EWS-Meldeformular

# EWS-Meldeformular zur *GMP+ Feed Safety Assurance*

Sie können dieses Formular von Hand oder (vorzugsweise) elektronisch ausfüllen. Auf der Website der GMP+ International ist auch eine Word-Version des Formulars verfügbar. Bei den grau unterlegten Feldern handelt es sich um Pflichtfelder (sofern zutreffend).

|  |  |
| --- | --- |
| Erläuterung  Die rechtzeitige und vollständige Meldung einer Überschreitung der höchstzulässigen Grenzwerte von unerwünschten Substanzen in Futtermitteln von Sachverhalten oder wahrgenommenen Umständen in Bezug auf Futtermittel, die die Futter- und Lebensmittelsicherheit beeinträchtigen, ist von größter Bedeutung. In der Praxis kann es sich mitunter als schwierig gestalten, das EWS-Meldeformular bei der ersten Meldung vollständig auszufüllen, da nicht alle erforderlichen Einzelheiten verfügbar sind. Die erste Meldung hat auf jeden Fall die Angaben zu enthalten, die für eine korrekte Beurteilung des Zwischenfalls unerlässlich sind. Anschließend hat der Teilnehmer die fehlenden Angaben schnellstmöglich sofort nach deren Erhalt zu ergänzen und nachzusenden. |  |

