚΑΙ ΠΕΔΙΟ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ	11
4.3.1. Πρότυπα που καλύπτονται από το Γενικό Κανονισμό	11
4.3.2 Παράλληλη παραγωγή και παράλληλη ιδιοκτησία	11
4.3.3 Αποδείξεις	13
5 ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΕΠΙΘΕΩΡΗΣΗΣ	13
5.1 Επιλογές	15
5.2 Επιλογή 2 και Επιλογή 1 Multi-site με Συστήματος Διαχείρισης Ποιότητας (ΣΔΠ)	16
5.3 Χρονοδιάγραμμα Επιθεώρησης	22
6. ΔΙΕΡΓΑΣΙΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ	22
6.1 Μη συμμόρφωση ως προς τα κριτήρια ελέγχου και μη συμμόρφωση ως προς τον Κανονισμό (Non-compliance and non-conformance)	23
6.2 Απαιτήσεις για να πιστοποιηθεί και να διατηρηθεί η πιστοποίηση GLOBALG.AP	23
6.3 Απόφαση Πιστοποίησης	24
6.4 Κυρώσεις	25
6.5 Κοινοποίηση και Προσφυγές	27
6.6 Κυρώσεις σε ΦΠ- Sanction of Certification Bodies	27
6.7 Πιστοποιητικό GLOBALGAP και Κύκλος Πιστοποίησης	28
7. ΔΙΑΣΦΑΛΙΣΤΕΣ ΕΚΜΕΤΑΛΛΕΥΣΗΣ - ΣΥΜΒΟΥΛΟΙ ΦΑΡΜΑΣ – FARM ASSURERS	30
8. ΣΥΝΤΟΜΟΓΡΑΦΙΕΣ ΚΑΙ ΕΓΓΡΑΦΑ ΑΝΑΦΟΡΑΣ	30
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι.1 ΕΜΠΟΡΙΚΟ ΣΗΜΑ, ΛΟΓΟΤΥΠΟ ΚΑΙ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΗ ΤΟΥ ΑΡΙΘΜΟΥ ΕΓΓΡΑΦΗΣ	32
ΜΕΡΟΣ ΙΙ	37
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ. 1 ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΑΡΜΟΔΙΟΤΗΤΕΣ ΕΣΩΤΕΡΙΚΟΥ ΕΠΙΘΕΩΡΗΤΗ ΚΑΙ ΕΛΕΓΚΤΗ ΟΜΑΔΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΩΝ	48

ΜΕΡΟΣ Ι

1 ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ ΤΟΥ ΠΑΡΟΝΤΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ

1.1 Ο Γενικός Κανονισμός

Το παρόν έγγραφο περιγράφει τα βασικά βήματα για την απόκτηση και διατήρηση της Πιστοποίησης από τον αιτούντα παραγωγό, όπως επίσης τον ρόλο και τις σχέσεις των παραγωγών, της GLOBALGAP και της EUROCERT.

Το έγγραφο χωρίζεται σε διαφορετικά μέρη:

ΜΕΡΟΣ Ι: ΓΕΝΙΚΗ ΠΛΗΡΟΦΟΡΗ

ΜΕΡΟΣ ΙΙ: ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗ ΟΜΑΔΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΩΝ

1.2 Σημεία Ελέγχου και Κριτήρια Συμμόρφωσης

Περιέχει όλα τα Σημεία Ελέγχου και τα Κριτήρια Συμμόρφωσης (ΣΕΚΣ) που πρέπει να ακολουθηθούν από τον παραγωγό /ομάδα και τα οποία επιθεωρούνται για να επαληθεύσουν τη συμμόρφωση. Αυτό το έγγραφο διαιρείται σε τμήματα και κατατάσσει για κάθε πεδίο και υπό-πεδίο τα σημεία ελέγχου, τα κριτήρια συμμόρφωσης και το επίπεδο συμμόρφωσης που απαιτείται για κάθε σημείο. Το επίπεδο μπορεί να είναι Κρίσιμη, Κύρια ή Σύσταση. (Major Must, Minor must, obs)

1.3 Ερωτηματολόγια

Τα ερωτηματολόγια είναι όμοια με τα Σημεία Ελέγχου στα ΣΕΚΣ και συνεπώς απαρτίζονται από τμηματικές ενότητες (τα οποία αποκαλούνται τμήματα). Υπάρχουν δύο τύποι ερωτηματολογίων στο GLOBALGAP:

- α) Το ερωτηματολόγιο που χρησιμοποιείται για τον έλεγχο των παραγωγών, το οποίο περιέχει όλα τα Σημεία Ελέγχου και πρέπει να χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια του ελέγχου από την EUROCERT. Το ερωτηματολόγιο μπορεί ακόμα να χρησιμοποιηθεί από τον παραγωγό / ομάδα όταν διενεργεί τις αυτό-αξιολογήσεις.(IFA CHECKLIST)
- β) Το ΣΔΠ Ερωτηματολόγιο που χρησιμοποιείται για την επιθεώρηση Συστήματος Διαχείρισης Ποιότητας ομάδας παραγωγών, το οποίο περιέχει όλες τις απαιτήσεις που εκτίθενται λεπτομερώς στο Μέρος ΙΙ – Πιστοποίηση Ομάδας και πρέπει να χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια επιθεωρήσεων από την EUROCERT. Η ομάδα παραγωγών όταν διενεργεί εσωτερικές επιθεωρήσεις του Συστήματος Διαχείρισης Ποιότητας μπορεί επίσης να χρησιμοποιήσει το συγκεκριμένο ερωτηματολόγιο.(QMS CHECKLIST)

2 Η ΑΝΑΓΚΗ ΓΙΑ ΤΗ ΔΗΜΙΟΥΡΓΙΑ ΤΟΥ ΠΑΡΟΝΤΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ ΕΙΝΑΙ:

« Η παγκόσμια συνεργασία για Ασφαλή και Αειφόρο Γεωργία»

Η ανταπόκριση στην Ανησυχία των καταναλωτών σε θέματα Ασφάλειας Τροφίμων, Προστασίας του Περιβάλλοντος, Ασφάλειας, Υγείας και Πρόνοιας των Εργαζομένων και Ευζωίας των Ζώων με:

- (i) Την ενθάρρυνση υιοθεσίας εμπορικά βιώσιμων Σχημάτων Διασφάλισης Φάρμας, τα οποία προάγουν την ελαχιστοποίηση χρήσης αγροχημικών και φαρμάκων, πανευρωπαϊκά και παγκόσμια.
- (ii) Την ανάπτυξη ενός πλαισίου Ορθής Γεωργικής Πρακτικής για την εξομοίωση των υπαρχόντων Σχημάτων και Προτύπων Διασφάλισης συμπεριλαμβανομένης και της ιχνηλασιμότητας.
- (iii) Την παροχή καθοδήγησης για συνεχή βελτίωση και την ανάπτυξη και κατανόηση της άριστης πρακτικής.
- (iv) Την εγκαθίδρυση ενός μοναδικού αναγνωρισμένου πλαισίου για ανεξάρτητη επαλήθευση.
- (v) Την επικοινωνία και τις διαβουλεύσεις με τους καταναλωτές και τους βασικούς εταίρους, συμπεριλαμβανομένων των παραγωγών, των εξαγωγέων και εισαγωγέων.

3. ΕΙΣΑΓΩΓΗ

3.1 Ποια είναι η GLOBALGAP και η EUROCERT;

- (i) Η GLOBALGAP είναι ένας φορέας του ιδιωτικού τομέα που καθορίζει εθελοντικά πρότυπα για την πιστοποίηση των γεωργικών (συμπεριλαμβανομένης της ιχθυοκαλλιέργειας) προϊόντων σε όλο τον κόσμο.
- (ii) Η GLOBALGAP είναι ένα παγκόσμιο σχήμα και μια αναφορά για Ορθή Γεωργική Πρακτική (Ο.Γ.Π.), η οποία ρυθμίζεται από τη γραμματεία GLOBALGAP.
- (iii) Η FoodPLUS GmbH, ένας μη κερδοσκοπικός οργανισμός που αντιπροσωπεύει νόμιμα τη γραμματεία GLOBALGAP ,
- (iv) Η GLOBALGAP είναι μια ισότιμη συνεργασία των γεωργικών παραγωγών και των λιανέμπορων που θέλουν να καθιερώσουν τα πρότυπα πιστοποίησης και τις διαδικασίες για Ορθές Γεωργικές Πρακτικές (Ο.Γ.Π.).
- (v) **Η EUROCERT ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΕΛΕΓΧΩΝ ΚΑΙ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΕΩΝ Α.Ε**, είναι μία Ανώνυμη Εταιρεία ιδιωτικού δικαίου που δραστηριοποιείται σε Εθνικό, σε Πανευρωπαϊκό και σε Διεθνές επίπεδο.

A1. Οι δραστηριότητες είναι

- Η Αξιολόγηση και η Πιστοποίηση Συστημάτων Ποιότητας σύμφωνα με τα Πρότυπα ISO 9001/2008
- Η Αξιολόγηση και Πιστοποίηση Συστημάτων Περιβαλλοντικής Διαχείρισης με βάση τον Κανονισμό EMAS και το πρότυπο ISO 14001
- Η εκπαίδευση σε Πρότυπα και Κανονισμούς.
- Η Αξιολόγηση και η Πιστοποίηση Συστημάτων Ασφάλειας Τροφίμων

σύμφωνα με τα Πρότυπα BRC, IFS, ISO 22000.

- Η Αξιολόγηση και η Πιστοποίηση Συστημάτων Υγείας, Ασφάλειας Εργαζομένων OHSAS 18001/ΕΛΟΤ 1801

- ΓΕΩΡΓΙΚΗ ΔΝΣΗ
- Η Αξιολόγηση και Πιστοποίηση Συστημάτων Ολοκληρωμένης Διαχείρισης με βάση τα πρότυπα AGRO 2-1 και AGRO 2-2 του AGROCERT
- Η Αξιολόγηση και πιστοποίηση αγροτικών προϊόντων με βάση το πρωτόκολλο της GLOBALGAP και την Καλή Γεωργική Πρακτική
- Η Αξιολόγηση και πιστοποίηση κτηνοτρόφων σύμφωνα με τον Κανονισμό Πιστοποίησης Non GMO.
- Η Αξιολόγηση και η Πιστοποίηση Συστημάτων Ασφάλειας Τροφίμων σύμφωνα με το Πρότυπο Tesco Nurture-10 , Albert Heijn .
- Επεκτάσεις του Globalgap, όπως το πρόσθετο Grasp.
- ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

A2. Η EUROCERT έχει διαπιστευτεί από το Εθνικό Συμβούλιο Διαπίστευσης (ΕΣΥΔ) με βάση τα πρότυπα : 1.ΕΛΟΤ EN 17021 για την διενέργεια Πιστοποιήσεων Συστημάτων Διασφάλισης της Ποιότητας (ISO 9001/2008), Συστημάτων Υγείας, Ασφάλειας Εργαζομένων OHSAS 18001/ΕΛΟΤ 1801 και Συστημάτων Ασφάλειας Τροφίμων σύμφωνα με το Πρότυπο ISO 22000, για την διενέργεια Πιστοποίησης σε Συστήματα Περιβαλλοντικής(ΕΛΟΤ EN ISO 14001 -AGRO 2-2)/ Ολοκληρωμένης Διαχείρισης (AGRO 2-1) 2. **ISO/IEC 17065** για την διενέργεια Πιστοποίησης προϊόντων με βάση το πρωτόκολλο GLOBALGAP 3.καθώς και από το UKAS με βάση το πρότυπα IFS.

A3. Η EUROCERT δεν εμπλέκεται καθ' οιονδήποτε τρόπο στην παροχή συμβουλευτικών υπηρεσιών για την Οργάνωση και εφαρμογή του πρωτοκόλλου GLOBALGAP των ενδιαφερομένων Γεωργικών Εκμεταλλεύσεων ή των μεμονωμένων αγροτών.

A4. Η Ανεξαρτησία της EUROCERT διασφαλίζεται από το Καταστατικό της, την Οργανωτική της διάρθρωση και τη λειτουργία της Επιτροπής Πιστοποίησης.

A5. Όλοι οι παραγωγοί και οι Γεωργικές Εκμεταλλεύσεις αντιμετωπίζονται ισότιμα από την EUROCERT και αυτή συνεργάζεται με τις επιχειρήσεις με αντικείμενο αποκλειστικά την ορθή ερμηνεία του προτύπου GLOBALGAP, των σχετικών κανονισμών πιστοποίησης (GLOBALGAP General Regulation) και την ορθή εφαρμογή αυτών και του παρόντος κανονισμού.

A6. Η EUROCERT είναι συνδεδεμένο μέλος της GLOBALGAP από 6/10/2000 και έχει συνάψει σύμβαση με την GLOBALGAP με βάση την οποία έχει πάρει την άδεια να πιστοποιεί για λογαριασμό της παραγωγούς και ομάδες παραγωγών και να χορηγεί την άδεια χρήσης του λογότυπου GLOBALGAP.

(vi) Η GLOBALGAP παρέχει τα πρότυπα και το πλαίσιο για την ανεξάρτητη, αναγνωρισμένη πιστοποίηση τρίτου μέρους των διαδικασιών αγροτικής παραγωγής βασισμένων στο **ISO/IEC 17065**. (Η πιστοποίηση της διαδικασίας παραγωγής - καλλιέργεια, ανάπτυξη, εκτροφή, ή παραγωγή - των πιστοποιημένων προϊόντων

εξασφαλίζει ότι μόνο εκείνοι που φθάνουν σε ένα ορισμένο επίπεδο συμμόρφωσης της καθιερωμένης Ο.Γ.Π. που διατυπώνεται στα κανονιστικά έγγραφα GLOBALGAP πιστοποιούνται.)

(vii) Η GLOBALGAP IFA (Ολοκληρωμένη Διασφάλιση Φάρμας) είναι ένα πρότυπο που καλύπτει ολόκληρη τη διαδικασία γεωργικής παραγωγής του πιστοποιημένου προϊόντος πριν το φυτό εγκατασταθεί στο έδαφος (προέλευση και σημεία ελέγχου πολλαπλασιαστικού υλικού) ή από όταν εισάγεται το ζώο στη διαδικασία μέχρι το μη-επεξεργασμένο τελικό προϊόν (καμία επεξεργασία, βιομηχανική επεξεργασία ή θανάτωση δεν καλύπτεται). Ο στόχος της πιστοποίησης GLOBALGAP είναι να αποτελέσει μέρος της επαλήθευσης των Ορθών Πρακτικών κατά μήκος ολόκληρης της αλυσίδας παραγωγής.

(viii) Η GLOBALGAP είναι ένα μεταξύ-επιχειρήσεων εργαλείο και δεν είναι επομένως άμεσα ορατό στον τελικό καταναλωτή.

(ix) Το λογότυπο GLOBALGAP και το εμπορικό σήμα έχουν περιορισμένη χρήση. Δείτε το Παράρτημα I 1 για τους κανόνες για τη χρήση του εμπορικού σήματος GLOBALGAP και του λογότυπου.

Η συμμετοχή είναι εθελοντική και βασισμένη στα αντικειμενικά κριτήρια.

3.2 Συμμετοχή

Η συμμετοχή είναι εθελοντική στο σύστημα GLOBALGAP. Είναι ανεξάρτητη από την πιστοποίηση (για τους παραγωγούς). Το GLOBALGAP είναι ένα ανοιχτό σύστημα, όπου κάθε παραγωγός μπορεί να ζητήσει και να λάβει πιστοποίηση κατά τη συμμόρφωση με τα αντικειμενικά κριτήρια που ορίζονται. Τα Μέλη δείχνουν επιπλέον δέσμευση για τη διαμόρφωση και τη βελτίωση της GLOBALGAP ως ενεργά μέλη. Τα μέλη απολαμβάνουν επίσης επιπρόσθετα οφέλη.

4 ΓΕΝΙΚΟΙ ΚΑΝΟΝΕΣ

Το παρόν κανονιστικό έγγραφο ισχύει από 15 Ιανουαρίου 2016 και γίνεται υποχρεωτικό από 1 Ιουλίου 2016. Επίσης ανά έκδοση έχουν εκδοθεί επιμέρους κανονισμοί πχ v5.4.1-GFS.(1-10-2021, υποχρεωτικό από 1-1-2022)

Στην παράγραφο αυτή περιγράφονται οι κανόνες πιστοποίησης για όποιον επιδιώκει την πιστοποίηση κατά GLOBALGAP (Ολοκληρωμένη Διασφάλιση Φάρμας, Produce Safety Standard, Σύνθετα παρασκευής ζωοτροφών, livestock transport standard, κ.λπ.), εκτός αν αναφέρεται διαφορετικά.

Τα παραρτήματα των CPCC είναι οδηγοί, εκτός εάν ένα CPCC αναφέρετε ότι είναι υποχρεωτικά ή μέρος του παρατήματος είναι υποχρεωτικό.

4.1 ΕΠΙΛΟΓΕΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ

Οι παραγωγοί μπορούν να επιτύχουν πιστοποίηση GLOBALGAP με οποιαδήποτε από τις παρακάτω επιλογές. Οι επιλογές βασίζονται στην κατάσταση της νομικής οντότητας που υποβάλλει αίτηση για πιστοποίηση. Η διαδικασία αξιολόγησης για κάθε μία από αυτές τις επιλογές περιγράφεται στην παράγραφο 4.3

4.1.1 Επιλογή 1- μεμονωμένος Παραγωγός

- α) Ένας μεμονωμένος Παραγωγός κάνει αίτηση για πιστοποιητικό GLOBALGAP.
- β) Ο παραγωγός θα είναι ο κάτοχος του πιστοποιητικού αφού πιστοποιηθεί.

4.1.1.1 Επιλογή 1 – πολλαπλά αγροτεμάχια χωρίς την εφαρμογή ενός Συστήματος Διαχείρισης Ποιότητας: δηλαδή :

- α) Μεμονωμένος παραγωγός ή ένας οργανισμός που κατέχει πολλές περιοχές παραγωγής οι οποίες δεν λειτουργούν ως χωριστές νομικές οντότητες.

4.1.1.2 Επιλογή 1 – Πολλαπλά αγροτεμάχια με την εφαρμογή ενός Συστήματος Διαχείρισης Ποιότητας (βλ. ΓΕΝΙΚΟΙ ΚΑΝΟΝΕΣ ΜΕΡΟΣ II)

Μεμονωμένος παραγωγός ή ένας οργανισμός κατέχει πολλές περιοχές παραγωγής που διαχειρίζεται οι οποίες δεν λειτουργούν ως χωριστές νομικές οντότητες, αλλά εφαρμόζεται ένα σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας. Στην περίπτωση αυτή, οι κανόνες των Γενικών Κανονισμών Μέρος II - QMS πρέπει να εφαρμόζονται.

4.1.2. Επιλογή 2 - Μια Ομάδα Παραγωγών (βλέπε ΜΕΡΟΣ II) .

α) **Μια Ομάδα Παραγωγών** κάνει αίτηση για ομαδική πιστοποίηση, GLOBALGAP.

β) Η Ομάδα Παραγωγών, ως νομική οντότητα, θα είναι ο κάτοχος του πιστοποιητικού αφού πιστοποιηθεί.

γ) Μια ομάδα πρέπει να έχει εφαρμόσει ένα Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας και να συμμορφώνεται με τους κανόνες που ορίζονται στο Γενικό Κανονισμό Μέρος II - QMS Κανόνες.

4.2 ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΕΓΓΡΑΦΗΣ

Η EUROCERT είναι υπεύθυνη για την εγγραφή του αιτουμένου παραγωγού στην Βάση δεδομένων GLOBALGAP, για ανανέωση των δεδομένων και την είσπραξη των σχετικών τελών εγγραφής.

4.2.1 Εγγραφή

α) Ο παραγωγός ή η ΟΠ πρέπει να υποβάλλουν την Αίτηση για εγγραφή στην EUROCERT σύμφωνα με το ειδικό έντυπο Αίτησης ΔΠ13.9/E02.

Με την εγγραφή ο αιτών συμφωνεί με τις απαιτήσεις του παραρτήματος , συμπεριλαμβανόμενων:

i) Συμμόρφωση με όλες τις απαιτήσεις πιστοποίησης.

ii) Πληρωμή των τελών εγγραφής σύμφωνα με τη GLOBALGAP και τη EUROCERT

iii) Επικοινωνία των δεδομένων που αλλάζουν με τη EUROCERT.

iv) Τους όρους και τις συνθήκες της σύμβασης και του συμφωνητικού Πιστοποίησης.

β) Αμέσως μετά την κατάθεση της Αίτησης ελέγχεται το περιεχόμενο της Αίτησης καθώς επίσης και η συνημμένη τεκμηρίωση και εφόσον ικανοποιούν τις απαιτήσεις του παρόντος, δίδεται στον αιτούντα ένας πάγιος αριθμός εγγραφής τον οποίο η EUROCERT οφείλει να το κοινοποιήσει στην GLOBALGAP, καθώς και ένας αριθμός μοναδικός που δίνει η GLOBALGAP (GGN) που θα χρησιμοποιείται για όλες τις

δραστηριότητες. Το GGN αναγνωρίζει τον αιτούντα και δεν συνδέεται με το προϊόν ή το Status πιστοποίησης

γ) Εάν με αντικειμενικό τρόπο έχει διαπιστωθεί, ότι ο αιτών έχει κάνει κατάχρηση των απαιτήσεων GLOBALG.A.P, αυτό πρέπει να οδηγήσει στον αποκλεισμό του υποψηφίου από την πιστοποίηση για 12 μήνες μετά την απόδειξη της κατάχρησης. Επιπλέον, κάθε περίπτωση κατάχρησης πρέπει να επικοινωνείτε με τα μέλη GLOBALG.A.P.

δ) Εμπιστευτικότητα, χρήση δεδομένων και δεδομένα σε τρίτους

Η GLOBALGAP και η EUROCERT θα επεξεργαστούν οποιοσδήποτε πληροφορίες σχετικά με τον παραγωγό, συμπεριλαμβανομένων των λεπτομερειών των προϊόντων και των διαδικασιών, των εκθέσεων αξιολόγησης και της σχετικής τεκμηρίωσης ως εμπιστευτικές (εκτός αν απαιτείται διαφορετικά από το νόμο). Καμία πληροφορία δεν δημοσιεύεται σε τρίτους χωρίς την προγενέστερη γραπτή συγκατάθεση του παραγωγού, εκτός από όπου δηλώνεται διαφορετικά στο παρόν Κανονισμό.

i) Με την εγγραφή, οι αιτούντες δίνουν τη συγκατάθεση τους στην GLOBALGAP και στην EUROCERT να χρησιμοποιούν τα δεδομένα εγγραφής για εσωτερικές διεργασίες και διαδικασίες επιβολής κυρώσεων.

ii) Όλα τα δεδομένα στη βάση δεδομένων GLOBALGAP είναι διαθέσιμα στην GLOBALG.A.P και την EUROCERT και μπορεί να χρησιμοποιηθεί για εσωτερικές διεργασίες και διαδικασίες επιβολής κυρώσεων.

iii) Τα Ελάχιστα και υποχρεωτικά δεδομένα που απαιτούνται για δημοσιοποίηση αλλά και η πρόσθετες πληροφορίες (εμπιστευτικές και η χρήση δεδομένων) είναι διαθέσιμη στο site: www.globalgap.org/documents.

iv) Εάν κάποιος αιτών (ή μέλος μιας ομάδας) δεν συμφωνεί με την ελάχιστη δημοσιοποίηση των δεδομένων, και με τις συμβάσεις πιστοποίησης, τότε δεν μπορεί να πιστοποιηθεί, ούτε να ανήκει σε μια ομάδα παραγωγών που επιδιώκει την πιστοποίηση.

v) Τα δεδομένα δεν μπορούν να μεταβιβάζονται από τη GLOBALG.A.P. ή τη EUROCERT πουθενά χωρίς γραπτή συγκατάθεση του καταθέτη.

vi) Από την έκδοση 5 του Globalgap και έπειτα, το ιστορικό πιστοποίησης (τα δεδομένα που φαίνονται μέχρι τώρα στο κοινό σαν εργαλείο επαλήθευσης του πιστοποιητικού) θα εμφανίζονται σε όλους τους εμπλεκόμενους στην αγορά.

ε) Η σύμβαση πιστοποιητικού μεταξύ της EUROCERT και του παραγωγού μπορεί να έχει μια αρχική διάρκεια μέχρι 4 ετών, που δύναται να ανανεωθεί για περίοδο άλλων 4 ετών.

στ) Ο αιτών

i) Δεν μπορεί να καταχωρίσει το ίδιο προϊόν με διαφορετικούς φορείς Πιστοποίησης.

ii) Ένας παραγωγός μπορεί να απευθυνθεί σε ένα ΦΠ για την πιστοποίηση ενός προϊόντος, και/ή με διαφορετική επιλογή σε ένα άλλο ΦΠ (Πχ. μπορεί να εγγράψει μήλα με Option 1 και κεράσια με Option 2, τα μήλα με ένα ΦΠ και τα κεράσια με άλλο ΦΠ ή και τα δυο με τον ίδιο ΦΠ.)

- iii) Δεν μπορεί να καταχωρίσει αγροτεμάχια ή Μέλη Ομάδας σε διαφορετικές χώρες με οποιοδήποτε ΦΠ. Η γραμματεία GLOBALGAP μπορεί να εκδώσει εξαιρέσεις ανά περίπτωση ή με βάση εθνικούς οδηγούς εφαρμογής.
- iv) Μπορεί να εγγραφεί σε συνδυαστική πιστοποίησή για την έκδοση 5 και το FSS (food safety standard) για το ίδιο προϊόν αλλά με τον ίδιο φορέα.
- v) Μπορεί να εγγράψει μερικά προϊόντα για IFA και άλλα με το FSS.
- vi) Δεν μπορεί να εγγράψει ένα προϊόν μόνο για FSS εκτός εάν ήταν ήδη πιστοποιημένο για IFA.
- Z) για να είναι πλήρης η εγγραφή, ο αιτών πρέπει να ικανοποιεί τις ακόλουθες προϋποθέσεις:
- i) Να κατατεθεί η αίτηση με όλες τις απαραίτητες πληροφορίες.
- ii) Να είναι υπογεγραμμένη η αποδοχή της GLOBALGAP sublicense and certification agreement στην τελευταία της έκδοση με τη EUROCERT ή ο αιτών να έχει αποδεχτεί την αποδοχή με τη σύμβαση/αίτηση με τη EUROCERT και η EUROCERT να παραδώσει ένα αντίγραφο της GLOBALGAP sublicense and certification agreement στον παραγωγό. (Email/site)
- iii) Να έχει εκδοθεί ένας αριθμός GlobalGAP GGN, εάν ήδη δεν κατείχε GGN ή GLN (global Location number)
- iv) Να έχει συμφωνήσει στην πληρωμή των τελών εγγραφής GLobalgap, όπως είναι διαθέσιμα στο πίνακα τελών στο site: GLobalgap.
- H) Η διαδικασία εγγραφής σε περίπτωση αρχικής επιθεώρησης και μεταφορών από άλλο ΦΠ πρέπει να έχει ολοκληρωθεί πριν την επιθεώρηση.
- Θ) σε περίπτωση αρχικής επιθεώρησης η EUROCERT πρέπει να επιβεβαιώσει την εγγραφή και να εκδώσει το GGN (από τη Globalgap) μέσα σε 28 ημερολογιακές ημέρες από την αποδοχή της αίτησης.
- I) Ένα Παραγωγικό σημείο (production site-αγροτεμάχιο) ορίζεται μια περιοχή παραγωγής (μπορεί να είναι ένα αγρόκτημα, λίμνη, ράντσο, σπρωρώνας, αγέλη, θερμοκήπιο, κλπ.) που είναι ιδιόκτητο ή ενοικιαζόμενο και διαχειρίζεται από μια μόνιμη οντότητα και που οι ίδιοι συντελεστές παραγωγής (νερό, εργάτες, εξοπλισμός, καταστήματα κτλ) χρησιμοποιούνται.

Ένα σημείο μπορεί να περιέχει περιοχές που δεν είναι συνέχεις και η παραγωγή περισσότερων από ένα προϊόντων επιτρέπεται.

Όλα τα παραγωγικά σημεία στα οποία παράγονται τα προϊόντα που περιέχονται στο πεδίο πιστοποίησης πρέπει να αναγνωρίζονται και να εγγράφονται

Απαιτήσεις για σημεία παραγωγής:

I) τα σημεία παραγωγής να είναι ιδιόκτητα ή ενοικιαζόμενα και κάτω από το άμεσο έλεγχο της νομικής οντότητας.

ii) Για μη ιδιόκτητα αγροτεμάχια από τη νομική οντότητα (σημεία παραγωγής), πρέπει να υπάρχει ένα έγγραφο υπογεγραμμένο από τον ιδιοκτήτη που να αναφέρει ο τι ο ιδιοκτήτης δεν έχει καμία υπευθυνότητα ή δυνατότητα απόφασης για την παραγωγική διαδικασία κατά την περίοδο ενοικίασης. Επίσης πρέπει να υπάρχει συμβόλαιο/συμφωνητικό, σε ισχύ μεταξύ του ιδιοκτήτη και της νομική οντότητας που να περιέχει τα παρακάτω:

- Όνομα παραγωγού/κάτοχου πιστοποιητικού και νομικής οντότητας
- Όνομα και νομική αναγνώριση του ιδιοκτήτη
- Δνση του ιδιοκτήτη

- Λεπτομέρειες για το κάθε αγροτεμάχιο
- Υπογραφές από τα δυο μέρη.

III) ο κάτοχος του πιστοποιητικού είναι υπεύθυνος για την εγγεγραμμένη παραγωγή μέχρι και την τοποθέτηση του στην αγορά.

Ι) Μια Μονάδα Διαχείρισης Παραγωγής (ΜΔΠ) ορίζεται σαν εγκαταστάσεις που γίνεται διαχείριση προϊόντων . Εάν ένας παράγωγος διαχειρίζεται προϊόντα (που περιλαμβάνονται στο πεδίο πιστοποίησης) σε περισσότερες από μια ΜΔΠ θα πρέπει να αναγνωρίζονται και να εγγράφονται.)

4.2.2 Εγγραφή σε νέο φορέα ΦΠ

α) Όταν ένας παραγωγός που έχει ήδη καταχωρηθεί με ένα ΦΠ, αλλάζει ΦΠ ή κάνει αίτηση σε νέο φορέα για πιστοποίηση διαφορετικού προϊόντος, ο παραγωγός οφείλει να γνωστοποιήσει το GGN στο νέο ΦΠ. Σε περίπτωση που δεν το επικοινωνήσει στο ΦΠ, 100 ευρώ για τέλη εγγραφής για Option1 και 500 ευρώ για Option2 είναι δυνατόν να χρεωθούν.

β) Κάτοχοι πιστοποιητικού που βρίσκονται σε κύρωση, δεν μπορούν να αλλάξουν ΦΠ μέχρι ο απερχόμενος ΦΠ να κλείσει την μη συμμόρφωση ή μέχρι την περίοδο που η ποινή/κύρωση τελειώσει.

γ) Τα μέλη σε μια ομάδα παραγωγών δεν επιτρέπεται να εγκαταλείψουν την ομάδα και να εγγραφούν με μια άλλη ομάδα (για τα εγγεγραμμένα προϊόντα) αν υπάρχει/εκκρεμεί κάποια κύρωση σχετική που έχει εκδοθεί από την ομάδα, ή υπάρχουν θέματα σχετικά με τον παραγωγό από τον ΦΠ και που δεν έχουν κλείσει.

4.3. Αίτηση και πεδίο πιστοποίησης.

4.3.1 . Πρότυπα που καλύπτονται από το Γενικό κανονισμό

Το πεδίο πιστοποιητική GlobalGAP καλύπτει :

α) Η πιστοποίηση GLOBALG.AP καλύπτει την ελεγχόμενη διαδικασία παραγωγής των πρωτογενών προϊόντων και δεν καλύπτει τα άγρια/αλιεύματα, άγρια ψάρια/αλιευμάτων ή συγκομιδές στην άγρια φύση

Β) Μόνο τα προϊόντα που υπάρχουν στη λίστα προϊόντων GLOBALG.A.P, μπορούν να υποβάλουν αίτηση για πιστοποίηση Η λίστα αυτή μπορεί αν τροποποιηθεί κατά απαίτηση

Γ) μόνο προϊόντα που παράγονται από τους ίδιους τους παράγωγους Οι παραγωγοί δεν μπορούν να λάβουν την πιστοποίηση για την παραγωγή προϊόντων που δεν παράγονται από αυτούς

4.3.2 ΠΑΡΑΛΛΗΛΗ ΠΑΡΑΓΩΓΗ ΚΑΙ ΠΑΡΑΛΛΗΛΗ ΙΔΙΟΚΤΗΣΙΑ

4.3.2.1 ΟΡΙΣΜΟΙ

Παράλληλη Παραγωγή (ΠΠ): ΠΠ είναι η κατάσταση όπου ένας παραγωγός παράγει το ίδιο προϊόν εν μέρει ως πιστοποιημένο και εν μέρει ως μη πιστοποιημένο. Θεωρείται ΠΠ

εάν όχι όλα τα μέλη μιας ομάδας Παραγωγών που παράγουν ένα προϊόν που είναι εγγεγραμμένο για πιστοποίηση περιλαμβάνεται στο πεδίο πιστοποίησης.

Παράδειγμα: Ο παραγωγός ή το μέλος ομάδας παραγωγών καλλιεργεί μήλα. Μόνο ένα μέρος της παραγωγής μήλων θα πιστοποιηθεί.

Μια κατάσταση στην οποία ένας παραγωγός παράγει ένα προϊόν ως πιστοποιημένο και ένα άλλο προϊόν ως μη πιστοποιημένο δεν είναι Παράλληλη Παραγωγή (π.χ.: πιστοποιημένα μήλα και μη πιστοποιημένα αχλάδια).

Παράλληλη Ιδιοκτησία (ΠΙ): ΠΙ είναι η κατάσταση όπου οι παραγωγοί αγοράζουν μη-πιστοποιημένα προϊόντα ίδια με αυτά που καλλιεργούν και είναι πιστοποιημένα

Παράδειγμα: Ο παραγωγός ή το μέλος ομάδας παραγωγών καλλιεργεί πιστοποιημένα μήλα και αγοράζει μη-πιστοποιημένα μήλα από άλλο παραγωγό (ούς).

Δεν θεωρείται ΠΙ όταν:

- Ο παραγωγός / ομάδα παραγωγών αγοράζει επιπλέον πιστοποιημένα προϊόντα από άλλον πιστοποιημένο με GLOBALG.A.P. παραγωγό (ούς).
- Ένας πιστοποιημένος παραγωγός χειρίζεται τα προϊόντα των μη πιστοποιημένων παραγωγών ως υπερβολάβος, δηλαδή ο πιστοποιημένος παραγωγός δεν αγοράζει τα μη πιστοποιημένα προϊόντα .

4.3.2.2 Οποιοσδήποτε αιτών/κάτοχος πιστοποιητικού (μεμονωμένος παραγωγός, πολλαπλή τοποθεσία ή ομάδα παραγωγών) ο οποίος κατέχει προϊόντα GLOBALG.A.P. και μη-GLOBALG.A.P. (του ίδιου προϊόντος) κάθε στιγμή χρειάζεται να εγγραφεί για Παράλληλη Παραγωγή (PP) ή Παράλληλη Ιδιοκτησία (PO).

4.3.2.2.1 Βήματα εγγραφής

- (i) Ο παραγωγός πρέπει να ενημερώνει τον αντίστοιχο ΦΠ σχετικά με την αίτησή του για PP/PO κατά τη διεργασία εγγραφής του. Οι ομάδες παραγωγών πρέπει επίσης να περιλαμβάνουν σαφή ταυτοποίηση των μελών παραγωγών τους οι οποίοι αγοράζουν/πουλάνε μη-πιστοποιημένα προϊόντα των ίδιων προϊόντων που περιλαμβάνονται στο πεδίο πιστοποίησης (και, επομένως, επίσης τα προϊόντα που πρέπει να εγγραφούν ως “με PO” για κάθε μέλος παραγωγό).
- (ii) Ο ΦΠ πρέπει να εγγράφει τον παραγωγό (ανά προϊόν) στη Βάση Δεδομένων GLOBALG.A.P. για PP και/ή PO.
- (iii) Οι παραγωγοί μπορούν να εγγράφονται για PP/PO οποιαδήποτε στιγμή εφόσον αρχίζουν να πραγματοποιούν δραστηριότητες PP/PO, αλλά δεν μπορούν να χρησιμοποιούν την εγγραφή ως διορθωτική ενέργεια για να αποφύγουν κυρώσεις σε περίπτωση μη-τήρησης.

Αν εντοπιστεί μία μη-τήρηση, ο παραγωγός πρέπει να κυρωθεί αναλόγως μέχρι την αποτελεσματική εφαρμογή των διορθωτικών ενεργειών για ολοκλήρωση τη διεργασία παραγωγής.

Παράδειγμα 1. Κατά τον έλεγχο ενός παραγωγού ο οποίος δεν έχει εγγραφεί για PP/PO, ο ΦΠ διαπιστώνει την πώληση προϊόντων μη-GLOBALG.A.P. ίδιου τύπου για τα οποία ο παραγωγός έχει πιστοποιηθεί. Στην περίπτωση αυτή, ο ΦΠ πρέπει αμέσως να θέτει σε διαθεσιμότητα τον παραγωγό. Η διαθεσιμότητα μπορεί να αρθεί μόνο μετά από εγγραφή για PP/PO και επαλήθευση συμμόρφωσης με όλες τις απαιτήσεις ιχνηλασιμότητας και διαχωρισμού.

Παράδειγμα 2. Κάποιο τμήμα της παραγωγής έχει βρεθεί μη-συμμορφούμενο και ο παραγωγός επιθυμεί να το διαχωρίσει και να διατηρήσει την πιστοποίηση για την υπόλοιπη παραγωγή κατά την επιθεώρηση. Αυτό δεν είναι δυνατό και θα πρέπει να τηρηθούν κανονικά οι διαδικασίες κύρωσης και πιστοποίησης.

Στην περίπτωση που παραγωγοί επιθυμούν να εγγραφούν για PP/PO κατά τη διάρκεια ισχύος των πιστοποιητικών τους (πχ. διότι χρειάζεται να αγοράσουν μη-GLOBALG.A.P. προϊόντα, τα οποία δεν περιέμεναν κατά την εγγραφή τους), οι ΦΠ θα πρέπει να πραγματοποιήσουν έναν έκτακτο

Αυτή δεν είναι επίσημη έκδοση των Γενικών Κανονισμών.

Παρακαλώ αναφερθείτε στην Αγγλική Έκδοση σε περίπτωση αμφιβολίας
ΔΠ 13.9/Ε01/20-6-2023

έλεγχο/επιθεώρηση ώστε να ελέγξουν τα εφαρμόσιμα σημεία ελέγχου και να ενημερώσουν τη Βάση Δεδομένων GLOBALG.A.P. και το έντυπο πιστοποιητικό.

Στην περίπτωση που παραγωγοί επιθυμούν να εγγραφούν για Παράλληλη Ιδιοκτησία στην αρχή της περιόδου, όταν δεν είναι σίγουροι εάν θα αγοράσουν μη-πιστοποιημένα προϊόντα, οι ΦΠ πρέπει να αξιολογήσουν ότι οι διαδικασίες ιχνηλασιμότητας και διαχωρισμού είναι διαθέσιμες και έτοιμες για εφαρμογή. Όταν η αγορά των προϊόντων από μη-πιστοποιημένες πηγές αρχίσει, οι ΦΠ πρέπει να απαιτήσουν αποδείξεις εφαρμογής (τεκμηρίωση ή επιτόπου αξιολόγηση).

4.3.2.3 Ταυτοποίηση των εγγεγραμμένων παραγωγών για PP/PO

Ο Αριθμός GGN χρησιμοποιείται για να επικυρώσει το πιστοποιητικό. Είναι διαθέσιμος μέσω της ταυτοποίησης των τελικών προϊόντων με τον αριθμό GGN του παραγωγού από όπου το προϊόν προέρχεται από μία πιστοποιημένη διεργασία (βλέπε AF 13.2 Ταυτοποίηση των προϊόντων GLOBALG.A.P.), και ο οποίος είναι υποχρέωση για όλους τους εγγεγραμμένους παραγωγούς για PP/PO. Η PP/PO πρέπει να αναγράφεται στο έντυπο πιστοποιητικό και επίσης είναι ορατή μέσω της ηλεκτρονικής επικύρωσης πιστοποιητικού στη Βάση Δεδομένων GLOBALG.A.P.

4.3.2.4 Επιπρόσθετες Απαιτήσεις για παραγωγούς με PP/PO

Όλα τα προϊόντα πρέπει να είναι ιχνηλάσιμα με την αντίστοιχη τοποθεσία παραγωγής/PHU, και τα πιστοποιημένα και μη-πιστοποιημένα προϊόντα πρέπει να είναι πλήρως διαχωρισμένα κάθε στιγμή. Οι παραγωγοί πρέπει να είναι σε θέση να αποδεικνύουν ότι η ιχνηλασιμότητά τους και το σύστημα καταγραφής εγγυώνται πλήρη ιχνηλασιμότητα και διαχωρισμό.

Ο χειρισμός των πιστοποιημένων και μη-πιστοποιημένων προϊόντων είναι δυνατός μέσα στην ίδια εγκατάσταση χειρισμού προϊόντος. Παράλληλη παραγωγή σε μία τοποθεσία παραγωγής δεν επιτρέπεται. Εξαιρέσεις, αν είναι εφικτές, διευκρινίζονται στους αντίστοιχους κανόνες ειδικού πεδίου

4.3.3 Αποδείξεις

A) Στην περίπτωση που πληροφορίες (π.χ. υπέρβαση mrl, μικροβιακή μόλυνση, κλπ.) για ένα κάτοχο πιστοποιητικού που μπορεί να έχει επιπτώσεις σε ένα πιστοποιημένο προϊόν/ισχυρισμό έχουν διαβιβαστεί στην Γραμματεία GLOBALG.A.P, είναι ευθύνη του κάτοχου του πιστοποιητικού να αποδείξει την τήρηση με την επαλήθευση και την παροχή αποδεικτικών στοιχείων.

B) τα ευρήματα και οι ενέργειες που ελήφθησαν πρέπει να αναφερθούν στη Γραμματεία Globalgap μέσα στην περίοδο που έχει οριστεί από το ΦΠ.

Γ) εάν ο κάτοχος πιστοποιητικού δεν παρέχει τα αποδεικτικά στοιχεία επαρκή μέσα στο χρόνο που έχει οριστεί από τη ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ GlobalGAP, η EUROCERT θα εκδώσει μια κύρωση και θα ακολουθήσει τις συνήθεις διαδικασίες επιβολής κυρώσεων, όπως περιγράφεται παρόντα Κανονισμό

d) Σε περίπτωση που χρειάζεται αποδεικτικά στοιχεία που περιλαμβάνει εργαστηριακές αναλύσεις, διαπιστευμένων εργαστηρίων (ISO 17025) και ανεξάρτητης δειγματοληψίας πρέπει να συμπεριληφθούν.

5. ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΕΠΙΘΕΩΡΗΣΗΣ

Σε περίπτωση που η Αίτηση γίνει δεκτή συγκροτείται η ομάδα επιθεώρησης που θα διενεργήσει την επιθεώρηση. Σε περίπτωση που δεν γίνει δεκτή η Αίτηση, ο αιτών ενημερώνεται εγγράφως.

Η Ομάδα Επιθεώρησης (Ο.Ε.) αποτελείται από έναν ή περισσότερους Επιθεωρητές, μόνιμους ή εξωτερικούς συνεργάτες, εγκεκριμένους από το Διοικητικό Συμβούλιο της

Αυτή δεν είναι επίσημη έκδοση των Γενικών Κανονισμών.

Παρακαλώ αναφερθείτε στην Αγγλική Έκδοση σε περίπτωση αμφιβολίας
ΔΠ 13.9/Ε01/20-6-2023

EUROCERT με βάση τις απαιτήσεις της GLOBALGAP. Η συγκρότηση της Ομάδας γίνεται κατά τέτοιο τρόπο ώστε αυτή να είναι σε θέση να αξιολογήσει την καταλληλότητα και επάρκεια του Συστήματος του προς πιστοποίηση μεμονωμένου παραγωγού ή της ΟΠ, δηλαδή να διαθέτει την γενική αντίληψη και τις γνώσεις που αντιστοιχούν σε κάθε γεωργικό κλάδο. Η σύνθεση και οι ημερομηνίες επιθεώρησης ανακοινώνονται στην επιχείρηση και ζητείται επιβεβαίωση τους.

Ανάλογα με τη συγκεκριμένη περίοδο ανάπτυξης των καλλιεργειών, η πρώτη επιθεώρηση μπορεί να προγραμματιστεί με αποκλειστικό αντικείμενο μία από τις κρίσιμες φάσεις ανάπτυξης της καλλιέργειας.

Τέτοιες επιθεωρήσεις θεωρούνται ως προ-αξιολογήσεις και σκοπεύουν στο να επιβεβαιώσουν/ επαληθεύσουν τη συμμόρφωση της τεκμηρίωσης και εφαρμογής των παραγωγών/ Ο.Π στο σχετικό τμήμα των απαιτήσεων στο οποίο εξαιτίας της εποχικότητας της γεωργίας- μπορεί να γίνει αυτοψία μόνο σε μια δεδομένη περίοδο του χρόνου (π.χ σπορά, εφαρμογή λιπασμάτων, συγκομιδή κ.λ.π). Οι επιθεωρήσεις προ-αξιολόγησης μπορούν να γίνουν σε διαφορετικές κρίσιμες φάσεις πριν την «Αρχική Αξιολόγηση» της EUROCERT, η οποία μπορεί να ακολουθήσει αργότερα.

Η Αρχική Αξιολόγηση έχει να κάνει με όλες τις απαιτήσεις του προτύπου της GLOBALGAP και του παρόντα Γενικού Κανονισμού, ασχέτως εάν έχουν εξετασθεί κατά τη διάρκεια των προ-αξιολογήσεων.

Όλες οι προ-αξιολογήσεις θεωρούνται σαν τμήμα/μέρος της Αρχικής Αξιολόγησης και τα ευρήματά τους υπολογίζονται σ' αυτήν. Οι ίδιοι κανόνες εφαρμόζονται στις επιθεωρήσεις επιτήρησης και επαναξιολόγησης.

Όταν χρησιμοποιούνται εξωτερικοί συνεργάτες η EUROCERT λαμβάνει τα κατάλληλα μέτρα για να διασφαλισθεί η αμεροληψία, η εχεμύθεια και η αντικειμενικότητα τους. Σε κάθε περίπτωση ένας μεμονωμένος παραγωγός ή μία ΟΠ έχει το δικαίωμα να ζητήσει την αντικατάσταση μέλους της Ομάδας Επιθεώρησης.

Ο αιτών οφείλει να επιτρέψει την πρόσβαση των επιθεωρητών στους χώρους της εκμετάλλευσής του, να διαθέσει όλα τα σχετικά με το GLOBALGAP έγγραφα και αρχεία ποιότητας, να διαθέσει κατάλληλο χώρο για τις συνεδριάσεις της Ο.Ε., να διευκολύνει τους επιθεωρητές και ελεγκτές στο έργο τους παρέχοντάς τους όλα τα έντυπα ή έγγραφα που θα κρίνουν αναγκαία και θέτοντας στην διάθεσή τους προσωπικό τους για εξηγήσεις, επεξηγήσεις και για ξενάγηση στους χώρους της. Επίσης να διασφαλίσει ότι θα παρευρίσκονται κατά την διάρκεια της επιθεώρησης στις επιθεωρούμενες εγκαταστάσεις και αγροτεμάχια, ο νόμιμος εκπρόσωπός της και το κατάλληλο υπεύθυνο προσωπικό.

Για την επίτευξη της πιστοποίησης, το εγγεγραμμένο μέλος πρέπει να εκτελέσει μια αυτό-αξιολόγηση (Επιλογή 1 και Επιλογή 1 Multi-site χωρίς ΣΔΠ) ή εσωτερικές επιθεωρήσεις (Επιλογή 1 Multi-site με QMS και επιλογή 2) και να γίνει ο εξωτερικός έλεγχος από τη EUROCERT.

Για κάθε μια από αυτές τις αξιολογήσεις, εκτός τις αυτό-αξιολογήσεις, σχόλια πρέπει να καταγράφονται για όλα τα Major Must(κρίσιμη ΜΣ), όλες τις ΜΣ και τις μη εφαρμόσιμες Minor must (κύριες ΜΣ)

5.1 Επιλογές

Επιλογή 1 και Επιλογή 1 Multi-site χωρίς ΣΔΠ

A) Το σημείο αυτό εφαρμόζεται στους αιτούντες που είναι ενιαία νομικά πρόσωπα (μεμονωμένο παραγωγό ή εταιρεία) με επιμέρους αγροτεμάχια (χώρους παραγωγής) ή πολλές μονάδες παραγωγής που δεν είναι χωριστές νομικές ενότητες και είναι όλα κάτω από την κεντρική διαχείριση του αιτούντα χωρίς εφαρμογή ενός QMS.

B) Συνοπτική παρουσίαση των αξιολογήσεων που πρέπει να γίνουν πριν από την έκδοση του πιστοποιητικού (Αρχική Επιθεώρηση) και στη συνέχεια ετησίως (Επιθεώρηση Επιτήρησης):

	Οι αρχικές αξιολογήσεις (πρώτο έτος μόνο)	Μεταγενέστερες αξιολογήσεις (Επιαναξιολόγησης)
Εσωτερικές αξιολογήσεις	1. Ολόκληρο το πεδίο εφαρμογής (όλα τα εγγεγραμμένα αγροτεμάχια)	
Εξωτερικά από ΦΠ (ver 5.2)	1. Προγραμματισμένη επιθεώρηση σε Ολόκληρο το πεδίο εφαρμογής (όλα τα εγγεγραμμένα αγροτεμάχια) 2. Απρογραμματιστή επιθεώρηση σε ελάχιστο 10% των πιστοποιημένων παραγωγών	
Εξωτερικά από ΦΠ (v5.4.1 GFS)	2. Προγραμματισμένη επιθεώρηση σε Ολόκληρο το πεδίο εφαρμογής (όλα τα εγγεγραμμένα sites/αγροτεμάχια) 3. Μετά την αρχική επιθεώρηση : Απρογραμματιστή επιθεώρηση σε ελάχιστο 10% των πιστοποιημένων παραγωγών	

5.1.1 Εσωτερική αυτό-επιθεώρηση

a) Μια εσωτερική αυτό-επιθεώρηση πρέπει να:

i) Καλύπτει όλα τα αγροτεμάχια, προϊόντα και διαδικασίες στο πεδίο εφαρμογής της πιστοποίησης και να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις που καθορίζονται στα ισχύουσα σημεία ελέγχου.

ii) Διενεργείται υπό την ευθύνη του παραγωγού

iii) Μια ολοκληρωμένη εσωτερική αυτό-επιθεώρηση πρέπει να διενεργείται τουλάχιστον μια φορά το χρόνο πριν την αρχική αξιολόγηση ή τις επιτηρήσεις με ολόκληρο το ερωτηματολόγιο στο σχετικό πεδίο και υπο-πεδίο και εγγεγραμμένες περιοχές. Η συμπληρωμένη λίστα ελέγχου πρέπει να είναι διαθέσιμη επιτόπια ανά πάσα στιγμή.

iv) στο ερωτηματολόγιο της αυτό-αξιολόγησης πρέπει να περιέχει σχόλια για όλα τα ευρήματα για τα μη εφαρμόσιμα και τα μη-συμμορφούμενα σημεία ελέγχου

5.1.2 Εξωτερική Επιθεώρηση από την EUROCERT

A) οι επιθεωρήσεις αυτές (προειδοποιημένες ή απροειδοποίητες) γίνονται μόνο από εγκεκριμένους ελεγκτές ή επιθεωρητές (part III)

i) Η EUROCERT κάνει έλεγχο σε ολόκληρο το ερωτηματολόγιο GLOBALGAP για όλα τα εφαρμόσιμα πεδία και υπό-πεδία.

ii) Η επιθεώρηση πρέπει να καλύπτει :

- α) όλα τα αποδεκτά προϊόντα και διαδικασίες
- β) όλες τις εγγεγραμμένες αγροτεμάχια/παραγωγικές μονάδες
- γ) κάθε εγγεγραμμένη μονάδα χειρισμού/παραγωγής
- δ) όπου είναι απαραίτητο, τη μονάδα διοίκησης

5.1.2.1. Προειδοποιημένες Επιθεωρήσεις

Κάθε αιτών πρέπει να υποβάλλεται σε μία εξωτερική επιθεώρηση στην αρχική αξιολόγηση και στη συνέχεια μία φορά ανά έτος.

Ο ΦΠ μπορεί να διαχωρίσει τους προειδοποιημένους ελέγχους (τόσο τον αρχικό όσο και τον επόμενο) σε 2 ενότητες, οι οποίες πρέπει να επαληθευτούν από τον ίδιο επιθεωρητή/ελεγκτή:

- (i) Ενότητα εκτός τοποθεσίας: Αυτή αποτελείται από μία επιθεώρηση γραφείου της έγγραφης τεκμηρίωσης που στέλνει ο παραγωγός στον ΦΠ πριν τον έλεγχο, και περιλαμβάνει την αυτο-αξιολόγηση, τις αναλύσεις επικινδυνότητας, διαδικασίες που απαιτούνται σε ορισμένα CPCC, Κτηνιατρικό Υγειονομικό Σχέδιο (όπου εφαρμόζεται), πρόγραμμα ανάλυσης (συχνότητα, παράμετροι, τοποθεσίες), αναφορές ανάλυσης, άδειες, λίστα φαρμάκων που χρησιμοποιούνται, λίστα φυτοπροστατευτικών προϊόντων που χρησιμοποιούνται, απόδειξη διαπίστευσης εργαστηρίου, πιστοποιητικά ή αναφορές ελέγχου των υπερβολικών δραστηριοτήτων, καταγραφές εφαρμογής φυτοπροστατευτικών προϊόντων/λιπασμάτων/φαρμάκων κτλ. Η επιθεώρηση της εκτός τοποθεσίας ενότητας πρέπει να ολοκληρωθεί όχι σε περισσότερες από 2 εβδομάδες πριν τον έλεγχο της ενότητας εντός τοποθεσίας.
- (ii) Ενότητα εντός τοποθεσίας: Αυτή αποτελείται από έναν επιτόπιο έλεγχο του υπόλοιπου περιεχομένου της λίστας ελέγχου, της διεργασίας παραγωγής επί τόπου και επαλήθευση των αξιολογημένων πληροφοριών εκτός τοποθεσίας.

Ο λόγος που χρησιμοποιούνται δύο ενότητες είναι για να ελαττωθεί ο χρόνος που δαπανάται εντός τοποθεσίας, αν και η συνολική διάρκεια του ελέγχου δεν μειώνεται.

Ο ΦΠ αποφασίζει αν θα προσφέρει την ενότητα εκτός τοποθεσίας στους πελάτες του. Στην περίπτωση που ο ΦΠ προσφέρει την ενότητα εκτός τοποθεσίας στους πελάτες του, η χρήση πρέπει να συμφωνείται από κοινού με κάθε παραγωγό.

Ο παραγωγός έχει το δικαίωμα να μη στέλνει ορισμένα απαιτούμενα έγγραφα στον ΦΠ εάν αυτά θεωρούνται εμπιστευτικά. Στην περίπτωση αυτή, οι πληροφορίες θα πρέπει να παρουσιάζονται κατά τη διάρκεια του ελέγχου στην τοποθεσία.

(Βλέπε επίσης περιγραφή ενότητας εκτός τοποθεσίας στους Γενικούς Κανονισμούς Μέρος III)

5.1.2.2) Εξωτερικές αιφνιδιαστικές επιθεωρήσεις επιτήρησης

Ver 5.2

i) Η EUROCERT θα διενεργεί ένα επιπλέον ελάχιστο 10% απροειδοποίητων επιθεωρήσεων μεταξύ όλων των πιστοποιημένων παραγωγών που έχουν εγγραφεί υπό την επιλογή 1.

ii) Εκτός, εάν η Γραμματεία GLOBALG.AP έχει εγκρίνει μια σύντομη λίστα ελέγχου, η EUROCERT πρέπει να επιθεωρεί τις κρίσιμες και κύριες εφαρμόσιμες απαιτήσεις των πεδίων και υπό-πεδίων. Τυχόν μη συμμόρφωση θα αντιμετωπίζεται με τον ίδιο τρόπο με εκείνες που διαπιστώθηκαν κατά τη διάρκεια μιας προγραμματισμένης επιθεώρησης.-

iii) Η EUROCERT θα πληροφορήσει τον παραγωγό μέσα σε 48 ώρες πριν την προτιθέμενη επίσκεψη. Στην εξαιρετική περίπτωση όπου η προτεινόμενη ημερομηνία δεν είναι δυνατό να γίνει αποδεκτή από τον παραγωγό (εξ αιτίας ιατρικών ή άλλων λόγων), ο παραγωγός θα έχει άλλη μια ευκαιρία να ενημερωθεί για μια απροειδοποίητη. Ο παραγωγός θα λάβει γραπτή ειδοποίηση αν η αρχική, ή όπου είναι εφαρμόσιμο, η δεύτερη προτεινόμενη ημερομηνία δεν έχει γίνει αποδεκτή. Ο παραγωγός θα λάβει ακόμα μια 48-ωρη ειδοποίηση για επίσκεψη. Αν η επίσκεψη δεν λάβει χώρα εξ αιτίας μη δικαιολογημένων λόγων, μια κύρωση θα εκδοθεί.

Ver 5.4.1

l) Στα επόμενα χρόνια, ένα ελάχιστο 10% των πιστοποιημένων παραγωγών θα πρέπει να επιθεωρούνται απροειδοποίητα.

ii) δεν θα πρέπει να υπάρχει προειδοποίηση πριν την επιθεώρηση. Εάν είναι αδύνατο για τον παραγωγό να δεχτεί την επιθεώρηση, ο παράγωγος θα έχει άλλη μια ευκαιρία για την απροειδοποίητη επιθεώρηση. Θα λαμβάνει μια γραπτή προειδοποίηση εάν δεν γίνει εφικτή η επιθεώρηση για αιτιολογημένους λόγους, θα πρέπει να γίνει ανάκληση όλων των προϊόντων του παραγωγού.

iii) Η απροειδοποίητη θα πρέπει να γίνει στο «παράθυρο επιθεώρησης», 4 μήνες πριν έως 4 μήνες μετά την λήξη του πιστοποιητικού εάν έχει επεκταθεί (το πιστοποιητικό).

Ο παραγωγός μπορεί να ορίσει κατά την εγγραφή - αίτηση του, μια περίοδο 15 ημερών που δεν θα είναι διαθέσιμος για επιθεώρηση.

5.2 Επιλογή 2 και Επιλογή 1 Multi-site με Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας

α) Το σημείο αυτό εφαρμόζεται σε ομάδες και άτομα με πολλαπλές τοποθεσίες που έχουν εφαρμόσει QMS και οι οποίοι πληρούν τις απαιτήσεις που καθορίζονται στο ΜΕΡΟΣ II.

β) Ο αιτών είναι υπεύθυνος να εξασφαλίσει ότι όλοι οι παραγωγοί και τα αγροτεμάχια συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις πιστοποίησης, ανά πάσα στιγμή στο πεδίο εφαρμογής της πιστοποίησης.

γ) Η EUROCERT δεν επιθεωρεί όλους τους παραγωγούς ή τις ΜΔΠ, αλλά απλώς ένα δείγμα. Έτσι, δεν είναι ευθύνη της EUROCERT ο προσδιορισμός της συμμόρφωσης του κάθε παραγωγού ή των ΜΔΠ (αυτή την ευθύνη την φέρει ο αιτών). Η EUROCERT πρέπει να εκτιμήσει αν οι εσωτερικοί έλεγχοι είναι σωστοί.

δ) Συνοπτική παρουσίαση των επιθεωρήσεων που πρέπει να γίνουν πριν από την έκδοση του πιστοποιητικού (Αρχική Επιθεώρηση) και στην επιθεώρηση επιτήρησης

	Αρχική Αξιολόγηση	Επιθεώρηση επιτήρησης (Επαναξιολόγησης)
Εσωτερικά από την Ομάδα Παραγωγών και στην Επιλογή 1 multisite με εφαρμογή QMS	1.Εσωτερικός έλεγχος QMS 2.Εσωτερικός έλεγχος κάθε παραγωγού/αγροτεμάχιου και όλες τις μονάδες χειρισμού προϊόντος	1.Εσωτερικός έλεγχος QMS 2.Εσωτερικός έλεγχος κάθε παραγωγού/αγροτεμάχιου και όλες τις μονάδες χειρισμού προϊόντος
Εξωτερική επιθεώρηση από EUROCERT Ver 5.2	<p>Πρώτη επίσκεψη 1.Προγραμματισμένη επιθεώρηση QMS + τετραγωνική ρίζα των συνολικών κεντρικών μονάδα χειρισμού προϊόντος που έχουν αιτηθεί πρέπει να επιθεωρηθούν σε λειτουργία</p> <p>2. Προγραμματισμένη επιθεώρηση κατ ελάχιστο τετραγωνικής ρίζας των παραγωγών /αγροτεμάχιων</p> <p>Δεύτερη επίσκεψη (επιτήρηση) 3. Αιφνιδιαστικές επιθεωρήσεις για (τουλάχιστον) 50% της τετραγωνικής ρίζας του παραγωγών ή / και ΜΔΠ και PHUs</p>	<p>Πρώτη επίσκεψη 1.Προγραμματισμένη επιθεώρηση QMS 2. α) Προγραμματισμένος έλεγχος σε (κατ ελάχιστο) τετραγωνική ρίζα του πραγματικού αριθμού παραγωγών /αγροτεμάχιων Ή 2β) Εάν δεν υπάρχουν κυρώσεις από προηγούμενη επιτήρηση : Κατ ελάχιστον στην τετραγωνική ρίζα του πραγματικού αριθμού παραγωγών και/ή των πιστοποιημένων ΜΔΠ αφαιρώντας τον αριθμό παραγωγών και/ή (πιστοποιημένων) ΜΔΠ που ελέγχθηκαν απρογραμματίιστα κατά την προηγούμενο έλεγχο(επιτήρηση)</p> <p>Δεύτερη επίσκεψη (επιτήρηση) 3. έλεγχοι (επιτήρησης) για 50% της τετραγωνικής ρίζας των παραγωγών / αγροτεμάχιων</p>
Έλεγχος μονάδων Διαχείρισής παραγωγής εξωτ. από EUROCERT.	<p>Ανάμεσα στην πρώτη και δεύτερη επίσκεψη: Ένα είναι μόνο μια η μονάδα διαχείρισης παραγωγής , τότε πρέπει να επιθεωρείται κάθε χρόνο στη διάρκεια της λειτουργίας. Όταν είναι παραπάνω από μια τότε η τετραγωνική ρίζα των συνολικών μονάδων χειρισμού προϊόντων πρέπει να επιθεωρούνται στη διάρκεια της λειτουργίας. Όταν η διαχείριση μονάδων χειρισμού προϊόντων (PH) δεν γίνεται κεντρικά, αλλά στις φάρμες των παραγωγών, αυτός ο παράγοντας πρέπει να λαμβάνεται υπόψη όταν προσδιορίζεται το δείγμα των παραγωγών που πρέπει να ελεγχθούν</p>	

Απροειδοποίητες QMS επιθεωρήσεις εξωτερικά από την EUROCERT	Πρόσθετες απροειδοποίητες QMS επιθεωρήσεις σε 10% των κάτοχων πιστοποιητικών.
---	---

Ver 5.4.1

	Αρχική Αξιολόγηση	Επιθεώρηση επιτήρησης (Επαναξιολόγηση)
Εσωτερικά από την Ομάδα Παραγωγών και στην Επιλογή 1 multisite με εφαρμογή QMS	1.Εσωτερικός έλεγχος QMS 2.Εσωτερικός έλεγχος κάθε παραγωγού/αγροτεμάχου και όλες τις μονάδες χειρισμού προϊόντος	1.Εσωτερικός έλεγχος QMS 2.Εσωτερικός έλεγχος κάθε παραγωγού/αγροτεμάχου και όλες τις μονάδες χειρισμού προϊόντος
Εξωτερική επιθεώρηση από EUROCERT ΧΩΡΙΣ HIGH RISK ΠΡΟΙΟΝΤΑ	First visit 1. QMS audit + square root of the total number of registered central product handling units while in operation 2. Unannounced inspection of (minimum) square root of registered producer/production sites Second visit (surveillance) 3. Surveillance unannounced inspection of (minimum) 50 % square root of certified producers/production sites	First visit 1. QMS audit 2.a) If sanction from previous surveillance: unannounced inspection of (minimum) square root of actual number of registered producers/production sites; or 2.b) If no sanction from previous surveillance: unannounced inspection of (minimum) square root of actual number of registered producers/production sites <i>minus</i> the number of producers/production sites inspected during the previous surveillance inspection Second visit (surveillance) 3. Surveillance unannounced inspection of (minimum) 50 % square root of the actual number of certified

<p>Producers with multisites and groups with high-risk products*</p> <p>Externally by the CB</p>	<p>1. QMS audit + total number of registered central product handling units while in operation</p> <p>2. At least 20% unannounced inspection of all registered producer members/production sites</p> <p>Visits may be split into 1st and 2nd visits annually, but no sampling of the producer members/sites may take place and at least 20% of the inspections on an annual basis needs to unannounced.</p>	<p>1. QMS audit + total number of registered central product handling units while in operation</p> <p>2. At least 20% unannounced inspection of all registered producer members/production sites</p> <p>Visits may be split into 1st and 2nd visits annually, but no sampling of the producer members/sites may take place and at least 20% of the inspections on an annual basis needs to unannounced.</p>
	<p>Initial Evaluations</p>	<p>Subsequent Evaluations</p>
<p>Applicable to all risk categories</p>		
<p>Product handling inspections externally by the CB</p>	<p>During first or second visit:</p> <p>If there is only one central product handling facility, it shall be inspected every year while in operation. When there are more than one central product handling facility, the square root of the total number of central product handling units registered shall be inspected while in operation.</p> <p>Where the product handling does not take place centrally, but on the farms of the producer members, this factor shall be taken into account when determining the sample of producers to be inspected.</p> <p>Sampling is not applicable for product handling units handling high-risk products.</p> <p>For aquaculture, every product handling unit shall always be inspected annually while in operation.</p>	
<p>Unannounced QMS audits externally by the CB</p>	<p>Minimum of 10% of certificate holders with QMS shall be audited unannounced.</p>	

*High-risk products as defined in the 'GLOBALG.A.P. Product List'.

5.2.1 Εσωτερική Επιθεώρηση

- α) Ο αιτών πρέπει να επιθεωρεί εσωτερικά όλους τους παραγωγούς της ομάδας/αγροτεμάχια για να επιβεβαιώνει τη συμμόρφωση τους με τις απαιτήσεις πιστοποίησης
- β) Η εσωτερική επιθεώρηση πρέπει να ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Μέρους II (PART II 1.5, 1.6) και περιλαμβάνει
- Τουλάχιστον μια εσωτερική επιθεώρηση του QMS από τον εσωτερικό επιθεωρητή, πριν την πρώτη επιθεώρηση της EUROCERT και από τότε να γίνεται κάθε χρόνο.
 - Μια τουλάχιστον εσωτερική επιθεώρηση σε κάθε εγγεγραμμένο παραγωγό/αγροτεμάχιο και σε κάθε εγκατάσταση χειρισμού προϊόντος από τον εσωτερικό ελεγκτή πριν την πρώτη επιθεώρηση της EUROCERT και από τότε να γίνεται κάθε χρόνο.

5.2.2 Εξωτερική Επιθεώρηση του ΣΔΠ από την EUROCERT

- A) Η επιθεώρηση (προγραμματισμένη και απρογραμματίστη) πρέπει να διενεργείται από ένα επιθεωρητή της EUROCERT (part III)
- B) Η επιθεώρηση (προγραμματισμένη και απρογραμματίστη) πρέπει να βασίζεται στο QMS checklist που είναι διαθέσιμο στο site GlobalGAP.

5.2.2.1 Προγραμματισμένη Επιθεώρηση QMS

Τουλάχιστον μια προγραμματισμένη επιθεώρηση στο QMS πρέπει να διενεργείται από την EUROCERT στην αρχική επιθεώρηση και από τότε ετήσια στις εγγεγραμμένες φάρμες.

Ο ΦΠ μπορεί να διαιρέσει την επιθεωρητή σε 2 μέρη, που πρέπει να επιθεωρήσουν από τον ίδιο επιθεωρητή.

- Ενότητα εκτός τοποθεσίας: Αυτή αποτελείται από μία επιθεώρηση γραφείου της έγγραφης τεκμηρίωσης που στέλνει το QMS στον ΦΠ πριν την επιθεώρηση, και περιλαμβάνει εσωτερική επιθεώρηση, εσωτερικό μητρώο των εγκεκριμένων μελών παραγωγών/ τοποθεσιών παραγωγής, Δήλωση Πολιτικής Ασφάλειας Τροφίμων, αναλύσεις επικινδυνότητας, διαδικασίες που απαιτούνται στο Μέρος II των Γενικών Κανονισμών, Σύστημα Παρακολούθησης Υπολειμμάτων (συχνότητα, παράμετροι, πρόγραμμα δειγματοληψίας), αναφορές ανάλυσης υπολειμμάτων, άδειες, λίστα φαρμάκων που χρησιμοποιούνται, λίστα φυτοπροστατευτικών προϊόντων που χρησιμοποιούνται, απόδειξη διαπίστευσης εργαστηρίου και πιστοποιητικά ή αναφορές ελέγχου των υπεργολαβικών δραστηριοτήτων.
- Ενότητα εντός τοποθεσίας: Αυτή αποτελείται από μία επιτόπια επιθεώρηση του υπόλοιπου περιεχομένου της λίστας ελέγχου QMS, επιπλέον την επαλήθευση των αξιολογημένων εκτός τοποθεσίας πληροφοριών και τον τρόπο που το σύστημα διαχείρισης λειτουργεί εντός τοποθεσίας (πχ. εσωτερικοί έλεγχοι, ιχνηλασιμότητα, διαχωρισμός και ισοζύγιο μάζας, κεντρικές μονάδες χειρισμού προϊόντος, κτλ.).

Ο λόγος που χρησιμοποιούνται δύο ενότητες είναι για να ελαττωθεί ο χρόνος που δαπανάται εντός τοποθεσίας, αν και η συνολική διάρκεια της επιθεώρησης δεν μειώνεται.

Ο ΦΠ αποφασίζει αν θα προσφέρει την ενότητα εκτός τοποθεσίας στους πελάτες του. Στην περίπτωση που ο ΦΠ προσφέρει την ενότητα εκτός τοποθεσίας στους πελάτες του, η χρήση πρέπει να συμφωνείται από κοινού με κάθε ομάδα παραγωγών/εταιρία.

Η ομάδα παραγωγών/εταιρία έχει το δικαίωμα να μη στέλνει ορισμένα απαιτούμενα έγγραφα στον ΦΠ εάν αυτά θεωρούνται εμπιστευτικά. Στην περίπτωση αυτή, οι πληροφορίες θα πρέπει να παρουσιάζονται κατά τη διάρκεια της επιθεώρησης στην τοποθεσία.

(Βλέπε επίσης περιγραφή ενότητας εκτός τοποθεσίας στους Γενικούς Κανονισμούς Μέρος III)

5.2.2.2. Απροειδοποίητες Επιθεωρήσεις QMS

- i) Η EUROCERT πρέπει να διενεργεί αιφνιδιαστικούς ελέγχους ΣΔΠ σε τουλάχιστον 10% των πιστοποιημένων ομάδων παραγωγών και σε multi-sites με QMS σε ετήσια βάση
- ii) Οι εντοπισμένες μη συμμορφώσεις θα αντιμετωπίζονται όπως και στους προγραμματισμένους ελέγχους.
- iii) ver 5.2. Η EUROCERT μπορεί να ενημερώνει τον κάτοχο του πιστοποιητικού. Η κοινοποίηση αυτή κανονικά δεν θα υπερβαίνει 48 ώρες (2 εργάσιμες ημέρες) πριν από την προβλεπόμενη επίσκεψη. Στην εξαιρετική περίπτωση που είναι αδύνατο για τον κάτοχο του πιστοποιητικού να δεχθεί την προτεινόμενη ημερομηνία (λόγω ιατρικούς ή άλλους βάσιμους λόγους), οι κάτοχοι του πιστοποιητικού θα λάβουν μία ακόμη ευκαιρία να ενημερωθούν για αιφνιδιαστική επιθεώρηση επιτήρησης. Ο κάτοχος πιστοποιητικού λαμβάνει γραπτή προειδοποίηση, εφόσον η πρώτη ημερομηνία δεν έχει γίνει δεκτή. Ο κάτοχος πιστοποιητικού θα λάβει την κοινοποίηση μιας επίσκεψης πριν από 48-ώρες. Αν η επίσκεψη δεν μπορεί να πραγματοποιηθεί λόγω αβάσιμων λόγων, η πλήρης αναστολή θα εκδοθεί.
- iii) ver 5.4.1 . Δεν θα πρέπει να υπάρχει προειδοποίηση πριν την επιθεώρηση. Εάν είναι αδύνατο για τον παραγωγό να δεχθεί την επιθεώρηση , ο παράγωγος θα έχει άλλη μια ευκαιρία για την απροειδοποίητη επιθεώρηση. Θα λαμβάνει μια γραπτή προειδοποίηση εάν δεν γίνει εφικτή η επιθεώρηση για αιτιολογημένους λόγους , θα πρέπει να γίνει ανάκληση όλων των προϊόντων του παραγωγού.

5.2.3 Εξωτερική επιθεώρηση του παραγωγού/επιτόπιοι έλεγχοι αγροτεμάχιων

- α) Η επιθεώρηση πρέπει να διενεργείται από ένα ελεγκτή ή επιθεωρητή της EUROCERT.
- β) Η EUROCERT πρέπει να επιθεωρεί όλο το ερωτηματολόγιο.(Major Musts, Minor Musts and Recommendations) .
- γ) η επιθεώρηση για κάθε μέλος ή αγροτεμάχιο πρέπει να καλύπτει όλα τα προϊόντα , διαδικασίες και αν είναι σχετικό τη μονάδα διαχείρισης παραγωγής και τη διοικητική μονάδα.
- δ) Αρχική επιθεώρηση/ νέα επιθεώρηση από το ΦΠ: Πριν από την έκδοση νέου πιστοποιητικού (αρχική πιστοποίηση, ή επιθεώρηση από ένα νέο ΦΠ), πρέπει να επιθεωρείται κατ 'ελάχιστον η τετραγωνική ρίζα του συνολικού αριθμού των παραγωγών και οι μονάδες παραγωγής ανάλογα με το πεδίο εφαρμογής της πιστοποίησης. Κατά τη διάρκεια ισχύος του πιστοποιητικού , η επιθεώρηση επιτήρησης για το 50% της τετραγωνικής ρίζας των πιστοποιημένων παράγωγων/αγροτεμάχιων πρέπει να επιθεωρούνται.

Ver 5.4.1

- For producers with high-risk products, at least 20% of the inspections of the selected producer members production sites shall be unannounced.
- The 25% of the selected producer members or sites shall be selected randomly.

ε) Έλεγχος Επαναπιστοποίησης (επιτήρηση) παραγωγών(2^η χρονιά κτλ) :

- i) Η EUROCERT προβαίνει σε προγραμματισμένες επιθεωρήσεις σε κάθε ομάδα παραγωγών και στα MULTI-SITE ετησίως.
- ii) Οι έλεγχοι πρέπει να χωρίζονται στα δύο κατά τη διάρκεια του κύκλου πιστοποίησής με σκοπό την αύξηση της αξιοπιστίας του συστήματος.
- επιθεώρηση Επαναπιστοποίησης
 - επιθεώρησης επιτήρησης παραγωγών.

Αυτό δεν μειώνει τον ελάχιστο αριθμό ελέγχων κατά τη διάρκεια του κύκλου πιστοποίησης

iii) Ο ελάχιστος αριθμός παραγωγών / αγροτεμαχίων που πρέπει να επιθεωρούνται κατά τη διάρκεια ενός κύκλου ισούται με την τετραγωνική ρίζα του αριθμού των παραγωγών / αγροτεμαχίων (Να γίνεται ομαδοποίηση ανά τύπο παραγωγής (βλέπε Part III: 5.4.2.1 Annual Inspection: πχ α)ανοικτοί αγροί ή καρποί β)Θερμοκήπια/στεγασμένα, γ)πολυετείς καλλιέργειες)

50% της τετραγωνικής ρίζας των παραγωγών /αγροτεμάχιων πρέπει να ελέγχονται κατά την επιθεώρηση

iv) Το δείγμα για την ετήσια επιθεώρηση από την EUROCERT θα μειωθεί στην τετραγωνική ρίζα του αριθμού των παραγωγών / αγροτεμάχιων μείον τον αριθμό των παραγωγών / αγροτεμάχιων που επιθεωρηθήκαν χωρίς προειδοποίηση στην προηγούμενη επιθεώρηση:

-Μόνο στην περίπτωση που οι παραγωγοί που έχουν επιθεωρηθεί εξωτερικά κατά την προηγούμενη επιτήρηση δεν έχουν κυρώσεις,

-η επιθεώρηση QMS δεν εγείρει αμφιβολίες για την αξιοπιστία του συστήματος.

Παράδειγμα 1: Σε ομάδα παραγωγών με 50 μέλη, ο ΦΠ πρέπει να ελέγξει 8 μέλη (τετραγωνική ρίζα του 50) κατά την αρχική επιθεώρηση. Κατά τους επόμενους ελέγχους επίβλεψης πρέπει να ελεγχθούν 4 (0.5 χ 8) μέλη. Ο συνολικός αριθμός των ελεγχμένων παραγωγών τον πρώτο χρόνο είναι 12. Τον επόμενο χρόνο, εφόσον δεν διαπιστωθούν μη-τηρήσεις κατά τους προηγούμενους 4 ελέγχους επίβλεψης, ο ΦΠ πρέπει να ελέγξει 4 παραγωγούς κατά την επιθεώρηση επανα-πιστοποίησης και αργότερα 4 κατά τους ελέγχους επίβλεψης.

Παράδειγμα 2: Σε μια ομάδα παραγωγών με 5 μέλη κατά την αρχική επιθεώρηση, 3 μέλη (τετραγωνική ρίζα του 5) και κατά τους επόμενους ελέγχους επίβλεψης 2 (0.5 χ 3) μέλη πρέπει να ελεγχθούν. Αν τον επόμενο χρόνο ο συνολικός αριθμός των μελών της ομάδας μειωθεί σε 4, και δεν διαπιστωθούν μη-τηρήσεις κατά τον έλεγχο επίβλεψης παραγωγού, πρέπει να ελεγχθεί ακόμη 1 παραγωγός.

Ver 5.4.1 . Points (v) to (viii) are only applicable to groups or sites where no high-risk products are included in the scope of certification (because sampling is not allowed where high-risk products are included)

v) Πριν από κάθε απόφαση πιστοποίησης, η τετραγωνική ρίζα του συνολικού αριθμού των μελών-παραγωγών/αγροτεμάχιων πρέπει να έχουν επιθεωρηθεί κατά τους τελευταίους 12 μήνες.

vi) ο ΦΠ μπορεί να αυξήσει το δείγμα αν πρέπει να ελέγξει αν μια μη συμμόρφωση είναι δομική ή όχι.

5. 3 Χρονοδιάγραμμα Επιθεώρησης

5.3.1 Αρχική (πρώτη) επιθεώρηση

α) Εφαρμόζεται σε έναν αιτούντα πιστοποίηση GLOBALG.AP για πρώτη φορά, ή κατά την προσθήκη ενός νέου προϊόντος στο πιστοποιητικό GLOBALG.AP. δεν θεωρείται πρώτη επιθεώρηση αν κάποιος παράγωγος αλλάζει από Globalgap IFA σε άλλο σχήμα ή το ανάποδο αλλά επιτήρηση.

β) Δεν μπορεί να γίνει επιθεώρηση έως ότου η EUROCERT να αποδεχθεί την εγγραφή του αιτούντα.

γ) Κάθε διαδικασία παραγωγής για προϊόντα εγγεγραμμένα και αποδεκτά για την πιστοποίηση, πρέπει να είναι πλήρως επιθεωρημένα (όλα τα ισχύοντα σημεία ελέγχου πρέπει να έχουν επαληθευτεί) , πριν από την έκδοση του πιστοποιητικού.

Αυτή δεν είναι επίσημη έκδοση των Γενικών Κανονισμών.

Παρακαλώ αναφερθείτε στην Αγγλική Έκδοση σε περίπτωση αμφιβολίας
ΔΠ 13.9/E01/20-6-2023

- δ) Ένα προϊόν που δεν έχει γίνει ακόμη η συγκομιδή δεν πρέπει να περιλαμβάνεται στο πιστοποιητικό (δηλαδή, δεν είναι δυνατόν να πιστοποιηθεί ένα προϊόν στο μέλλον).
- ε) Είναι δυνατόν να προστεθεί ένα νέο προϊόν σε ένα ήδη υπάρχον πιστοποιητικό κατά τη διάρκεια μιας αιφνιδιαστική επιθεώρηση (Επιλογή 1 χωρίς QMS) ή κατά τη διάρκεια μιας επιθεώρησης επιτήρησης (επιλογή 2 / Επιλογή 1 με QMS) , υπό την προϋπόθεση ότι όλα τα ισχύοντα σημεία ελέγχου για το προϊόν αυτό επαληθεύονται.
- στ) Ο αιτών πρέπει να έχει αρχεία και η EUROCERT να τα επιθεωρήσει
- (i) Από την ημερομηνία της καταχώρισης, ή /και
 - (ii) για τουλάχιστον 3 μήνες πριν από την πρώτη επιθεώρηση (οποίο είναι μεγαλύτερο).
- η) Τα προϊόντα που συγκομίζονται / σφάζονται / επεξεργάζονται πριν από την εγγραφή στο GLOBALG.AP δεν μπορούν να πιστοποιηθούν.
- θ) Αρχεία που σχετίζονται με την συγκομιδή ή τον χειρισμό προϊόντων πριν ο παραγωγός εγγραφεί στην GLOBALGAP, δεν ισχύουν.

5.3.2. Επιθεωρήσεις επιτήρησης (Μεταγενέστερες Επιθεωρήσεις)

- α) Κάθε διαδικασία παραγωγής για προϊόντα που έχουν καταχωρισθεί και εγκριθεί για την πιστοποίηση θα πρέπει να αξιολογηθεί πλήρως (όλα τα καθορισμένα σημεία ελέγχου πρέπει να ελέγχεται) ετησίως πριν από την έκδοση του πιστοποιητικού . Αυτό ισχύει και στην περίπτωση που οι παραγωγοί αλλάζουν ΦΠ.
- β) Η επιθεώρηση επιτήρησης, μπορεί να γίνει οποιαδήποτε στιγμή μέσα στο «παραθύρο επιθεώρησης» το οποίο εκτείνεται σε μια περίοδο 8 μηνών: από 4 μήνες πριν τη λήξη του πιστοποιητικού και (έαν ο ΦΠ εκτείνει την περίοδο ισχύος του πιστοποιητικού) μέχρι 4 μήνες μετά την κανονική λήξη του πιστοποιητικού .

Παράδειγμα: Παράδειγμα : 1η ημερομηνία πιστοποίησης : 14 Φεβρουαρίου 2015 (ημερομηνία λήξης : 13 Φεβρουαρίου του 2016). 2η επιθεώρηση μπορεί να είναι ανά πάσα στιγμή από την 14 Οκτώβρη, 2015 έως τις 13 Ιουνίου το 2016, εάν η ισχύς του πιστοποιητικού παραταθεί

- γ) Πρέπει να υπάρχει ένα ελάχιστο χρονικό διάστημα των 6 μηνών μεταξύ 2 επιθεωρήσεων για επαναπιστοποίηση.

6. ΔΙΕΡΓΑΣΙΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ

6.1 Μη συμμόρφωση ως προς τα κριτήρια ελέγχου και μη συμμόρφωση ως προς τον Κανονισμό (Non-compliance and non-conformance)

- α) **Μη συμμόρφωση ως προς σημείο ελέγχου (Non-compliance with a control point):** Όταν ένα κύριο ή προτεινόμενο σημείο ελέγχου (minor must or recommendation) GLOBALG.AP στο ερωτηματολόγιο δεν πληρείται σύμφωνα με τα κριτήρια συμμόρφωσης-
- β) **Μη συμμόρφωση ως προς τον Κανονισμό:** Όταν ένας κανόνας GLOBALG.AP που είναι αναγκαίος για την απόκτηση του πιστοποιητικού παραβιάζεται (βλ. 6.2) (π.χ. μη συμμόρφωση με μία ή περισσότερες Κρίσιμες ή περισσότερο από το 5 % των εφαρμόσιμων Κύριων (Δευτερευόντων)).

γ) Συμβατική Μη συμμόρφωση: Παράβαση οποιασδήποτε από τις συμφωνίες που υπογράφηκαν στη σύμβαση μεταξύ της EUROCERT και του παραγωγού που σχετίζεται με τα θέματα GLOBALG.AP

Παραδείγματα: οι συναλλαγές με ένα προϊόν που δεν συμμορφώνεται με τις νομικές απαιτήσεις, Ψευδείς επικοινωνία με τον παραγωγό όσον αφορά την πιστοποίηση GLOBALG.AP, κατάχρηση εμπορικού σήματος, οι πληρωμές δεν γίνονται σύμφωνα με τους συμβατικούς όρους κτλ

6.2 Απαιτήσεις για να πιστοποιηθεί και να διατηρηθεί η πιστοποίηση GLOBALG.AP

Η συμμόρφωση προς το GLOBALGAP -IFA αποτελείται από τρεις τύπους σημείων ελέγχου με τους οποίους ο παραγωγός πρέπει να συμμορφωθεί για να πιστοποιηθεί. Αυτές είναι Κρίσιμες Απαιτήσεις, Κύριες Απαιτήσεις και Συστάσεις, που πρέπει να εκπληρωθούν ως εξής:

ΚΡΙΣΙΜΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ (Major Musts)

100% συμμόρφωση σε όλες τις εφαρμόσιμες Κρίσιμες απαιτήσεις και το ΣΔΠ είναι υποχρεωτική.

ΚΥΡΙΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ (Minor Musts)

Για όλα τα πεδία 95% συμμόρφωση σε όλες τις εφαρμόσιμες Κύριες απαιτήσεις είναι υποχρεωτική.

ΣΥΣΤΑΣΕΙΣ

Δεν ορίζεται ελάχιστο ποσοστό συμμόρφωσης.

Ο παραγωγός πρέπει να συμμορφώνονται με τις συμφωνίες που έχουν υπογραφεί (GLOBALG.AP sub-license Agreement και σύμβαση παροχής υπηρεσιών ΦΠ στην τρέχουσα εκδοχή τους) και με τις προϋποθέσεις που ορίζονται στους Γενικούς Κανονισμούς στην τρέχουσα εκδοχή τους.

6.2.1 Υπολογισμός Συμμόρφωσης Κύριων Απαιτήσεων

α) Για τον υπολογισμό, ο ακόλουθος τύπος πρέπει να εφαρμόζεται:

$$\left\{ \begin{array}{l} \text{(Συνολικός Αριθμός} \\ \text{Κύριων σημείων} \\ \text{ελέγχου)} \end{array} \right. - \begin{array}{l} \text{(Μη εφαρμόσιμα} \\ \text{Κύρια Σημεία} \\ \text{Ελέγχου που} \\ \text{βρέθηκαν στην} \\ \text{εκμετάλλευση)} \end{array} \left. \right\} \times 5\% = \begin{array}{l} \text{(Αριθμός των} \\ \text{επιτρεπόμενων μη} \\ \text{συμμορφούμενων} \\ \text{κυρίων} \\ \text{απαιτήσεων)} \end{array}$$

π.χ. (All Farm + Crop Base + Fruit and Vegetables: 122 – 52 NA) x 0.05 = 70 x 0.05 = 3.5.

Ένας παραγωγός επιδιώκει την πιστοποίηση για τα φρούτα και τα λαχανικά: Ο παραγωγός πρέπει να συμμορφωθεί με το 95% των εφαρμόσιμων δευτερευόντων Κύριων Απαιτήσεων για το Βασικό τμήμα εκμεταλλεύσεων (AF), το Τμήμα βάσης καλλιεργειών (CB) και το Τμήμα φρούτων και λαχανικών (FV) που συνδυάζονται.

(122 – 52) x 0.05 = 70 x 0.05 = 3.5.

Αυτό σημαίνει ότι ο συνολικός αριθμός των κύριων απαιτήσεων που είναι δυνατόν να μην συμμορφώνονται είναι 3,5, η οποία πρέπει να στρογγυλοποιείται προς τα

κάτω. Συνεπώς, αυτός ο παραγωγός μπορεί να έχει μόνο τρεις κύριες απαιτήσεις που δεν συμμορφώνονται.

70 εφαρμόσιμα κύρια σημεία ελέγχου - 3 μη συμμορφούμενα κύρια σημεία ελέγχου. = 67.

Αυτό δίνει επίπεδο συμμόρφωσης των 95,7%, ενώ εάν ήταν 3,5 , στρογγυλοποιημένα στο 4 θα έδινε το επίπεδο συμμόρφωσης των 94,2%, το οποίο δεν συμμορφώνεται με τον κανόνα για πιστοποίηση.

Παρατήρηση : το 94.9 δεν μπορεί να στρογγυλοποιηθεί προς τα πάνω 95%

β) σε όλες τις περιπτώσεις ο υπολογισμός πρέπει να είναι διαθέσιμος μετά την επιθεώρηση.

6.2.2 Εφαρμόσιμα Σημεία Ελέγχου

α) Τα σημεία ελέγχου που πρέπει να λαμβάνονται υπόψη για τον υπολογισμό του ποσοστού συμμόρφωσης για κρίσιμες και κύριες μη συμμορφώσεις εξαρτώνται από το προϊόν και το πεδίο πιστοποίησης. Ο αιτών εξασφαλίζει ότι κάθε επιμέρους αγροτεμάχιο και προϊόν συμμορφώνεται προς τις απαιτήσεις πιστοποίησης. Έτσι, το ποσοστό συμμόρφωσης υπολογίζεται λαμβάνοντας υπόψη όλα τα σημεία των ελέγχων που εφαρμόζονται σε κάθε θέση και το προϊόν.

β) Σε μια επιθεώρηση multi-site (χωρίς ΣΔΠ), το επίπεδο συμμόρφωσης υπολογίζεται για τη συνολική διαδικασία σε ένα ερωτηματολόγιο. Κάθε εφαρμόσιμο σημείο ελέγχου, κοινό σε όλες τις τοποθεσίες πρέπει να λαμβάνεται υπόψη για όλες τις τοποθεσίες.

γ) Σε μια επιθεώρηση multi-site με QMS, το επίπεδο συμμόρφωσης υπολογίζεται ανά δείγμα αγροτεμάχιων (κάθε αγροτεμάχιο πρέπει να συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις πιστοποίησης). Κάθε εφαρμόσιμο σημείο ελέγχου κοινό για όλους τους παραγωγούς (δηλαδή πχ ένας κοινός χώρος αποθήκευσης χημικών), πρέπει να ληφθεί υπόψη για όλα τα αγροτεμάχια.

δ) Σε μια ομάδα παραγωγών , το επίπεδο συμμόρφωσης υπολογίζεται ανά παραγωγό του δείγματος . Κάθε μέλος παραγωγός πρέπει να συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις πιστοποίησης . Κάθε ισχύον κοινό σημείο σε όλους τους παραγωγούς ελέγχου (π.χ. κεντρικής αποθήκευσης χημικών) θα πρέπει να ληφθεί υπόψη για όλους τους παραγωγούς

6.3 ΑΠΟΦΑΣΗ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ

α) Η EUROCERT πρέπει να πάρει την απόφαση πιστοποίησης εντός των 28 ημερολογιακών ημερών μετά από το κλείσιμο των μη συμμορφώσεων. Σε περίπτωση που δεν υπάρχουν μη-συμμορφώσεις που διαπιστώθηκαν κατά την επιθεώρηση / έλεγχο, αυτό σημαίνει ότι η EUROCERT θα πρέπει να πάρει την απόφαση το αργότερο 28 ημέρες μετά το τέλος της επιθεώρησης / ελέγχου .

β) Κάθε καταγγελία ή προσφυγή κατά της EUROCERT θα ακολουθήσει το διαδικασία παραπόνων και καταγγελιών της EUROCERT. Σε περίπτωση που η EUROCERT δεν ανταποκριθεί ικανοποιητικά, η καταγγελία μπορεί να απευθύνεται στη Γραμματεία της GLOBALG.AP

γ) Είναι δυνατόν να εκδοθεί πιστοποιητικό για το Πρότυπο Ασφάλειας Τροφίμων (FSS) με βάση τα αποτελέσματα της αντίστοιχης IFA επιθεώρησης, εφόσον ο παραγωγός συμμορφώνεται με το 100% για όλες τις ισχύουσες Κύρια Πρέπεια και το 95 % του συνόλου των εφαρμόσιμων Δευτερευόντων Πρέπεια του FSS .

6.4. ΚΥΡΩΣΕΙΣ

α) Όταν διαπιστώνεται μια μη συμμόρφωση, η EUROCERT θα προβαίνει σε κυρώσεις (προειδοποίηση, αναστολή ενός προϊόντος ή ακύρωσης).

β) Οι παραγωγοί δεν μπορούν να αλλάξουν ΦΠ μέχρι την ανάκληση της μη συμμόρφωσης που οδήγησε στην αντίστοιχη κύρωση.

γ) ΜΟΝΟ ο Φορέας Πιστοποίησης ή η ομάδα παραγωγών που έχουν εκδώσει την κύρωση έχει το δικαίωμα να την αναιρέσει, εφόσον υπάρχουν επαρκή και έγκαιρα στοιχεία των διορθωτικών δράσεων (είτε μέσω επίσκεψης παρακολούθησης ή άλλων γραπτών ή οπτικών αποδείξεων).

δ) Σε περίπτωση που ένας παραγωγός έχει πιστοποιηθεί τόσο για IFA και FSS, οι κυρώσεις θα εφαρμόζονται ταυτόχρονα τόσο IFA και FSS , αν ο λόγος για την κύρωση είναι μια μη συμμόρφωση προς τις απαιτήσεις της πιστοποίησης FSS .

6.4.1 Προειδοποίηση

(α) Για όλους τους τύπους Μ/Σ που ανιχνεύονται, μια Προειδοποίηση εκδίδεται.

(β) Εάν υπάρχει μια μη-συμμόρφωση που διαπιστώθηκε κατά την επιθεώρηση, ο παραγωγός πρέπει να αποδεχθεί μια προειδοποίηση, όταν η επιθεώρηση ολοκληρωθεί. Αυτή είναι μια προσωρινή έκθεση που θα μπορούσε να παρακαμφθεί από την αρχή πιστοποίησης της EUROCERT.

(γ) **Αρχική επιθεώρηση:**

(i) Εάν ένας μεμονωμένος παραγωγός ή ομάδα παραγωγών δεν συμμορφώνεται με το 100 % των Κύριο Πρέπεια και το 95 % Δευτερεύοντα Πρέπεια εντός 28 ημερών μετά την αρχική επιθεώρηση , η κατάσταση " ανοικτή μη συμμόρφωση " θα πρέπει να βρίσκεται στην GLOBALG.AP Βάση δεδομένων.

(ii) Αν η αιτία της προειδοποίησης δεν επιλυθεί εντός τριών (3) μηνών, θα πρέπει να πραγματοποιηθεί ξανά επιθεώρηση πριν από την έκδοση του πιστοποιητικού.

(δ) **Επιθεωρήσεις επιτήρησης**

(i) Εκκρεμείς μη συμμορφώσεις πρέπει να κλείσουν εντός 28 ημερών.

(ii) Εάν η μη συμμόρφωση είναι σε συμβόλαιο, Γενικό κανονισμό ή σε **μια Κρίσιμη Απαίτηση**, η περίοδος που δίνεται για την εφαρμογή αναστολής, θα εξαρτηθεί από την κρισιμότητα της μη συμμόρφωσης ως προς την ασφάλεια των ανθρώπων, του περιβάλλοντος και των καταναλωτών, και αξιολογείται από τον επιθεωρητή / ελεγκτή που διεξάγει την επιθεώρηση / έλεγχο, και εξαρτάται από την περίοδο για την εφαρμογή των διορθωτικών ενεργειών. Η EUROCERT πρέπει να αποφασίσει τον χρόνο που θα δώσει στον παραγωγό (εντός του ορίου των 28 ημερών) για να κλείσει την Κρίσιμη μη συμμόρφωση. **Δεν δίνεται χρόνος για τη συμμόρφωση όταν η ΜΣ αφορά μια σοβαρή απειλή για την ασφάλεια των εργαζομένων, του περιβάλλοντος, των καταναλωτών αλλά και/ή της ακεραιότητας**

του προϊόντος (πχ πώληση απιστοποιητών προϊόντων ως πιστοποιημένων) και η αναστολή χορηγείται αμέσως.

Αυτό θα πρέπει να κοινοποιείται μέσω επίσημης προειδοποιητικής επιστολής.

6.4.1. Αναστολή προϊόντος - Διαθεσιμότητα Προϊόντος

α) Αν η αιτία της προειδοποίησης δεν επιλυθεί εντός της καθορισμένης χρονικής περιόδου (μέχρι 28 ημέρες) , η αναστολή θα πρέπει να επιβάλλονται από τον οργανισμό πιστοποίησης ή την ομάδα παραγωγών στα μέλη της αμέσως .

β) Η EUROCERT μπορεί να ακυρώσει αναστολή προϊόντος που επιβάλλονται στους παραγωγούς και ομάδες παραγωγών που εκδίδονται από αυτούς .

γ) Οι ομάδες παραγωγών μπορούν να άρει την αναστολή προϊόντος που έγιναν σε παραγωγών-μέλη τους που έχει χορηγηθεί από αυτούς .

δ) Η αναστολή μπορεί να εφαρμοστεί σε ένα, περισσότερα ή όλα τα προϊόντα που καλύπτονται από το πιστοποιητικό.

ε) Ένα προϊόν δεν μπορεί να ανασταλεί εν μέρει για ένα μεμονωμένο παραγωγό (μόνος ή multisite), δηλαδή ολόκληρο το προϊόν πρέπει να ανασταλεί

στ) Όταν εφαρμόζεται η αναστολή , η EUROCERT/Ομάδα παραγωγών καθορίζει την προθεσμία για τη διόρθωση (όχι περισσότερο από 12 μήνες) .

ζ) Κατά την περίοδο αναστολής, απαγορεύεται στον παραγωγό να χρησιμοποιήσει το λογότυπο και το εμπορικό σήμα GLOBALGAP , τη σύμβαση/πιστοποιητικό ή όποιο άλλο έγγραφο που έχει σχέση με το GLOBALGAP για το συγκεκριμένο προϊόν.

η) Αν ένας παραγωγός ενημερώσει την EUROCERT ότι η μη συμμόρφωση έχει επιλυθεί πριν από το τέλος της χρονικής περιόδου, οι αντίστοιχες κυρώσεις θα αρθούν, σύμφωνα με ικανοποιητικά αποδεικτικά στοιχεία και η υπόθεση κλείνει.

θ) Αν η αιτία της αναστολής δεν έχει λυθεί εντός της προβλεπόμενης προθεσμίας, η ακύρωση του προϊόντος επιβάλλεται.

ι) Η αναστολή παραμένει όσο η EUROCERT ή η ομάδα παραγωγών δεν θα άρει ή να επιβάλει την ακύρωση.

6.4.2.1 Οικειοθελής Αναστολή Προϊόντος

(i) Ο παραγωγός ή ομάδα παραγωγών μπορεί η ίδια να ζητήσει από τη EUROCERT την αναστολή ενός, πολλών ή όλων των προϊόντων που καλύπτονται από το πιστοποιητικό (εκτός εάν η EUROCERT έχει ήδη επιβάλλει κυρώσεις). Αυτό μπορεί να συμβεί αν ο παραγωγός έχει δυσκολίες με τη συμμόρφωση με το πρότυπο και χρειάζεται χρόνο ώστε να κλείσουν τυχόν μη συμμορφώσεις.

(ii) Η αναστολή αυτή δεν θα καθυστερήσει την ημερομηνία ανανέωσης, ούτε θα επιτρέψει στον παραγωγό να αποφύγει την καταβολή εγγραφής και άλλες ισχύουσες αμοιβές.

iii) Η προθεσμία για το κλείσιμο μη συμμόρφωση θα έχει καθοριστεί από το δηλών παραγωγό / παραγωγό ομάδα, η οποία πρέπει να συμφωνηθεί με τις EUROCERT αλλά πρέπει να κλείσει πριν η EUROCERT μπορέσει να άρει την αναστολή.

iv) Το ίδιο ισχύει για ένα μέλος μιας ομάδας παραγωγών, που μπορεί εθελοντικά να ζητήσει από τους ομάδα την προσωρινή αναστολή των προϊόντων του(ους). Και εδώ, η προθεσμία για το κλείσιμο της μη συμμόρφωση έχει καθοριστεί από

τον ίδιο παραγωγό, η οποία πρέπει να συμφωνηθεί με τον υπεύθυνο εκπρόσωπο της ομάδας παραγωγών, αλλά πρέπει να κλείσει πριν η ομάδα άρει την αναστολή.
ν) Στη Βαση δεδομένων GLOBALG.A.P θα πρέπει να καθοριστεί η κατάσταση του προϊόντος ως " αυτό-αναστολή" για τα αντίστοιχα προϊόντα

6.4.3 Ακύρωση

α) Ακύρωση του συμβολαίου εκδίδεται όταν:

i) Η EUROCERT βρίσκει στοιχεία για απάτη ή / και την έλλειψη εμπιστοσύνης για τη συμμόρφωση με απαιτήσεις GLOBALG.A.P.

ii) Ο παραγωγός / ομάδα παραγωγών δεν μπορεί να αποδείξει την εφαρμογή αποτελεσματικών διορθωτικών μέτρων μετά από μία αναστολή της EUROCERT

β) Μια Ακύρωση του συμβολαίου θα προκαλέσει ολική απαγόρευση της χρήσης του λογότυπου και του εμπορικού σήματος GLOBALGAP, τη σύμβαση/πιστοποιητικό ή όποιο άλλο έγγραφο που έχει σχέση με τη GLOBALGAP .

γ) Ένας Παραγωγός που του έχει επιβληθεί μια Ακύρωση δεν μπορεί να προβεί σε αίτηση για πιστοποίηση GLOBALGAP μέχρι και 12 μήνες μετά την ημερομηνία της Ακύρωσης.

6.5 ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ ΚΑΙ ΠΡΟΣΦΥΓΕΣ

α) Ο παραγωγός πρέπει ή να επιλύσει τις μη συμμορφώσεις που του έχουν κοινοποιηθεί ή να προσφύγει/ απαντήσει εγγράφως στην EUROCERT κατά των μη συμμορφώσεων, εξηγώντας τους λόγους της προσφυγής.

β) Εάν οι μη συμμορφώσεις δεν έχουν επιλυθεί εντός της επιτρεπόμενης προθεσμίας, η ακύρωση θα κλιμακωθεί

6.6 Κυρώσεις σε ΦΠ - Sanctioning of Certification Bodies

Α) Η GLOBALGAP διαθέτει το δικαίωμα να επιβάλλει κυρώσεις στους ΦΠς βασισμένη σε τεκμήρια για το ότι δεν ακολουθούν διαδικασίες ή παραγράφου της Σύμβασης Πιστοποίησης που έχει υπογραφεί μεταξύ Globalgap και της EUROCERT. (γενικός κανονισμούς Μέρος III)

6.7 ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟ GLOBALGAP ΚΑΙ ΚΥΚΛΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ

α) Το GLOBALG.A.P . Πιστοποιητικό μπορεί να εκδίδεται μόνο για την υποψήφια νομική οντότητα .

β) Το όνομα του εμπόρου θα μπορούσε ενδεχομένως να αναφέρεται στο πιστοποιητικό μόνο με την ακόλουθη αποποίηση ευθυνών : 'Can be exclusively traded through XYZ'- 'Μπορεί να εμπορευθεί αποκλειστικά μέσω XYZ'" .

γ) Το πιστοποιητικό δεν μεταβιβάζεται από ένα νομικό πρόσωπο σε άλλο , όταν εγκαταστάσεις παραγωγής αλλάζουν νομική οντότητα. Σε αυτήν την περίπτωση μια πλήρη επιθεώρηση , ακολουθώντας τους κανόνες για τις επιθεωρήσεις επιτήρησης είναι απαραίτητη. Το νέο νομικό πρόσωπο θα λάβετε ένα νέο GGN .

δ) Ο κύκλος πιστοποίησης είναι 12 μήνες υπό τις κυρώσεις και παρατάσεις σύμφωνα με το πεδίο εφαρμογής που περιγράφεται .

ε) Είναι δυνατόν να εκδοθεί πρότυπο ασφάλειας Πιστοποιητικό V5 Τροφίμων με βάση τα αποτελέσματα της επιθεώρησης IFA V5 .

6.7.1 Certificate Information

Α) Ηλεκτρονικό Πιστοποιητικό (ecert) εκδίδεται κάθε φορά σύμφωνα από την βάση δεδομένων της GG, το οποίο αρχειοθετείται και είναι διαθέσιμο στον πελάτη.

Το πιστοποιητικό που εκδίδεται από την EUROCERT(hardcopy) πρέπει να είναι σύμφωνο με τα διαθέσιμα πρότυπα που περιλαμβάνονται στο παράρτημα Ι σημείο 3. Η μορφή μπορεί να είναι διαφορετική, αλλά πρέπει να περιλαμβάνει τις ίδιες πληροφορίες. Είναι πιθανό ο πελάτης να μην θέλει την έκδοση του τελικού πιστοποιητικού και να αρκείται στο ecert αφού οι πληροφορίες είναι ίδιες και η επαλήθευση του γίνεται ηλεκτρονικά από την βάση globalgar.

β) Το πιστοποιητικό που εκδίδεται από την EUROCERT πρέπει να ταιριάζει με τις διαθέσιμες πληροφορίες στη Βάση δεδομένων GLOBALG.AP για το μοναδικό GGN κατά το χρόνο της έκδοσης.

γ) Το πεδίο εφαρμογής της πιστοποίησης πρέπει να καθορίζονται σαφώς στο πιστοποιητικό.

δ) Ημερομηνία έκδοσης της απόφασης πιστοποίησης: Ημερομηνία που η EUROCERT εκδίδει την απόφαση πιστοποίησης αφού όλες οι μη-συμμορφώσεις έχουν κλείσει (π.χ. 8 Φλεβάρη, 2015).

ε) Ισχύει από

(i) την αρχική πιστοποίηση: Η αρχική ημερομηνία ισχύος είναι η ημερομηνία κατά την οποία η EUROCERT εκδίδει την απόφαση πιστοποίησης (π.χ. 8η Φεβρουαρίου 2016).

(ii) Πιστοποίηση επιτήρησης: Η "ισχύει από" ημερομηνία για επόμενα εκδιδόμενα πιστοποιητικά θα επανέλθει πάντα στο "ισχύει από" ημερομηνία στο πρωτότυπο του πιστοποιητικού (π.χ. 8 Φεβ, 2016, 8η Φεβρουαρίου του 2017, κ.λπ.), εκτός εάν η απόφαση πιστοποίησης είναι μετά τη λήξη της προηγούμενης άδειας.

(iii) Εάν ένα νέο προϊόν προστίθεται κατά τη διάρκεια της ισχύος του πιστοποιητικού, ο κύκλος πιστοποίησης (ισχύει από – ισχύει έως) διατηρείται όπως ήταν. Εάν η EUROCERT θέλει να δείξει ότι τα νέα προϊόντα που προστίθενται πιστοποιημένα, προστέθηκαν αργότερα από την αρχική ημερομηνία υπάρχει η δυνατότητα να προσθεθεί το " ισχύει από την ".

στ) Ισχύει μέχρι:

(i) Την αρχική πιστοποίηση: Ημερομηνία ισχύει από + 1 έτος μείον μία ημέρα. Η Eurocert μπορεί να μειώσει τον κύκλο πιστοποίησης και την ισχύ, αλλά δεν μπορεί να την παρατείνει.

(ii) Πιστοποίηση επιτήρησης : Η ημερομηνία ισχύος για επόμενα εκδιδόμενα πιστοποιητικά θα επανέλθει πάντα στο «έγκυρο για" σήμερα στο πρωτότυπο του πιστοποιητικού (π.χ. 7 του Φλεβάρη 2016, 7 Φεβρουαρίου 2017 κλπ).

ζ) Σε περίπτωση που ένας παραγωγός έχει πιστοποιηθεί για διαφορετικά προϊόντα με διαφορετικές ΚΤ, τα πιστοποιητικά μπορούν να έχουν διαφορετικούς κύκλους πιστοποίησης (με ισχύ από - έως .

η) Σε περίπτωση που ένας παραγωγός έχει λάβει πιστοποίηση από τη συνδυασμένη IFA V5 και FSS v5 , οι ημερομηνίες ισχύος των πιστοποιητικών πρέπει να αντιστοιχούν.

6.7.2. Παράταση ισχύος πιστοποιητικού - Extension of Certificate Validity

a) Η ισχύς μπορεί να παραταθεί πέραν των 12 μηνών (για διάστημα το ανώτερο 6 μηνών) μόνο αν υπάρχει εύλογος λόγος, ο οποίος πρέπει να καταγραφεί. Εδώ παρουσιάζονται οι μόνοι λόγοι που θεωρούνται εύλογοι:

(i) Ο ΦΠ επιθυμεί να προγραμματίσει την επί τόπου επιθεώρηση/έλεγχο μετά τη λήξη του πιστοποιητικού για να παρατηρήσει ένα μέρος της διεργασίας παραγωγής, γιατί δεν την είδε στον προηγούμενο έλεγχο/επιθεώρηση, γιατί θεωρήθηκε διεργασία υψηλής επικινδυνότητας όσον αφορά την ασφάλεια του προϊόντος ή για να μπορεί να δει ένα νέο προϊόν που προστέθηκε, διεργασία ή ένα νέο ή ιδιαίτερο μέλος μιας ομάδας παραγωγών.

(ii) Ο ΦΠ πρέπει να μπορεί να επεκτείνει κάποια πιστοποιητικά λόγω περιορισμών πόρων.

(iii) Ο ΦΠ δεν ήταν σε θέση να πραγματοποιήσει τον επί τόπου έλεγχο/επιθεώρηση και/ή ο παραγωγός δεν ήταν σε θέση να δεχθεί τον έλεγχο/επιθεώρηση του ΦΠ λόγω καταστάσεων εκτός του ελέγχου του (ανωτέρα βία) πχ. φυσική καταστροφή, πολιτική αστάθεια στην περιοχή, επιδημία ή μη-διαθεσιμότητα του παραγωγού για ιατρικούς λόγους.

b) Έπειτα από αίτημα του παραγωγού, ο ΦΠ (ο οποίος εξέδωσε το επεκταμένο πιστοποιητικό) δέχεται ξανά το προϊόν στη Βάση Δεδομένων GLOBALG.A.P. για έναν πλήρη επόμενο κύκλο με το αρχικό διάστημα ισχύος του πιστοποιητικού.

c) Όλα τα έξοδα εγγραφής πρέπει να καταβληθούν για τον επόμενο κύκλο.

d) Ο παραγωγός πρέπει να ελεγχθεί ξανά κατά τη διάρκεια αυτής της επέκτασης.

e) Ο παραγωγός δεν μπορεί να αλλάξει τον ΦΠ στον κύκλο μετά από εκείνον για τον οποίο δόθηκε επέκταση.

f) Αν ένα πιστοποιητικό που δεν είχε επεκταθεί και δεν είχε γίνει “ξανά αποδεκτό” λήξει και ο επόμενος έλεγχος (που θα πραγματοποιηθεί από τον ίδιο ΦΠ) πρόκειται να γίνει σε λιγότερο από 12 μήνες μετά την ημερομηνία λήξης, ένας νέος κύκλος πιστοποίησης θα πρέπει να αρχίσει. Ο παλιός κύκλος μπορεί να αποκατασταθεί καθορίζοντας την ίδια ημερομηνία όπως πριν “ισχύει έως”. Ο κύκλος παραμένει ο ίδιος, αν το πιστοποιητικό είχε επέκταση. Ωστόσο, ο ΦΠ πρέπει να εφαρμόσει τους κανόνες για αρχικό (πρώτο) έλεγχο αν το πιστοποιητικό λήγει σε διάστημα μεγαλύτερο των 12 μηνών .

6.7.3. ΔΙΑΤΗΡΗΣΗ ΤΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ GLOBALG.A.P

A) Η εγγραφή των παραγωγών και των προϊόντων πρέπει να επιβεβαιωθεί ξανά με την EUROCERT ετησίως πριν από την ημερομηνία λήξης τηρώντας όλες τις προϋποθέσεις που έχουν ήδη εξηγηθεί στα σημεία 4.2 και 4.3

B) Ο επιθεωρητής οφείλει να ολοκληρώσει το σύνολο του πίνακα ελέγχου και τη διαδικασία επαλήθευσης σε ετήσια βάση.

Η πιστοποιημένη επιχείρηση/μεμονωμένος παραγωγός οφείλει να ενημερώσει εγγράφως μέσα σε 20 ημέρες όταν υπάρχουν αλλαγές στην οργανωτική της δομή ή στην τεκμηρίωση (αλλαγές στην οργανωτική δομή, αλλαγή εκπροσώπου για θέματα

περιβαλλοντικής διαχείρισης, αλλαγή τοποθεσίας εκμετάλλευσης, επέκταση δραστηριοτήτων ή παύση παραγωγής, αλλαγή στον κύριο εξοπλισμό, επισκέψεις και κυρώσεις τρίτων μερών κ.λ.π), που θα μπορούσαν να αλλάξουν την δομή και τις διαδικασίες της που ήταν σε εφαρμογή κατά την διάρκεια της τελευταίας επιθεώρησης.

Η EUROCERT διατηρεί το δικαίωμα να διενεργεί απροειδοποίητες επιθεωρήσεις όπως και μη προγραμματισμένες « Ειδικές» Επιθεωρήσεις, για ένα από τους ακόλουθους λόγους:

- αν υπάρχει έγγραφη καταγγελία ότι γίνεται κακή χρήση του πιστοποιητικού
 - αν συντρέχουν λόγοι επαλήθευσης κύριων μη-συμμορφώσεων
 - αν ο παραγωγός/ Ο.Π.Ε με Αίτησή τους ζητήσουν επέκταση
 - αν υπάρχουν σοβαρές αλλαγές τόσο στις διαδικασίες όσο και στην δομή της.
 - Ενημέρωση από τρίτους ότι υπάρχουν υπολείμματα
- Η δειγματοληψία επιβεβαίωσης για υπολείμματα φυτοφαρμάκων από τη EUROCERT είναι μέλος αυτών των απροειδοποίητων ελέγχων.

7. ΔΙΑΣΦΑΛΙΣΤΕΣ ΕΚΜΕΤΑΛΛΕΥΣΗΣ - ΣΥΜΒΟΥΛΟΙ ΦΑΡΜΑΣ – FARM ASSURERS

α) Οι παραγωγοί / ομάδες παραγωγών μπορούν να χρησιμοποιούν τις υπηρεσίες των συμβούλων κατά την υλοποίηση και τη συντήρηση της πιστοποίησης . Οι σύμβουλοι αυτοί μπορεί να είναι επίσημοι σύμβουλοι GLOBALG.A.P. Ο κατάλογος των επιμέρους εκπαιδευμένους συμβούλους του που περιλαμβάνονται σε αυτό το δίκτυο είναι διαθέσιμο εδώ : <http://www.farmassurer.org/> .

β) Οι επίσημοι σύμβουλοι GLOBALG.A.P έχουν γνώση από πρώτο χέρι για το GLOBALG.AP Σύστημα και τις τελευταίες εξελίξεις .

8. ΣΥΝΤΟΜΟΓΡΑΦΙΕΣ ΚΑΙ ΕΓΓΡΑΦΑ ΑΝΑΦΟΡΑΣ

8.1 ΣΥΝΤΟΜΟΓΡΑΦΙΕΣ

ΦΔ	ΦΟΡΕΑΣ ΔΙΑΠΙΣΤΕΥΣΗΣ	ΦΠ	ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ
ΚΣ	ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ	ΑτΕ	Αλυσίδα της Επιτήρησης
ΣΕ	ΣΗΜΕΙΟ ΕΛΕΓΧΟΥ	ΣΕΚΣ	ΣΗΜΕΙΟ ΕΛΕΓΧΟΥ & ΚΡΙΤΗΡΙΑ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ
ΟΔΦ	ΟΛΟΚΛΗΡΩΜΕΝΗ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΦΑΡΜΑΣ	ΗΑССР	ΑΝΑΛΥΣΗ ΚΙΝΔΥΝΩΝ, ΚΡΙΣΙΜΑ ΣΗΜΕΙΑ ΕΛΕΓΧΟΥ
ΕΤΟΕ	ΕΘΝΙΚΗ ΤΕΧΝΙΚΗ ΟΜΑΔΑ ΕΡΓΑΣΙΑΣ	ΤΕ	ΤΜΗΜΑΤΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ
ΕΦΠ	ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΦΟΡΕΩΝ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ	ΔΦΔ	ΔΙΕΘΝΕΣ ΦΟΡΟΥΜ ΔΙΑΠΙΣΤΕΥΣΗΣ
MLA	MULTILATERAL AGREEMENT	ΕΑ	EUROPEAN CO-OPERATION FOR ACCREDITATION

ΛΕ	ΛΙΣΤΑ ΕΛΕΓΧΟΥ	ΣΔΠ	Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας
BMCL	Λίστα Ελέγχου Συγκριτικής Αξιολόγησης	GFSI	Παγκόσμια Πρωτοβουλία Ασφάλειας Τροφίμων
IPRO	Πρόγραμμα Ακεραιότητας	CIPRO	Πρόγραμμα Ακεραιότητας Πιστοποίησης
CFM	Παρασκευή Σύνθετων Ζωοτροφών	PHU	Μονάδα Χειρισμού Προϊόντος
FSS	Πρότυπο Ασφάλειας Τροφίμων	PPM	Φυτικό Πολλαπλασιαστικό Υλικό
PSS	Πρότυπο Ασφάλειας Παραγωγής	NIG	Εθνική Οδηγία Ερμηνείας

8.2 ΕΓΓΡΑΦΑ ΑΝΑΦΟΡΑΣ

- a) ISO/IEC 17065:2012 Conformity assessment — requirements for bodies certifying products, processes and services
- b) ISO/IEC 17020:2004 General criteria for the operation of various types of bodies performing inspections.
- c) ISO/IEC 17025:2005 General Requirements for the competence of testing and calibration laboratories.
- d) ISO/IEC 17011:2004 General Requirements for accreditation bodies accrediting conformity assessment bodies.
- e) ISO 19011:2011 Guidelines for quality and/or environmental management systems auditing.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι.1: ΕΜΠΟΡΙΚΟ ΣΗΜΑ, ΛΟΓΟΤΥΠΟ ΚΑΙ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΗ ΤΟΥ ΑΡΙΘΜΟΥ ΕΓΓΡΑΦΗΣ

Η GLOBALG.A.P. είναι ο ιδιοκτήτης του " GLOBALG.AP " σήματος κατατεθέν , δηλαδή η λέξη " GLOBALG.A.P " , το GLOBALG.A.P λογότυπο και του " G" λογότυπου, συνολικά σαν "GLOBALG.AP Εμπορικό σήμα".

Το " QR code λογότυπο " αναφέρεται στο σχεδιασμό γρήγορη απάντηση λογότυπα ανήκουν σε GLOBALG.AP παρουσιάζεται στο παρόν παράρτημα Ι.1 , σημείο 2.iii

Η EUROCERT πρέπει πάντα να ελέγχει τη σωστή χρήση του εμπορικού σήματος και του λογότυπου GLOBALGAP και του QR code. .

1 Εμπορικό Σήμα GLOBALGAP

- (i) Η χορηγούμενη πιστοποίηση δίνει το δικαίωμα στον παραγωγό/επιχείρηση να διανείμει και να εμπορευτεί τα προϊόντα του με το εμπορικό σήμα και, μόνο στο βαθμό που τα προϊόντα αυτά έχουν εγγραφεί με το ΦΠ και παράγονται, χειρίζονται ή εμπορεύονται σε μια τοποθεσία παραγωγής ή περιοχή εγγεγραμμένη με τον ΦΠ και είναι σε πλήρη συμμόρφωση με το πρότυπο αυτό.
- (ii) Ο παραγωγός θα χρησιμοποιεί μόνο το εμπορικό σήμα σε σχέση με προϊόντα που συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις του Συστήματος GLOBALG.A.P. Σε περιπτώσεις όπου πιστοποιημένοι παραγωγοί, οι οποίοι δεν εγγράφηκαν οικειοθελώς ως μέλη GLOBALG.A.P., χρησιμοποιούν το λογότυπο GLOBALG.A.P και/ή το λογότυπο "G", θα πρέπει να συνδυάζουν το λογότυπο με τον αντίστοιχο αριθμό GGN.
- (iii) Το Εμπορικό Σήμα GLOBALG.A.P. δεν θα εμφανίζεται ποτέ πάνω στο προϊόν, στην τελική συσκευασία των προϊόντων που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση ή στο σημείο πώλησης όπου αυτό είναι σε άμεση σύνδεση με μεμονωμένα προϊόντα.
- (iv) Το λογότυπο QR code μπορεί να εμφανίζεται πάνω στο προϊόν, στην τελική συσκευασία του προϊόντος ή στο σημείο πώλησης όπου αυτό είναι σε άμεση σύνδεση με πιστοποιημένα προϊόντα.
- (v) Οι παραγωγοί μπορούν μόνο να χρησιμοποιούν τα εμπορικά σήματα GLOBALG.A.P. πάνω σε παλέτες που περιέχουν μόνο πιστοποιημένα προϊόντα GLOBALG.A.P. και ΔΕΝ θα εμφανίζονται στο σημείο πώλησης.
- (vi) Οι πιστοποιημένοι παραγωγοί GLOBALG.A.P. μπορούν να χρησιμοποιούν το εμπορικό σήμα στη διεπιχειρησιακή τους επικοινωνία, και για λόγους ιχνηλασιμότητας, διαχωρισμού ή ταυτοποίησης στο σημείο παραγωγής.
- (vii) Λιανέμποροι, παραγωγοί και άλλοι οργανισμοί που εγγράφηκαν οικειοθελώς ως μέλη GLOBALG.A.P. μπορούν να χρησιμοποιούν το εμπορικό σήμα σε διαφημιστικές εκτυπώσεις, ιστοσελίδες, έντυπα, κάρτες, σε υλικό και ηλεκτρονικές απεικονίσεις (δεν πρέπει να εμφανίζεται ως ετικέτα προϊόντος που είναι άμεσα συνδεδεμένο με πιστοποιημένα προϊόντα) και στη διεπιχειρησιακή τους επικοινωνία.
- (viii) Οι εγκεκριμένοι από το GLOBALG.A.P. φορείς πιστοποίησης μπορούν να χρησιμοποιούν το εμπορικό σήμα σε διαφημιστικό υλικό που είναι άμεσα συνδεδεμένο με τις δραστηριότητες πιστοποίησης GLOBALG.A.P. στη διεπιχειρησιακή τους επικοινωνία και στα Πιστοποιητικά GLOBALG.A.P. που εκδίδουν.
- (ix) Το εμπορικό σήμα GLOBALG.A.P. δεν πρέπει ποτέ να χρησιμοποιείται πάνω σε διαφημιστικά αντικείμενα, είδη ενδυμασίας ή κάθε είδους εξαρτήματα, κάθε είδους τσάντες, ή αντικείμενα προσωπικής περιποίησης.
- (x) Το εμπορικό σήμα GLOBALG.A.P. μπορεί να χρησιμοποιείται σε πιστοποιημένη ζωοτροφή Παρασκευής Σύνθετων Ζωοτροφών, σε πιστοποιημένο Φυτικό Πολλαπλασιαστικό Υλικό GLOBALG.A.P., σε πιστοποιημένες εισαγωγές ιχθυοκαλλιέργειας IFA (πχ.: ψάρια, φυτάρια, κτλ.), και σε πιστοποιημένες εισαγωγές ζωικού κεφαλαίου IFA (πχ.: κοτόπουλα) που χρησιμοποιούνται ως εισαγωγές για παραγωγή των τελικών προϊόντων (όπως

απαριθμούνται στη λίστα προϊόντος GLOBALG.A.P.), δεν προορίζονται για πώληση σε τελικούς καταναλωτές, και δεν θα εμφανίζονται στο σημείο πώλησης των τελικών καταναλωτών.

- (xi) Η επιχείρηση θα πρέπει να αναφέρει όταν χρησιμοποιεί το εμπορικό σήμα-που είναι ένα κατοχυρωμένο εμπορικό σήμα του GLOBALG.A.P.

2 Προδιαγραφές

i) ο παραγωγός χρησιμοποιεί μόνο το σήμα με τον τρόπο που προβλέπεται από GLOBALG.AP και δεν πρέπει να αλλάξει, να τροποποιήσει, ή να νοθεύσει με οποιονδήποτε τρόπο.

(ii) Το GLOBALG.A.P. λογότυπο πρέπει πάντα να λαμβάνεται από το GLOBALG.AP Γραμματεία. Αυτό θα εξασφαλίσει ότι περιέχει την ακριβή εταιρικό χρώμα και τη μορφή, όπως παρακάτω :



3. Αριθμός GLOBALGAP (GGN) , ID και Εσυδ

- (i) Ο Αριθμός GLOBALG.A.P. (GGN) είναι ο συνδυασμός του προθέματος “GGN” και ενός 13-ψήφιου αριθμού, που δεν περιλαμβάνει το εμπορικό σήμα GLOBALG.A.P., και είναι μοναδικός για κάθε παραγωγό και οποιαδήποτε άλλη νομική οντότητα στο Σύστημα GLOBALG.A.P. Για τον αριθμό αυτό το GLOBALG.A.P. απαιτεί υπάρχοντες Αριθμούς Παγκόσμιας Τοποθεσίας (GLN) που εκδίδονται και πωλούνται από τον τοπικό οργανισμό GS1 (www.gs1.org) ή εναλλακτικά – ελλείψει αυτού – το GLOBALG.A.P. καθορίζει δικό του προσωρινό GLN. Παρακαλούμε σημειώστε τα όρια του GGN, καθώς δεν είναι ισοδύναμος ενός GLN, γιατί ο GGN τεχνικά είναι ένας υπο-GLN ενός μοναδικού GLN ιδιοκτησίας GLOBALG.A.P.
- (ii) Ο GGN ταυτοποιεί έναν εγγεγραμμένο ή πιστοποιημένο παραγωγό και μπορεί να χρησιμοποιηθεί μόνο όπως υποδεικνύεται στα CPCCs. Δεν μπορεί να χρησιμοποιηθεί στην ετικέτα ενός προϊόντος που δεν είναι πιστοποιημένο. Ο GGN (πχ.: GGN_1234567890123) μπορεί να εμφανίζεται πάνω στο προϊόν, στη συσκευασία καταναλωτή του προϊόντος ή στο σημείο πώλησης όπου είναι σε άμεση σχέση με μεμονωμένα πιστοποιημένα προϊόντα. Ο GGN θα μπορεί μόνο να χρησιμοποιηθεί σε έγγραφα συναλλαγής/πωλήσεων που

περιλαμβάνουν πιστοποιημένα προϊόντα. Όταν τα έγγραφα συναλλαγής/πωλήσεων περιλαμβάνουν πιστοποιημένα και μη-πιστοποιημένα προϊόντα, τα πιστοποιημένα προϊόντα θα ταυτοποιούνται ξεκάθαρα όπως απαιτείται από τα σχετικά Σημεία Ελέγχου και Κριτήρια Συμμόρφωσης της Βάσης όλων των εκμεταλλεύσεων.

- (iii) Η νομική οντότητα με σήμανση GGN στην ετικέτα θα είναι κάτοχος ενός έγκυρου πιστοποιητικού ενός IFA, CFM, PPM, CoC GLOBALG.A.P. ή πιστοποιητικού ισοδύναμου προτύπου CoC.
- (iv) Ο GGN μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε (αναγόμενο σε) ψηφιακούς κωδικούς, πχ. barcode, αριθμό EAN, γενικό QR code ή λογότυπο σχήματος QR code GLOBALG.A.P. κτλ. Ωστόσο, όπου απαιτείται από ένα CPCC να περιλαμβάνεται ο GGN στην ετικέτα προϊόντος και/ή στα έγγραφα συναλλαγής, ο GGN πρέπει να εμφανίζεται σε μέγεθος αναγνώσιμο από τον άνθρωπο.
- (v) Με τη λήξη του Συμφωνητικού Παραχώρησης Αδείας και Πιστοποίησης το δικαίωμα του παραγωγού να χρησιμοποιεί την αξίωση GLOBALG.A.P., περιλαμβανομένου του εμπορικού σήματος, του GGN, ή του λογότυπου QR code, λήγει άμεσα.
- (vi) Ο GGN θα χρησιμοποιείται μόνο σε σχέση με το Σύστημα GLOBALG.A.P.
- (vii) Όποτε παρίσταται ανάγκη για την αναγνώριση του οργανισμού σε άλλα πλαίσια ή πρόσθετες εφαρμογές, ένας οργανισμός μπορεί να υποβάλει αίτηση για τον δικό του GLN και να αναφέρει τον αριθμό αυτό στο GLOBALG.A.P., το οποίο θα εγγράφει τον οργανισμό με το δικό του αριθμό και θα ανακαλεί τον GGN ανάλογα. Ο GLN αντικαθιστά τον GGN στο Σύστημα GLOBALG.A.P.

THE GGN CONSUMER LABEL

- (i) GLOBALG.A.P. IFA (e.g. Aquaculture or Flowers and Ornamentals) and Chain of Custody certified producers and companies are not authorized to use the GGN consumer label automatically.
- (ii) The GGN consumer label may only be used by GLOBALG.A.P. IFA or Chain of Custody certified companies based on a special licensing agreement. Producers and companies shall apply for the label use at info@ggn.org.
- (iii) The approved “GGN Certified Aquaculture” label is:
- (iv) The approved “GGN Certified Floriculture” label is:



3.2 Αριθμός Εγγραφής GLOBALGAP

- (i) Ο αριθμός εγγραφής είναι ένας αριθμός ο οποίος μπορεί να εκδοθεί από τον ΦΠ για την αναγνώριση του παραγωγού. Αυτός ο αριθμός χρησιμοποιείται ως υποκατάστατο προσδιορισμού για τον αριθμό πελάτη GLOBALGAP , GGN (βλέπε 2.3).
- (ii) Ο αριθμός δημιουργείται εκ του ονόματος του ΦΠ (στην συντετμημένη του μορφή όπως αυτή συμφωνείται μεταξύ του ΦΠ και γραμματείας GLOBALGAP (EUREPGAP): “ΦΠ συντετμημένο όνομα”), ακολουθείται από ένα κενό και μετά ο αριθμός εγγραφής του παραγωγού ή της ομάδας όπως εκδίδεται από τον ΦΠ. Το εμπορικό όνομα “GLOBALGAP ” **δεν** πρέπει να εμφανίζεται σε αυτόν τον αριθμό.
Π.χ. EUROCERT_12345
- (iii) Ο αριθμός εγγραφής μπορεί να χρησιμοποιηθεί μετά από απαίτηση του πελάτη κατόπιν έγκρισης του ΦΠ που τον εκδίδει στο προϊόν ή/και στην τελική συσκευασία στο σημείο πώλησης. Η GLOBALGAP (EUREPGAP) δεν φέρει καμιά ευθύνη όσον αφορά την ιχνηλασιμότητα και τη αυθεντικότητα των προϊόντων που είναι σημαίνονται με αυτόν τον αριθμό εγγραφής.

3.3 . ΛΟΓΟΤΥΠΟ EUROCERT, ΕΣΥΔ, IAF

Η EUROCERT, ως διαπιστευμένος Οργανισμός Πιστοποίησης Προϊόντων με βάση το πρωτόκολλο GLOBALGAP από το ΕΣΥΔ, παρέχει στις πιστοποιημένες από αυτήν επιχειρήσεις που καλύπτονται από το πεδίο εφαρμογής του Πιστοποιητικού Διαπίστευσης της, την δυνατότητα χρήσης του Λογοτύπου του ΕΣΥΔ.

Ο Λογότυπος είναι αποκλειστική ιδιοκτησία της EUROCERT και αφορά αποκλειστικά την επιχείρηση στην οποία έχει χορηγηθεί και δεν επιτρέπεται η μεταβίβασή του για οποιοδήποτε λόγο.

- 1.6 Η EUROCERT, ως διαπιστευμένος Οργανισμός Πιστοποίησης συστημάτων Διαχείρισης από το ΕΣΥΔ, παρέχει στις πιστοποιημένες από αυτήν επιχειρήσεις που καλύπτονται από τον πεδίο εφαρμογής του Πιστοποιητικού Διαπίστευσης της, την δυνατότητα χρήσης του Λογοτύπου του ΕΣΥΔ.

- 1.7 Ο λογότυπος του ΕΣΥΔ σε αναλογικές διαστάσεις είναι ο ακόλουθος:



Αρ Πιστ. XXX

- 1.8 Η χρησιμοποίηση του Λογοτύπου του ΕΣΥΔ είναι προαιρετική. Όταν χρησιμοποιείται τούτο γίνεται αποκλειστικά και μόνο σε συνδυασμό με το Λογότυπο



της EUROCERT. Σε καμία περίπτωση δεν είναι δυνατό να χρησιμοποιηθεί αυτοτελώς, ανεξάρτητα ή διαχωρισμένο από το Λογότυπο της EUROCERT, με τρόπο που να δημιουργεί αντίστοιχη παραπλανητική εντύπωση.

- 1.9 Η γεωργική εκμετάλλευση θα πρέπει να συμμορφώνεται και με τις οδηγίες για την ορθή χρήση της σήμανσης και του Πιστοποιητικού Συμμόρφωσης που της έχουν χορηγηθεί, σύμφωνα με τον ΟΠΕΓΕΠ, πριν και κατά την οποιαδήποτε χρήση αυτών.

Ο λογότυπος της EUROCERT είναι ο ακόλουθος:



Example:



Επιπλέον, τα στοιχεία του Πιστοποιητικού, της πιστοποιημένης εταιρίας είναι δυνατό να καταχωρούνται στην σχετική ηλεκτρονική πλατφόρμα της IAF SEARCH και παραμένει σε αυτή για όσο διάστημα είναι σε ισχύ, εφόσον αυτό ζητηθεί από τον πελάτη.

ANNEX I.2 GLOBALG.A.P. REGISTRATION DATA REQUIREMENTS

1.1 Company Information of Legal Entity

Οι ακόλουθες πληροφορίες σχετικά με την εταιρεία (ομάδα παραγωγών , παραγωγών και μεμονωμένες κάτοχο του πιστοποιητικού ή μέλος παραγωγό σε ομάδα παραγωγών) είναι απαραίτητο να παρέχονται σε κάθε παραγωγό στο σύστημα με ένα μοναδικό GLOBALG.AP Αριθμός (GGN)

Τα δεδομένα αυτά συλλέγονται με την αίτηση πιστοποίησης ΔΠ.13.9 E02

ΜΕΡΟΣ II

Συστήματα Ποιότητας για ομάδες παραγωγών και για πολλαπλά αγροτεμάχια με QMS.

Το τμήμα αυτό καθορίζει τις απαιτήσεις για τις ομάδες παραγωγών και για τα πολλαπλά αγροτεμάχια (όταν εφαρμόζεται QMS) ώστε να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις της πιστοποίησης. Οι απαιτήσεις αυτές πρέπει να έχουν αξιολογηθεί εσωτερικά και εξωτερικά από το ερωτηματολόγιο, προκειμένου να εξασφαλιστεί η πληρότητα και η αποτελεσματικότητα.

1. ΝΟΜΙΜΟΤΗΤΑ, ΔΙΟΙΚΗΣΗ ΚΑΙ ΔΟΜΗ

1.1 Νομιμότητα

- α) Πρέπει να υπάρχει τεκμηρίωση που αποδεικνύει ξεκάθαρα ότι η αιτούσα ΟΠ έχει ή ανήκει σε μια νομική οντότητα.
- β) Η νομική οντότητα πρέπει να έχει το νόμιμο δικαίωμα να εκτελεί αγροτική παραγωγή ή/και εμπορία και να είναι ικανή να συμβληθεί με, και να αντιπροσωπεύει τα μέλη της ομάδας.
- γ) Η νομική οντότητα συνάπτει συμβατική σχέση με τη GLOBALG.AP μέσω της υπογραφής του συμφωνητικού GLOBALG.AP και της EUROCERT, και γίνεται ο κύριος κάτοχος του πιστοποιητικού.
- δ) Μια ενιαία νομική οντότητα δεν μπορεί να λειτουργήσει περισσότερα από ένα ΣΔΠ ανά καλλιέργεια και χώρα. Μόνο μια νομική οντότητα που μπορεί να πιστοποιηθεί με την επιλογή 1 μπορεί να ενταχθεί σε μια ομάδα για την πιστοποίηση με την Επιλογή 2. Εάν μια ομάδα ή ένα multi-site ενωθεί με μια άλλη ομάδα ή multi-site, τα 2 συστήματα διαχείρισης ποιότητας πρέπει να συγχωνευθούν σε ένα που θα το διαχειρίζεται μία ενιαία νομική οντότητα που θα είναι η κάτοχος του πιστοποιητικού.

1.2 Παραγωγοί και εγκαταστάσεις παραγωγής

1.2.1 Απαιτήσεις για Ομάδες Παραγωγών

(i) Πρέπει να υπάρχουν γραπτά υπογεγραμμένα συμβόλαια μεταξύ της ΟΠ και κάθε παραγωγού/ εκμετάλλευσης. Τα συμβόλαια πρέπει να περιέχουν τα παρακάτω στοιχεία:

- α) Όνομα ομάδας παραγωγών και νομική αναγνώριση
- β) Ονοματεπώνυμο και/ή νομική αναγνώριση του παραγωγού/ εκμετάλλευσης
- γ) Διεύθυνση επικοινωνίας
- δ) Λεπτομέρειες για τις τοποθεσίες παραγωγής, καθώς και για κάθε μονάδα διαχείρισης/χειρισμού της παραγωγής, συμπεριλαμβανομένων των πιστοποιημένων και μη πιστοποιημένων προϊόντων
- ε) Στοιχεία για το αγροτεμάχιο (Ακριβής θέση κάθε εκμετάλλευσης, εμβαδό) ή τις ποσότητες
- στ) Δέσμευση για συμμόρφωση στις απαιτήσεις του προτύπου GLOBALGAP .
- ζ) Συμφωνία για συμμόρφωση με τις διαδικασίες, πολιτικές και όπου παρέχονται, τεχνικές συμβουλές της ΟΠ.
- η) Κυρώσεις που επιβάλλονται στην περίπτωση που οι απαιτήσεις του GLOBALGAP και άλλων εσωτερικών απαιτήσεων δεν εκπληρώνονται.
- θ) Υπογραφή του παραγωγού και των εκπροσώπων της ομάδας

(ii) Τα εγγεγραμμένα μέλη της ομάδας παραγωγών πρέπει να είναι νομικά υπεύθυνα για τις αντίστοιχες τοποθεσίες παραγωγής (και τυχόν δηλωθείσες ΜΔΠ), παρόλο που αυτό λειτουργεί υπό το κοινό ΣΔΠ (QMS) της ομάδας.

(iii) Οι παραγωγοί της ομάδας δεν είναι νόμιμοι κάτοχοι πιστοποιητικού. Γι αυτό ο παραγωγός δεν μπορεί να πωλήσει τα προϊόντα που είναι πιστοποιημένα μέσω της ομάδας, μόνος του και εκτός ομάδας. Όλα τα προϊόντα που πωλούνται χωρίς αναφορά στο πιστοποιητικό πρέπει να καταγράφονται στα σύστημα ισορροπίας ποσοτήτων.

1.2.2 Απαιτήσεις για πολλαπλά αγροτεμάχια (επιλογή 1)

Βλέπε μέρος 1 , 4.2.1. i

1.3 Εσωτερική Εγγραφή Παραγωγών και Αγροτεμαχίων

Πρέπει να διατηρείται ένας κατάλογος όλων των παραγωγών/ εκμεταλλεύσεων που υπάρχουν στην ΟΠ και όλων των τοποθεσιών που χρησιμοποιούνται για την παραγωγή σύμφωνα με το πρότυπο GLOBALGAP

1.3.1 Απαιτήσεις για Ο.Π.

i) Ο κατάλογος πρέπει τουλάχιστον να περιέχει τις παρακάτω πληροφορίες για κάθε παραγωγό

- A) Όνομα παραγωγού
- B) Όνομα υπεύθυνου επικοινωνίας
- Γ) Πλήρη Διεύθυνση επικοινωνίας
- Δ) Στοιχεία Επικοινωνίας (τηλέφωνο, email και/ή φαξ)
- Ε) Άλλα στοιχεία ταυτότητας αν απαιτούνται στη χώρα παραγωγής
- ΣΤ) Εγγεγραμμένο προϊόν

- Z) Καλλιεργούμενη έκταση/ έκταση εκτροφής ή/και ποσότητα για κάθε εγγεγραμμένο προϊόν.
 - H) λεπτομέρειες για την τοποθεσία κάθε αγροτεμάχου αλλά και πιστοποιημένων και μη πιστοποιημένων προϊόντων.
 - θ) ΦΠ(ς) αν ο παραγωγός κάνει χρήση πλέον του ενός ΦΠ
 - ι) Ισχύουσα κατάσταση της GLOBALGAP
 - κ) ημερομηνία τελευταίας εσωτερικής επιθεώρησης
- iii) Οι παραγωγοί της νομικής οντότητας που δεν θέλησαν να συμπεριληφθούν στην πιστοποίηση της ομάδας κατά GLOBALGAP πρέπει να αναφέρονται χωριστά και δεν χρειάζεται να εγγράφουν στη βάση GLOBALGAP (εάν δεν έχουν υποβάλει αίτηση για συγκριτικής αξιολόγησης προαίρεσης ή οποιοδήποτε άλλο GLOBALGAP Standard). Αυτή η λίστα είναι για σκοπούς της διαχείρισης στο πλαίσιο της ομάδας παραγωγών, καθώς και γνωστοποίηση του περιεχόμενου της εξωτερικά δεν απαιτείται, εκτός εάν αυτό είναι αναγκαίο για την αποσαφήνιση ζητημάτων που τέθηκαν, για παράδειγμα σχετικά με την αποτελεσματικότητα της Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας της ομάδας παραγωγών.

1.3.2 Απαιτήσεις για πολλαπλά αγροτεμάχια με QMS. (επιλογή 1)

Επιπλέον, το μητρώο πρέπει να περιλαμβάνει τουλάχιστον τις ακόλουθες πληροφορίες για κάθε αγροτεμάχιο :

Συσχέτιση της νομική οντότητα με τη μονάδα διαχείρισης παραγωγής (κυριότητα, ιδιοκτησία, ενοικιαζόμενα κλπ.)

Στην επιλογή 1 τόπους , αντί της κατάστασης του παραγωγού , η κατάσταση μονάδα παραγωγής πρέπει να περιλαμβάνονται στο εσωτερικό μητρώο.

2. ΔΙΟΙΚΗΣΗ ΚΑΙ ΟΡΓΑΝΩΣΗ

Το ΣΔΠ πρέπει να είναι τέτοιο ώστε να αποδεικνύει ότι τα εγγεγραμμένα μέλη ή ΜΔΠ της Ομάδας συμμορφώνονται το ίδιο με τις απαιτήσεις του Προτύπου.

2.1 Δομή

Ver 5.2

α) Η δομή πρέπει να είναι τέτοια ώστε να επιτρέπει την σωστή εφαρμογή του συστήματος διαχείρισης ποιότητας (ΣΔΠ) σε όλα τα εγγεγραμμένα μέλη της ομάδας παραγωγού ή των ΜΔΠ.

β) ο αιτών πρέπει να έχει τη διοικητική δομή και επαρκείς εκπαιδευτικούς πόρους για να διασφαλίζει ότι οι εγγεγραμμένοι παραγωγοί και οι ΜΔΠ πληρούν τις απαιτήσεις του GLOBALGAP στις εγγεγραμμένες εκμεταλλεύσεις.

Η οργανωτική δομή της ΟΠ πρέπει να τεκμηριώνεται και να περιλαμβάνει διαφορετικά άτομα υπεύθυνα για τα παρακάτω:

- i. Διαχειριστή του Συστήματος Διαχείρισης Ποιότητας QMS(Υπεύθυνο/Τμήμα για το Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας (ΣΔΠ))
- ii. Εσωτερικό(ούς) Ελεγκτή/ές - Πρόσωπο/α υπεύθυνα για τους εσωτερικούς ελέγχους **κάθε** παραγωγού/ΜΠΔ μέλους της ομάδας ετησίως.
- iii. Εσωτερικό(ούς) Επιθεωρητή/ές - Πρόσωπο/α υπεύθυνα για την εσωτερική επιθεώρηση του ΣΔΠ της ομάδας και της επαλήθευσης των εσωτερικών ελέγχων. Πρέπει να υπάρχει ένας υπεύθυνος που μπορεί να εκπαιδεύσει και τους εσωτερικούς επιθεωρητές και τους παράγωγους..
- iv. Γεωργικό ή Ζωικό τεχνικό τμήμα (Εξαρτάται από το πεδίο της ΟΠ). Μπορεί να είναι το ίδιο άτομο με το (i)

γ) Η διοίκηση πρέπει να δώσει στους εσωτερικούς ελεγκτές και επιθεωρητές επαρκή εξουσία για να πάρουν ανεξάρτητη και τεχνικά άρτια αποφάσεις κατά τη διάρκεια των εσωτερικών ελέγχων .

Ver 5.4.1

- a) The structure shall enable the appropriate implementation of a QMS across all registered producer members or production sites.
- b) The applicant shall have a management structure and sufficient suitably trained resources (management and technical capacity) to effectively ensure that the requirements of GLOBALG.A.P. are met by all producers and at all production sites.
- c) Members of management shall annually conduct a documented management review and make necessary changes. The management review may be in the form of an annual staff meeting, where food safety resources, the status of actions from previous management reviews, external and internal changes that are relevant to the quality management system, and effectiveness of the quality management system are reviewed. Evidence of this management review shall be available and verified by the external CB auditor.
- d) The organizational structure shall be documented and shall include individuals responsible for:
 - Managing the QMS; which is independent from the sites and producers.
 - The internal inspections of each producer member and/or production site annually (i.e. internal inspector(s))
 - The internal audit of the quality management system and verifying the internal inspections (i.e. internal auditor). There shall be at least one person in the QMS structure (e.g. internal auditor) who is responsible and able to train the internal inspectors and producers
 - Technical advice to the group (depending on the scope of the group)
- e) The management shall give internal auditors and inspectors sufficient authority to make independent and technically justified decisions during the internal controls.

2.2 Υπευθυνότητες και καθήκοντα

Ver 5.2

α) Τα καθήκοντα και οι υπευθυνότητες όλου του προσωπικού που εμπλέκεται με το σύστημα ποιότητας GLOBALGAP πρέπει να τεκμηριώνονται και να ικανοποιούν όποιες απαιτήσεις προκύπτουν από το Πρότυπο GLOBALGAP. Αυτές οι απαιτήσεις προσόντων εφαρμόζονται επίσης σε εξωτερικούς συμβούλους

β) Η διοίκηση πρέπει να εξασφαλίζει ότι όλο το προσωπικό που είναι αρμόδιο για την τήρηση του προτύπου GLOBALGAP είναι επαρκώς εκπαιδευμένο και πληρεί τις καθορισμένες απαιτήσεις ικανοτήτων.

(i) Η ικανότητα του Εσωτερικού Επιθεωρητή (όπως ορίζεται στο παράρτημα II σημείο 1 πρέπει να ελέγχεται από τη διοίκηση.

(ii) Η ικανότητα του Εσωτερικού Ελεγκτή όπως ορίζεται στο παράρτημα II σημείο 1 πρέπει να ελέγχεται από τον εσωτερικού ΕΠΙΘΕΩΡΗΤΗ

(iii) Σε περίπτωση που ο εσωτερικός ελεγκτής δεν διαθέτει την απαραίτητη εκπαίδευση στην ασφάλεια των τροφίμων και στις καλές Γεωργικές πρακτικές, αλλά μόνο την κατάρτιση στο ΣΔΠ / εμπειρία, ένα άλλο πρόσωπο με τα απαιτούμενα προσόντα αυτά (που ορίζεται στο ΣΔΠ) πρέπει να αποτελούν μέρος της "ομάδας ελέγχου" για την εκτέλεση των επιθεωρήσεων στα εγκεκριμένα αγροκτήματα.

(iv) Τεχνικοί σύμβουλοι στα μέλη της ομάδας παραγωγών / εταιρείας πρέπει να πληρούν τις απαιτήσεις που περιγράφονται στην ισχύουσα CPCC , ανάλογα με το πεδίο εφαρμογής της πιστοποίησης (π.χ. CB 7.2.1 , 5.2.1 AB) .

γ) Τα αρχεία των προσόντων και της κατάρτισης πρέπει να διατηρούνται για όλα τα στελέχη (διαχειριστές, οι ελεγκτές, οι επιθεωρητές, κλπ.) που εμπλέκονται στη

συμμόρφωση με τις απαιτήσεις GLOBALG.A.P. ώστε να αποδεικνύουν την συμμόρφωσή τους.

δ) Εάν υπάρχουν περισσότεροι από ένας εσωτερικός ελεγκτής (-ες) ή επιθεωρητής (-ες), πρέπει να εκπαιδεύονται και να αξιολογούνται ώστε να εξασφαλιστεί η συνοχή στην προσέγγιση και ερμηνεία του προτύπου (π.χ. με τεκμηριωμένους “σκιώδεις” ελέγχους/επιθεωρήσεις).

ε) Πρέπει να υπάρχουν συστήματα που αποδεικνύουν ότι το προσωπικό-κλειδί είναι ενήμερο των τελευταίων εξελίξεων, θεμάτων, και νομοθετικών αλλαγών σχετικών με την λειτουργία του προτύπου GLOBALGAP .

ver 5.4.1

a) The competency requirements, training and qualifications for key personnel (those mentioned in 1.2.1, but also any other identified personnel) shall be defined and documented. These qualification requirements also apply to external consultants.

b) The management shall ensure that all personnel with responsibility for compliance with the GLOBALG.A.P. Standard are adequately trained and meet the defined competency requirements:

- Internal auditor competence (as set out in Annex II.1) shall be checked by management and reviewed by the CB.

- Internal inspector competence (as set out by Annex II.1) shall be checked by the management and reviewed by the CB.

- Where the internal auditor does not have the necessary food safety and G.A.P. training, but only QMS training/experience, another person with these qualifications (and identified in the QMS) shall form part of the “audit team” to perform the approval of the farm inspections.

- Technical advisors to the producer group members/company shall meet the requirements described in the applicable CPCC, depending on the scope of certification (e.g. CB 7.2.1, AQ 5.2.1).

c) Records of qualifications and training shall be maintained for all key personnel (managers, auditors, inspectors, etc.) involved in compliance with GLOBALG.A.P. requirements to demonstrate competence.

d) If there are more than one internal auditor or inspector, they shall undergo training and evaluation to ensure consistency (calibration) in their approach and interpretation of the standard (e.g. by documented shadow audits/inspections).

e) Systems shall be in place to demonstrate that key staff are informed and aware of development, issues, and legislative changes relevant to the compliance to the GLOBALG.A.P. Standard. Evidence of induction and annual refreshment trainings for key staff as defined above shall be available.

3 ΕΛΕΓΧΟΣ ΕΓΓΡΑΦΩΝ

α) Όλα τα έγγραφα που σχετίζονται με τη λειτουργία του Συστήματος Διαχείρισης Ποιότητας για την τήρηση του GLOBALG.A.P. πρέπει να ελέγχονται επαρκώς. Ο φάκελος αυτός περιλαμβάνει τουλάχιστον :

- (i) Εγχειρίδιο Ποιότητας
- (ii) Διαδικασίες λειτουργίας GLOBALG.A.P
- (iii) Οδηγίες εργασίας
- (v) Έντυπα εγγραφής
- (vi) Σχετικά εξωτερικά πρότυπα, π.χ. τα ισχύοντα GLOBALG.A.P κανονιστικά έγγραφα.

β) Οι πολιτικές και οι διαδικασίες πρέπει να είναι αρκετά λεπτομερείς ώστε να αποδεικνύουν τη συμμόρφωση με τις απαιτήσεις του Προτύπου GLOBALG.A.P.

γ) Οι διαδικασίες και οι πολιτικές πρέπει να είναι στη διάθεση του ενδιαφερόμενου προσωπικού και στα μέλη της ομάδας παραγωγών.

δ) Το περιεχόμενο του Εγχειριδίου Ποιότητας θα αναθεωρείται περιοδικά για να διασφαλίσει ότι θα συνεχίζει να πληροί τις απαιτήσεις του προτύπου GLOBALG.A.P και εκείνες του αιτούντα. Οποιαδήποτε τροποποίηση του GLOBALG.A.P ή των

δημοσιευμένων κατευθυντήριων γραμμών πρέπει να ενσωματώνεται στο Εγχειρίδιο Ποιότητας εντός της προθεσμίας που δίνεται από GLOBALG.AP

3.1 Απαιτήσεις ελέγχου εγγράφων του συστήματος διαχείρισης ποιότητας

- α) Πρέπει να υπάρχει μια γραπτή διαδικασία που να καθορίζει τον έλεγχο των εγγράφων.
- β) Όλα τα έγγραφα πρέπει να ανασκοπούνται και να γίνονται αποδεκτά από εξουσιοδοτημένο προσωπικό, πριν εκδοθούν και διανεμηθούν.
- γ) Όλα τα ελεγχόμενα έγγραφα πρέπει να φέρουν αριθμό έκδοσης, ημερομηνία έκδοσης/ ανασκόπησης και αριθμό σελίδας.
- δ) Κάθε μεταβολή στα έγγραφα αυτά πρέπει να ανασκοπείται και να γίνεται αποδεκτή από εξουσιοδοτημένο προσωπικό πριν διανεμηθεί. Όπου είναι δυνατόν, μια επεξήγηση της αιτίας και φύσης αυτών των αλλαγών πρέπει να προσδιορίζεται.
- ε) Ένα αντίγραφο κάθε σχετικού εγγράφου θα πρέπει να είναι διαθέσιμο σε κάθε σημείο ελέγχου του συστήματος ποιότητας.
- στ) Πρέπει να υπάρχει ένα σύστημα που εξασφαλίζει ότι τα έγγραφα ανασκοπούνται και ότι μετά την έκδοση νέων εγγράφων τα έγγραφα των οποίων έχει λήξει η ισχύς ακυρώνονται.

3.2 Αρχεία

- α) Η ΟΠ πρέπει να διατηρεί αρχεία για να επιδεικνύει τον αποτελεσματικό έλεγχο και τη βελτίωση του συστήματος διαχείρισης ποιότητας GLOBALGAP και την συμμόρφωση στις απαιτήσεις του προτύπου GLOBALGAP.
- β) Αρχεία πρέπει να διατηρούνται για τουλάχιστον δύο χρόνια.
- γ) Οι καταγραφές πρέπει να είναι γνήσιες, ευανάγνωστες, και διατηρημένες σε κατάλληλες συνθήκες αποθήκευσης. Αυτές οι καταγραφές πρέπει επίσης να είναι διαθέσιμες για επιθεώρηση αν ζητηθούν.
- δ) Τα αρχεία που διατηρούνται on-line ή ηλεκτρονικά είναι έγκυρα. Αν απαιτείται υπογραφή, αυτή μπορεί να είναι ένας κωδικός πρόσβασης ή ηλεκτρονική υπογραφή που εξασφαλίζει τη μοναδική αναφορά και εξουσιοδότηση του υπογράφοντος. Αν απαιτείται γραπτή υπογραφή του υπεύθυνου, τότε πρέπει να υπάρχει. Τα ηλεκτρονικά αρχεία πρέπει να είναι διαθέσιμα κατά τη διάρκεια των ελέγχων της EUROCERT. Αντίγραφα ασφάλειας ηλεκτρονικών αρχείων (Back up) πρέπει να υπάρχουν πάντα.

4. ΧΕΙΡΙΣΜΟΣ ΠΑΡΑΠΟΝΩΝ

- α) ο αιτών πρέπει να διαθέτει ένα σύστημα χειρισμού παραπόνων των πελατών και αυτό να είναι στη διάθεση των παραγωγών μελών.
- β) Πρέπει να υπάρχει μια τεκμηριωμένη διαδικασία που να εξηγεί πώς τα παράπονα παραλαμβάνονται, καταγράφονται, ταυτοποιούνται, εξετάζονται, παρακολουθούνται και ανασκοπούνται.
- γ) Η διαδικασία πρέπει να είναι διαθέσιμη στους πελάτες όπως απαιτείται.
- δ) Η διαδικασία θα πρέπει να καλύπτει τα παράπονα όχι μόνο ως προς την ΟΠ αλλά και κατά των μεμονωμένων παραγωγών, εκμεταλλεύσεων ή εγκαταστάσεων χειρισμού προϊόντος.

5. ΕΣΩΤΕΡΙΚΕΣ ΕΠΙΘΕΩΡΗΣΕΙΣ ΣΔΠ

- α) Το ΣΔΠ για το GLOBALG.AP πρέπει να ελέγχεται τουλάχιστον σε ετήσια βάση.
- β) Οι εσωτερικοί επιθεωρητές πρέπει να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις που καθορίζονται στο παράρτημα.ΙΙ.1
- γ) Οι εσωτερικοί επιθεωρητές είναι ανεξάρτητοι από την περιοχή που ελέγχουν.
- Ι) Επιτρέπεται το ίδιο άτομο να αναπτύξει αρχικά το ΣΔΠ και στη συνέχεια να αναλάβει την απαιτούμενο εσωτερικό έλεγχο του ΣΔΠ(QMS), ωστόσο ο υπεύθυνος για την καθημερινή συνεχή διαχείριση του ΣΔΠ δεν επιτρέπεται να αναλάβει τον εσωτερικό έλεγχο του QMS.
- δ) Τα αρχεία του εσωτερικού ελέγχου, τα ευρήματα του ελέγχου και η παρακολούθηση των διορθωτικών ενεργειών που προκύπτουν από την επιθεώρηση πρέπει να είναι ενημερωμένα και διαθέσιμα.
- ε) Το ερωτηματολόγιο (ΣΔΠ) με τις παρατηρήσεις για κάθε σημείο ελέγχου QMS πρέπει να είναι διαθέσιμο στην ΟΠ για να ελεγχθεί από τον επιθεωρητή κατά τη διάρκεια του εξωτερικού ελέγχου.
- στ) Η οργάνωση (ομάδα παραγωγών ή multisite company) πρέπει να έχουν συμπληρώσει και να υπογράψει τη Διακήρυξη Πολιτική Ασφάλειας Τροφίμων . Τη συμπλήρωση και υπογραφή της Δήλωσης Πολιτικής για την Ασφάλεια των Τροφίμων είναι μια δέσμευση που πρέπει να ανανεώνεται κάθε έτος για κάθε νέο κύκλο πιστοποίησης .
- Η κεντρική διοίκηση μπορεί να αναλάβει αυτή τη δέσμευση για την οργάνωση και για όλα τα μέλη της, με τη συμπλήρωση και την υπογραφή μιας δήλωσης σε επίπεδο ΣΔΠ , η οποία επισυνάπτεται στην λίστα ελέγχου ΣΔΠ που χρησιμοποιείται για τον εσωτερικό έλεγχο .
- Σε περίπτωση που η Δήλωση Πολιτικής για την Ασφάλεια των Τροφίμων δεν έχει συμπληρωθεί και υπογραφεί σε επίπεδο ΣΔΠ, κάθε μέλος της συγκεκριμένης τοποθεσίας ομάδας / παραγωγής υποχρεούται να συμπληρώσει και να υπογράψει τη δήλωση ξεχωριστά και να το κρατήσει συνδεδεμένο με την εσωτερική λίστα ελέγχου επιθεώρησης
- η) Σε περίπτωση που ο εσωτερικός έλεγχος δεν γίνεται σε μια μέρα, αλλά συνεχώς για μια περίοδο 12 μηνών, ένα προκαθορισμένο πρόγραμμα πρέπει να είναι διαθέσιμο.

6. ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΕΠΙΘΕΩΡΗΣΗ ΠΑΡΑΓΩΓΟΥ ΚΑΙ ΜΟΝΑΔΑ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ (ΜΔΠ)

- α. Οι επιθεωρήσεις(εσωτερικοί έλεγχοι) πρέπει να γίνονται σε κάθε εγγεγραμμένο παραγωγό/(και εκμετάλλευση) ή σε κάθε PMU τουλάχιστον μια φορά τον χρόνο σε όλα τα σχετικά σημεία ελέγχου GLOBALGAP .
- β) το χρονοδιάγραμμα των Εσωτερικών επιθεωρήσεων πρέπει να ακολουθεί τους κανόνες που ορίζονται στο Γενικές απαιτήσεις και πεδίο εφαρμογής ειδικούς κανόνες
- γ. Οι εσωτερικοί ελεγκτές πρέπει να ικανοποιούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος
- δ. Οι εσωτερικοί ελεγκτές πρέπει να είναι ανεξάρτητοι της περιοχής που επιθεωρείται και δεν μπορούν να επιθεωρούν τη δική τους καθημερινή εργασία.
- ε. Τα Νέα Μέλη της ΟΠ και νέες Μονάδες Χειρισμού (PMUS) πρέπει πρώτα να επιθεωρηθούν μια φορά εσωτερικά πριν εγκριθούν για να εγγραφούν στην Λίστα.
- στ. Οι γνήσιες εκθέσεις και σημειώσεις των επιθεωρήσεων πρέπει να διατηρούνται και να είναι διαθέσιμες αν ζητηθούν κατά την επιθεώρηση της EUROCERT
- η . Η έκθεση επιθεώρησης θα περιέχει τις παρακάτω πληροφορίες:
- I. Ταυτότητα του εγγεγραμμένου παραγωγού και της τοποθεσίας παραγωγής
 - II. Υπογραφή του επιθεωρούμενου ή του υπεύθυνου της Μονάδας Χειρισμού (PMU)
 - III. Ημερομηνία
 - IV. Όνομα Ελεγκτή
 - V. Εγγεγραμμένα προϊόντα

- VI. Αποτελέσματα αξιολόγησης για κάθε σημείο ελέγχου GLOBALGAP
- VII. Ο κατάλογος ελέγχου πρέπει να περιλαμβάνει λεπτομέρειες με σχόλια για
1. Κρίσιμα σημεία ελέγχου που βρίσκονται σε συμμόρφωση.
 2. Κρίσιμα σημεία και κύρια σημεία ελέγχου που διαπιστώνεται ότι είναι μη συμμορφούμενα, και Κρίσιμα και κύρια σημεία ελέγχου που βρίσκονται να είναι Μη Εφαρμόσιμα (N/A) Εκτός αν ένας πίνακας ελέγχου που έχει εκδοθεί από GLOBALG.A.P . και προκαθορίζει τα που πρέπει να σχολιάζονται Σημείο Ελέγχου και Κριτήρια Συμμόρφωσης ΣΕΚΣ που πρέπει να σχολιάζονται. Αυτό είναι απαραίτητο για να μπορέσει η διαδρομή ελέγχου να ελέγχεται αργότερα.
- VIII. Λεπτομέρειες των μη-συμμορφώσεων, αν υπάρχουν και χρονική περίοδος για διορθωτική ενέργεια.
- IX. Αποτέλεσμα Έλεγχου με τον υπολογισμό της συμμόρφωσης
- X. Διάρκεια της επιθεώρησης
- XI. Όνομα εσωτερικού ελεγκτή που ενέκρινε τη λίστα ελέγχου
- ζ) Ο εσωτερικός επιθεωρητής ή ομάδα επιθεώρησης, θα λάβει τελικά την απόφαση για το αν ένας παραγωγός ή ένα αγροτεμάχιο συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις του GLOBALGAP , βασιζόμενος στις εκθέσεις του εσωτερικού ελεγκτή.
- η) Σε περίπτωση που υπάρχει μόνο ένας εσωτερικός επιθεωρητής που ασκεί και τις εσωτερικές επιθεωρήσεις των παραγωγών, ένα άλλο άτομο, π.χ. εκπρόσωπος της διοίκησης που προσδιορίζεται στο ΣΔΠ, πρέπει να εγκρίνει τις εσωτερικές επιθεωρήσεις
- θ) Όταν οι εσωτερικές επιθεωρήσεις πραγματοποιούνται συνεχώς για μια περίοδο 12 μηνών, ένα προκαθορισμένο χρονοδιάγραμμα πρέπει να είναι διαθέσιμο.

7. ΜΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΕΙΣ, ΔΙΟΡΘΩΤΙΚΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ ΚΑΙ ΚΥΡΩΣΕΙΣ

- α) Θα πρέπει να υπάρχει μια διαδικασία χειρισμού των μη-συμμορφώσεων και των διορθωτικών ενεργειών που προκύπτουν από εσωτερικές ή εξωτερικές επιθεωρήσεις, παράπονα πελατών ή αστοχίες του συστήματος.
- β) Θα πρέπει να υπάρχουν τεκμηριωμένες διαδικασίες για την αναγνώριση και αξιολόγηση των μη συμμορφώσεων στο σύστημα ποιότητας από την ΟΠ ή τα μέλη της.
- γ) Οι διορθωτικές ενέργειες θα πρέπει να αξιολογούνται και θα πρέπει να ορίζεται για αυτές ένα χρονικό διάστημα.
- δ) Η ευθύνη για την εφαρμογή και επίλυση των διορθωτικών ενεργειών θα πρέπει να οριστεί.
- ε) Η ΟΠ πρέπει να λειτουργεί ένα σύστημα κυρώσεων και Μ/Σ με τους παραγωγούς ή τις ΜΔΠ το οποίο ικανοποιεί τις απαιτήσεις των Γενικών Κανονισμών GLOBALGAP.
- στ) Η ΟΠ πρέπει να έχει μηχανισμούς για την άμεση ενημέρωση της EUROCERT όσον αφορά τις Αναστολές ή Κυρώσεις των εγγεγραμμένων παραγωγών ή ΜΔΠ.
- ε) Πρέπει να διατηρούνται καταγραφές όλων των κυρώσεων μαζί με τις αποδείξεις των επακόλουθων διορθωτικών ενεργειών και των διαδικασιών λήψης αποφάσεων.

8. ΙΧΝΗΛΑΣΙΜΟΤΗΤΑ ΚΑΙ ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΟΣ

- α) Θα πρέπει να υπάρχει μία τεκμηριωμένη διαδικασία για την ταυτοποίηση των εγγεγραμμένων προϊόντων και που καθιστά ικανή την ιχνηλασιμότητα όλων των προϊόντων, συμμορφούμενων και μη-συμμορφούμενων στις εφαρμόσιμες τοποθεσίες παραγωγής. Μια άσκηση ισοζυγίου μάζας πρέπει να

πραγματοποιείται, τουλάχιστον ετησίως, ανά προϊόν ώστε να αποδεικνύεται συμμόρφωση εντός της νομικής οντότητας (βλέπε σημεία e) ως κ)).

- b) Προϊόντα που πληρούν τις απαιτήσεις του Προτύπου GLOBALG.A.P. και διατίθενται στην αγορά ως τέτοια, θα πρέπει ο χειρισμός τους να γίνεται με τρόπο ώστε να αποφεύγεται η ανάμιξη τους με προϊόντα μη εγκεκριμένα από το GLOBALG.A.P. Θα πρέπει να εφαρμόζεται ένα αποτελεσματικό σύστημα που εξασφαλίζει διαχωρισμό πιστοποιημένων και μη-πιστοποιημένων προϊόντων. Αυτό μπορεί να γίνει με φυσική ταυτοποίηση ή διαδικασίες χειρισμού προϊόντος, περιλαμβανομένων των σχετικών αρχείων.
- c) Θα πρέπει να εφαρμόζονται αποτελεσματικά συστήματα και διαδικασίες που αποκλείουν κάθε κίνδυνο κακής σήμανσης των πιστοποιημένων κατά GLOBALG.A.P. και μη πιστοποιημένων κατά GLOBALG.A.P. προϊόντων. Προϊόντα GLOBALG.A.P. που μπαίνουν στη διεργασία (είτε από μέλη παραγωγούς/τοποθεσίες παραγωγής είτε από εξωτερικές πηγές) θα πρέπει να ταυτοποιηθούν άμεσα με τον αριθμό GGN ή άλλη αναφορά που εξηγείται ξεκάθαρα στην πολιτική της εταιρίας και παρέχει μια μοναδική αναφορά στην κατάσταση πιστοποίησης. Η αναφορά αυτή θα πρέπει να χρησιμοποιείται στην μικρότερη μεμονωμένη ταυτοποιημένη μονάδα.
- d) Στην περίπτωση παράλληλης παραγωγής/παράλληλης ιδιοκτησίας, το QMS θα πρέπει να διασφαλίζει ότι όλα τα τελικά έτοιμα προς πώληση προϊόντα (είτε από το επίπεδο της φάρμας ή μετά από χειρισμό προϊόντος), που προέρχονται από μία πιστοποιημένη διεργασία παραγωγής, είναι σωστά ταυτοποιημένα με έναν GGN. Στην περίπτωση της Επιλογής 2, αυτός θα είναι ο GGN της ομάδας και μπορεί να περιλαμβάνει επιπλέον τον GGN της πηγής. Στην περίπτωση της πολλαπλής τοποθεσίας Επιλογής 1, αυτός θα είναι ο GGN του μεμονωμένου παραγωγού. Ο GGN θα πρέπει να χρησιμοποιείται στην μικρότερη μεμονωμένη μονάδα συσκευασίας, ανεξάρτητα αν είναι μια συσκευασία τελικού καταναλωτή ή όχι.
Ο GGN δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται για τη σήμανση μη-πιστοποιημένων προϊόντων. Αυτό δεν ισχύει μόνο όταν υπάρχει γραπτή συμφωνία μεταξύ παραγωγού και πελάτη να μην χρησιμοποιεί τον GGN πάνω στο έτοιμο προς πώληση προϊόν. Αυτό μπορεί να είναι επίσης μια προδιαγραφή σήμανσης του πελάτη όπου δεν περιλαμβάνεται ο GGN.
- e) Θα πρέπει να υπάρχει ένας τελικός έλεγχος εγγράφων που να διασφαλίζει τη σωστή αποστολή πιστοποιημένων και μη-πιστοποιημένων προϊόντων.
- f) Όλα τα έγγραφα συναλλαγής (τιμολόγια πωλήσεων, άλλα σχετικά με πωλήσεις, έγγραφα αποστολής, κτλ.) που σχετίζονται με τις πωλήσεις του πιστοποιημένου προϊόντος θα πρέπει να περιλαμβάνουν τον GGN του κατόχου του πιστοποιητικού και να περιέχουν μία αναφορά στην πιστοποιημένη κατάσταση GLOBALG.A.P. Αυτό δεν είναι υποχρεωτικό στην εσωτερική τεκμηρίωση. Η θετική ταυτοποίηση αρκεί (πχ.: “GGN_GLOBALG.A.P. πιστοποιημένο<όνομα προϊόντος>”). Η ένδειξη της πιστοποιημένης κατάστασης είναι υποχρεωτική ανεξάρτητα αν το πιστοποιημένο προϊόν πωλείται ως πιστοποιημένο ή όχι. (Αυτό, ωστόσο, δεν μπορεί να ελεγχθεί κατά την αρχική (πρώτη) επιθεώρηση γιατί η ομάδα παραγωγών/εταιρία δεν είναι ακόμη πιστοποιημένη και δεν μπορεί να κάνει αναφορά στην πιστοποιημένη κατάσταση GLOBALG.A.P. πριν την πρώτη θετική απόφαση πιστοποίησης).
Αυτό δεν ισχύει μόνο όταν υπάρχει διαθέσιμη γραπτή συμφωνία μεταξύ ομάδας παραγωγών/εταιρίας και πελάτη να μην ταυτοποιούν την κατάσταση GLOBALG.A.P. του προϊόντος και/ή τον GGN πάνω στα έγγραφα συναλλαγής.

g) Ανάλογα με την κλίμακα της επιχείρησης θα πρέπει να εφαρμόζονται, να τεκμηριώνονται και να τηρούνται διαδικασίες για την ταυτοποίηση των εισερχόμενων πιστοποιημένων και μη-πιστοποιημένων προϊόντων από μέλη της ομάδας ή τοποθεσίες παραγωγού πολλαπλής τοποθεσίας Επιλογής 1 ή αγορασμένων από διαφορετικές πηγές (πχ. άλλους παραγωγούς ή εμπόρους). Τα αρχεία θα πρέπει να περιλαμβάνουν:

- Περιγραφή προϊόντος
 - Κατάσταση πιστοποίησης GLOBALG.A.P.
 - Ποσότητες του εισαγόμενου(-ων) / αγορασμένου προϊόντος
 - Στοιχεία προμηθευτή
 - Αντίγραφο των Πιστοποιητικών GLOBALG.A.P., αν υπάρχουν
 - Δεδομένα/κωδικοί ιχνηλασιμότητας που σχετίζονται με τα εισαγόμενα/αγορασμένα προϊόντα
 - Παραγγελίες/τιμολόγια αγοράς που έχουν ληφθεί από τον οργανισμό που αξιολογείται.
 - Λίστα εγκεκριμένων προμηθευτών.
- h) Στοιχεία πωλήσεων των πιστοποιημένων και μη- πιστοποιημένων προϊόντων θα πρέπει να καταγράφονται, με ιδιαίτερη προσοχή στις ποσότητες που παραδίδονται/πωλούνται ως πιστοποιημένα και στις περιγραφές που παρέχονται.
- i) Οι ποσότητες (περιλαμβανομένων των πληροφοριών σχετικά με τον όγκο ή το βάρος) των εισερχόμενων, εξερχόμενων και αποθηκευμένων πιστοποιημένων και μη- πιστοποιημένων προϊόντων θα πρέπει να καταγράφονται και να τηρείται μία συνοπτική κατάσταση ώστε να διευκολύνεται η διεργασία επαλήθευσης ισοζυγίου μάζας. Τα έγγραφα θα πρέπει να δείχνουν τη σταθερή ισορροπία μεταξύ πιστοποιημένων και μη-πιστοποιημένων εισερχόμενων και εξερχόμενων. Η συχνότητα της επαλήθευσης ισοζυγίου μάζας θα πρέπει να καθορίζεται και να είναι κατάλληλη με την κλίμακα της επιχείρησης, αλλά θα πρέπει να γίνεται τουλάχιστον ετησίως ανά προϊόν. Έγγραφα που δείχνουν ισοζύγιο μάζας θα πρέπει να προσδιορίζονται σαφώς.
- j) Οι PHU που περιλαμβάνονται στο πεδίο πιστοποίησης QMS θα πρέπει να εφαρμόζουν διαδικασίες, οι οποίες να μπορούν να προσδιορίζουν και να ιχνηλατούν τα εγγεγραμμένα προϊόντα από την παραλαβή, κατά τον χειρισμό, την αποθήκευση και την αποστολή.
- k) Οι αναλογίες μετατροπής θα πρέπει να υπολογίζονται και να είναι διαθέσιμες για κάθε σχετική διεργασία χειρισμού. Όλες οι ποσότητες των παραγόμενων άχρηστων υλικών των προϊόντων θα πρέπει να καταγράφονται.
- l) Το κεφάλαιο αυτό θα πρέπει να επιθεωρείται εσωτερικά και εξωτερικά επίσης σε επίπεδο PHU, ενώ οι PHU είναι σε λειτουργία.

9. ΑΡΣΗ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΜΕΝΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ

α) Πρέπει να εφαρμόζονται τεκμηριωμένες διαδικασίες για την αποτελεσματική διαχείριση του αποσυρόμενου εγγεγραμμένου προϊόντος όταν αυτό απαιτείται.

β) Οι διαδικασίες πρέπει να προσδιορίζουν τους τύπους των περιστατικών που οδηγούν στην άρση, τους υπεύθυνους για την λήψη αυτών των αποφάσεων, τον μηχανισμό για

την πληροφόρηση των παραγώγων και των ΦΠς, των μεθόδων διευθέτησης των αποθεμάτων.

γ) Η διαδικασία πρέπει να είναι ικανή να λειτουργεί κάθε στιγμή.

δ) Η διαδικασία πρέπει να ελέγχεται με έναν επαρκή τρόπο τουλάχιστον μια φορά τον χρόνο για να διασφαλίζει ότι είναι αποτελεσματική και τα αποτελέσματα των ελέγχων πρέπει να διατηρούνται.

10. ΥΠΕΡΓΟΛΑΒΟΙ

α) Πρέπει να υπάρχουν διαδικασίες που διασφαλίζουν ότι οι οποιεσδήποτε υπηρεσίες που αναθέτονται σε τρίτα μέρη εκτελούνται σε συμφωνία με τις απαιτήσεις του προτύπου GLOBALGAP .(ΒΛΕΠΕ CONTROL POINT ALL FARM AF4.1)

β) Πρέπει να διατηρούνται καταγραφές που αποδεικνύουν ότι η επάρκεια του κάθε υπεργολάβου υπολογίζεται και ικανοποιεί τις απαιτήσεις του προτύπου.

γ) Οι υπεργολάβοι θα πρέπει να εργάζονται σύμφωνα με το σύστημα ποιότητας της ΟΠ και των σχετικών διαδικασιών. Αυτό θα πρέπει να αναφέρεται λεπτομερώς στις συμφωνίες υπηρεσιών ή συμβολαίων

11. ΕΓΓΡΑΦΕΣ ΝΕΩΝ ΠΑΡΑΓΩΓΩΝ Ή ΜΔΠ ΣΤΟ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟ

Νέοι παραγωγοί και αγροτεμάχια (ΜΔΠ) μπορούν να προστεθούν (με την επιφύλαξη ότι οι εσωτερικές διαδικασίες έγκρισης ικανοποιούνται) σε ένα ισχύον πιστοποιητικό. Είναι ευθύνη του κατόχου του πιστοποιητικού (ομάδα ή multisite) για να ενημερώσει αμέσως την EUROCERT για οποιαδήποτε προσθήκη ή αφαίρεση των χώρων από τη λίστα των εγγεγραμμένων παραγωγών.

A) Έως 10% νέων αγροτεμαχίων των παραγώγων σε ΟΠ και 10% αγροτεμαχίων σε MULTISITES σε ένα έτος μπορεί να προστεθούν στον κατάλογο εγκεκριμένων από την εγγραφή αγροτεμαχίων από τη EUROCERT χωρίς κάτ. 'ανάγκη να γίνει περαιτέρω έλεγχος.

B) Όταν ο αριθμός των αγροτεμαχίων αυξάνει κατά περισσότερο από 10% σε ένα χρόνο, απαιτείται επιπλέον εξωτερικός έλεγχος (ελάχιστη είναι η τετραγωνική ρίζα των νέων παραγωγών / αγροτεμαχίων) των νέων παραγώγων-αγροτεμαχίων και προαιρετικά κι ένας έλεγχος του ΣΔΠ πριν από την προσθήκη των νέων παραγωγών στη λίστα παραγωγών του πιστοποιητικού

Γ) Ανεξάρτητα από το ποσοστό κατά το οποίο ο αριθμός των αγροτεμαχίων αυξάνεται σε ένα χρόνο, θα πρέπει τα νέα αγροκτήματα που αυξάνουν την έκταση ή τον αριθμό ζωικού κεφαλαίου των πρόσφατα εγκεκριμένων προϊόντων που έχουν εγγραφεί προηγουμένως σε ποσοστό άνω του 10% σε ένα έτος, ή υπάρχει 10% μεταβολή των παραγωγών, τότε ακόμη περισσότεροι εξωτερικοί έλεγχοι (κατ ελάχιστο, η τετραγωνική ρίζα των νέων παραγωγών /εκμεταλλεύσεις) που πρόσφατα προστέθηκαν εκμεταλλεύσεις/παραγωγοί και, προαιρετικά, έναν έλεγχο του Συστήματος Διαχείρισης Ποιότητας θα απαιτείται κατά τη διάρκεια του έτους αυτού πριν από την προσθήκη εκμεταλλεύσεων ή παραγώγων στον εγκεκριμένο κατάλογο.

Δ) Ανεξάρτητα από τον αριθμό των παραγωγών περιοχής / φάρμα / αριθμός ζώων , εάν ένα νέο προϊόν πρόκειται να προστεθούν στο πιστοποιητικό ανάμεσα στην

παρακολούθηση και τους ελέγχους πιστοποίησης, έλεγχος πρέπει να διενεργείται με την τετραγωνική ρίζα των παραγωγών του νέου προϊόντος

Ver 5.4.1

If the product added is a high-risk product (according to the 'GLOBALG.A.P. Product List'), every producer growing the new product shall be subjected to a producer audit by the CB.

12. Χρήση του λογότυπου

- a) Ο παραγωγός/ομάδα παραγωγών θα πρέπει να χρησιμοποιεί τη λέξη, το εμπορικό σήμα ή το λογότυπο GLOBALG.A.P. και τον αριθμό GGN σύμφωνα με τους Γενικούς Κανονισμούς και σύμφωνα με τη συμφωνία Παραχώρησης Αδείας και Πιστοποίησης. Η λέξη, το εμπορικό σήμα ή το λογότυπο GLOBALG.A.P. δεν θα πρέπει να εμφανίζεται ποτέ πάνω στο τελικό προϊόν, στη συσκευασία του καταναλωτή ή στο σημείο πώλησης, αλλά ο κάτοχος του πιστοποιητικού μπορεί να χρησιμοποιεί κάποιο από αυτά ή όλα στη διεπιχειρησιακή του επικοινωνία.
- b) Το εμπορικό σήμα GLOBALG.A.P. μπορεί να χρησιμοποιείται σε πιστοποιημένη ζωοτροφή σύμφωνα με την Παρασκευή Σύνθετων Ζωοτροφών (CFM), σε πιστοποιημένο Φυτικό Πολλαπλασιαστικό Υλικό GLOBALG.A.P., σε πιστοποιημένες εισαγωγές ιχθυοκαλλιέργειας IFA (πχ.: ψάρια, γόνιοι, κτλ.), και σε πιστοποιημένες εισαγωγές ζωικού κεφαλαίου IFA (πχ. νεοσσοί) που χρησιμοποιούνται ως εισαγωγές για παραγωγή των τελικών προϊόντων (όπως απαριθμούνται στη λίστα προϊόντος GLOBALG.A.P.), δεν προορίζονται για πώληση σε τελικούς καταναλωτές, και δεν θα εμφανίζονται στο σημείο πώλησης των τελικών καταναλωτών.
- c) Η λέξη, το εμπορικό σήμα ή το λογότυπο GLOBALG.A.P. δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια του αρχικού (πρώτου) ελέγχου, καθώς ο παραγωγός δεν είναι ακόμη πιστοποιημένος και, επομένως, δεν μπορεί ακόμη να κάνει αναφορά στην πιστοποιημένη κατάσταση.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ.1 ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΑΡΜΟΔΙΟΤΗΤΕΣ ΕΣΩΤΕΡΙΚΟΥ ΕΠΙΘΕΩΡΗΤΗ ΚΑΙ ΕΛΕΓΚΤΗ ΟΜΑΔΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΩΝ

1. Κύρια σημεία.

1.1. Εσωτερικός Ελεγκτής ΟΠ

α) Οι ελεγκτές θα πρέπει να μπορούν να πραγματοποιούν ελέγχους σε αγροτεμάχια (PMUS σε ένα MULTISITE ή σε αυτά των παραγωγών της ομάδας) ώστε να ελέγχουν τη συμμόρφωση με της απαιτήσεις πιστοποίησης.

β) Να μην πραγματοποιούν εργασίες των εσωτερικών επιθεωρητών .

γ) να πραγματοποιούν ακριβείς αναφορές αυτών των ελέγχων.

1.2. Εσωτερικός Επιθεωρητής ΟΠ

α) Οι εσωτερικοί επιθεωρητές θα πρέπει να είναι ικανοί να επιθεωρήσουν το ΣΔΠ μιας ΟΠ ή ενός MULTISITE.

β) Να εγκρίνει τα μέλη της ΟΠ ή τις ΜΔΠ των multisites, βασισμένοι στις εκθέσεις των ελέγχων του εσωτερικού ελεγκτή.

Εάν ένας εσωτερικός επιθεωρητής διεξάγει τον έλεγχο παραγωγών, αυτός μπορεί να εγκρίνει την εν λόγω έκθεση επιθεώρησης.

γ) να πραγματοποιούν ακριβείς αναφορές αυτών των επιθεωρήσεων.

2. ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ

2.1 Τυπικά Προσόντα

2.1.1 Εσωτερικός Ελεγκτής ΟΠ

i) **Μετα-λυκειακό Δίπλωμα (τριτοβάθμιας εκπαίδευσης).** Κατ' ελάχιστον, Μετα-λυκειακό δίπλωμα σε κλάδο σχετικό με το πεδίο εφαρμογής της πιστοποίησης (Φυτική Παραγωγή ή/και Ζωική Παραγωγή ή/και Ιχθυοκαλλιέργειες) ή Δίπλωμα Δευτεροβάθμιας Αγροτικής εκπαίδευσης (Γεωργικό Λύκειο) με 2 έτη εμπειρία μετά την απόκτησή του στο σχετικό υπό-πεδίο εφαρμογής της πιστοποίησης.

2.1.2. Εσωτερικός Επιθεωρητής ΟΠ

ii) **Μετα-λυκειακό Δίπλωμα (τριτοβάθμιας εκπαίδευσης)** Κατ' ελάχιστον, Μετα-λυκειακό δίπλωμα σε κλάδο σχετικό με το πεδίο εφαρμογής της πιστοποίησης (Φυτική Παραγωγή ή/και Ζωική Παραγωγή ή/και Ιχθυοκαλλιέργειες) ή Δίπλωμα Δευτεροβάθμιας Αγροτικής εκπαίδευσης (Γεωργικό Λύκειο) ή διετή εμπειρία σε ΣΔΠ με 2 έτη εμπειρίας μετά την απόκτησή του στο σχετικό υπό-πεδίο εφαρμογής της πιστοποίησης.

2.2. Τεχνικές Δεξιότητες και Προσόντα

2.2.1 Εκπαίδευση Εσωτερικού Ελεγκτή ΟΠ

- i. Συμμετοχή μία ημέρα σε εκπαιδευτικό πρόγραμμα για ελέγχους που να εξηγεί τις βασικές αρχές του ελέγχου.
- ii. Δύο έλεγχοι παρακολούθησης (witness inspections) – μαζί με επιθεώρηση, μπορεί να είναι GLOBALGAP (EUREPGAP) ή άλλη – ΚΑΙ δύο εσωτερικές επιθεωρήσεις (shadow audits) από έμπειρο επιθεωρητή ή το ΦΠ.

2.2.2 Εκπαίδευση Εσωτερικού Επιθεωρητής ΟΠ

- i. Πρακτική Γνώση ΣΔΠ
- ii. Επιτυχή ολοκλήρωση ενός διήμερου προγράμματος εκπαίδευσης εσωτερικών επιθεωρητών σε σχέση με το ΣΔΠ.(κατ ελάχιστο 16 ώρες)

2.2.3 Εκπαίδευση στην Ασφάλεια Τροφίμων και στην Ορθή Γεωργική Πρακτική

(i) Κατάρτιση στις αρχές του HACCP είτε ως μέρος των τυπικών προσόντων του επιθεωρητή, είτε μετά από επιτυχή συμπλήρωση ενός επίσημου κύκλου κατάρτισης που βασίζεται στις αρχές του Codex Alimentarius ή στο ISO 22000.

(ii) Κατάρτιση σε θέματα υγιεινής των τροφίμων είτε ως μέρος των τυπικών προσόντων του επιθεωρητή, είτε μετά από επιτυχή συμπλήρωση ενός επίσημου κύκλου κατάρτισης.

(iii) Για το **Πεδίο Καλλιέργειών**: Κατάρτιση σε Φυτοπροστασία, Λιπάσματα και Ολοκληρωμένη Διαχείριση Εχθρών, είτε ως μέρος των τυπικών προσόντων του επιθεωρητή, είτε μετά από επιτυχή συμπλήρωση ενός επίσημου κύκλου κατάρτισης.

(v) **Για τα Πεδία Ζωικής Παραγωγής και Ιχθυοκαλλιέργειας**: Βασική κατάρτιση κτηνιατρικής και κτηνοτροφίας συμπεριλαμβανομένων θεμάτων υγείας και ευζωίας των ζώων.

(vi) Σε όλες τις περιπτώσεις, οι εσωτερικοί ελεγκτές θα πρέπει να έχουν πρακτικές γνώσεις σχετικά με τα προϊόντα που ελέγχουν.

2.3 Δεξιότητες Επικοινωνίας

(i) Η δεξιότητα στην γλώσσα περιλαμβάνει την χρησιμοποιούμενη τοπικά ορολογία των ειδικών, σε αυτήν την τοπικά ομιλούμενη γλώσσα.

(i) Εξαιρέσεις του κανόνα πρέπει να μελετούνται με την Γραμματεία GLOBALGAP.

2.4 ΑΝΕΞΑΡΤΗΣΙΑ ΚΑΙ ΕΜΠΙΣΤΕΥΤΙΚΟΤΗΤΑ

a) Επιθεωρητές και ελεγκτές δεν επιτρέπεται να επιθεωρούν τη δική τους εργασία. Η ανεξαρτησία τους θα πρέπει να ελέγχεται και να επιβεβαιώνεται

από το QMS (πχ. ένας εσωτερικός ελεγκτής/επιθεωρητής δεν μπορεί να αξιολογήσει τις δικές του λειτουργίες ή έναν παραγωγό που είχε επίσης συμβουλευτεί τα τελευταία 2 χρόνια).

- b) Επιθεωρητές και ελεγκτές θα πρέπει να παρακολουθούν αυστηρά τις διαδικασίες της ομάδας παραγωγών/του παραγωγού ώστε να διατηρείται η εμπιστευτικότητα των πληροφοριών και των αρχείων.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Τα προσόντα των εσωτερικών ελεγκτών και επιθεωρητών θα πρέπει να αξιολογούνται από τους ΦΠ κατά τη διάρκεια των εξωτερικών ελέγχων.