**Das Meldeformular ist zu senden an:**

* 1. **GMP+ International (siehe GMP+ BA5)**
  2. **die betreffende zuständige Behörde in Ihrem Land bzw. Ihrer Region (sofern gesetzlich vorgeschrieben)**
  3. **die Zertifizierungsstelle, die für die GMP+-Zertifizierung verantwortlich ist.**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **E-Mail-Adresse von GMP+ International:** | [ews@gmpplus.org](mailto:ews@gmpplus.org) |
|  | **E-Mail-Adresse der zuständigen Behörde (im Land oder der Region des Sitzes)** |  |
|  | **E-Mail-Adresse der Zertifizierungsstelle (welche die Zertifizierung nach dem GMP-FSA-Modul durchführt):** |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ALLGEMEINE INFORMATIONEN** | | | |
|  | **Datum und Uhrzeit der Meldung:** | |  | |
|  | **Gemeldet von (Name der Person in leitender Position):** | |  | |
|  | **UNTERNEHMENS- UND KONTAKTANGABEN** | | | |
|  | **Firmenname:** | |  | |
|  | **Straße + Hausnummer:** | |  | |
|  | **Postleitzahl + Stadt:** | |  | |
|  | **Land:** | |  | |
|  | **GMP+-Nummer:** | |  | |
|  | **-** **Gesetzliche Zulassungsnummer des Unternehmens / Registriernummer (VO (EG) 183/2005) (*EU-Markt*):**  **-** **Zulassungsnummer nach VO (EG) 1069/2009 (tierische Nebenprodukte) (sofern zutreffend):** | |  | |
|  | | **Name der Kontaktperson:** | |  | |
|  | | **Telefonnummer der Kontaktperson:** | |  | |
|  | | **Telefonnummer der Kontaktperson außerhalb Bürostunden:** | |  | |
|  | | **Telefonnummer einer zweiten Kontaktperson außerhalb Bürostunden:** | |  | |
|  | | **E-Mail-Adresse der Kontaktperson:** | |  | |
|  | |  | | | |
|  | | **RISIKO (ART DER UNREGELMÄSSIGKEIT/MÖGLICHES RISIKO)** | | | |
|  | | **Wahrgenommene Gefährdung/Gefährdungen:** | |  | |
|  | | **Mögliche Ursache (bestätigt/vermutet):** | |  | |
|  | | **(Wahrscheinliches) Datum der Ursache:** | |  | |
|  | | **Datum, an dem die Unregelmäßigkeit wahrgenommen worden ist:** | |  | |
|  | | **Ist hinsichtlich der spezifischen Situation eine Risikobewertung durchgeführt worden? (Ja/Nein)**  **Schlussfolgerung der Risikobewertung:**  **Schweres Risiko (Ja/Nein)** | |  | |
|  | | **Begründung:** | |  | |
|  | | **Auswirkung auf die Gesundheit von Tieren (Ja/Nein)** | |  | |
|  | | **Symptome:** | |  | |
|  | |  | | | |
|  | | **PROBENAHME UND ANALYSE** | | | |
|  | | **Datum der Probenahme:** | |  | |
|  | | **Informationen zur Probenentnahme/Ort:** | |  | |
|  | | **Analyse durchgeführt? (Ja/Nein)**  **Falls ja, möchten Sie bitte das Analysezertifikat beifügen?** | |  | |
|  | | **Datum der Produktanalyse:** | |  | |
|  | | **Angaben zu dem Labor, das die Analyse durchgeführt hat (Name, Adresse, Land):** | |  | |
|  | | **Analyseresultate und Ergebnis der Analyse:** | |  | |
|  | | **Geltende Gesetzgebung (EU/national/andere Norm):** | |  | |
|  | | **Höchstzulässiger Grenzwert:** | |  | |
|  | |  | | | |
|  | | **ERZEUGNIS (ANGABEN ZUM ERZEUGNIS UND ZUR BETROFFENEN PRODUKTPARTIE)** | | | |
|  | | **Produktname:** | |  | |
|  | | **Markenname/Handelsname:** | |  | |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Produktkategorie: (bitte auswählen)**  **-** **Mischfuttermittel**  **-** **Zusatzstoffe für Futtermittel**  **-** **Einzelfuttermittel**  **-** **Futtermittel-Vormischung**  **-** **Heimtierfuttermittel**  **-** **Sonstiges** |  |
|  | **Im Falle eines Einzelfuttermittels Nummer im Katalog der Einzelfuttermittel (Verordnung (EU) 68/2013) (EU-Markt):** |  |
|  | **Produktaspekt (Art der Verpackung [Massengut/verpacktes Erzeugnis, beschreiben Sie die Verpackungseinheiten]):** |  |
|  | **Für welche Tiersorte ist das Erzeugnis gedacht? (Sofern zutreffend)** |  |
|  | **Kennzeichnung der Partie: (Code der Partie)** |  |
|  | **Gesamtnettogewicht/-volumen der Partie:** |  |
|  | **Haltbarkeitsdatum der Partie:** |  |
|  | **Temperatur (sofern zutreffend):** |  |
|  | **Verteilungsstatus der Partie (wo befindet sich die gemeldete Partie zurzeit?) (siehe auch Abschnitt „Verteilung des Erzeugnisses/der Partie“)** |  |
|  | **Gehört die Partie zu einer größeren Einheit (Ja/Nein):**  **Falls ja, ist bekannt, wie groß die Einheit ist und an welchem Ort sich die restlichen Erzeugnisse befinden?** |  |
|  |  | |
|  | **HERKUNFT UND LIEFERANT DES ERZEUGNISSES** | |
|  | **Herkunftsland der Erzeugnisse:** |  |
|  | **Sofern die Herkunft des Erzeugnisses von der Herkunft des meldenden Unternehmens abweicht: Angaben zum Hersteller, Händler oder Importeur (siehe unten)**  **(bitte auswählen):**  **- Erzeuger**  **- Hersteller**  **- Exporteur:**  **- Händler / Vermittler**  **- Transporteur**  **- Importeur**  **- Lagerung**  **- Sonstiges** |  |
|  | **Ist der Erzeuger Ihr direkter Lieferant?**  **(Ja/Nein)** |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Firmenname des Lieferanten (1):** |  | |
|  | **Straße + Hausnummer:** |  | |
|  | **Land:** |  | |
|  | **Postleitzahl + Stadt:** |  | |
|  | **GMP+-Nummer (sofern zutreffend), oder:**  **- nichtzertifiziert**  **- nach einem anderen Zertifizierungssystem als GMP+ FSA zertifiziert (Name des Systems):** |  | |
|  | **- Gesetzliche Zulassungsnummer des Unternehmens / Registriernummer (VO (EG) 183/2005) (*EU-Markt*):**  **- Zulassungsnummer nach VO (EG) 1069/2009 (tierische Nebenprodukte) (sofern zutreffend):** |  | |
|  | **Name der Kontaktperson beim Lieferanten:** |  | |
|  | **Telefonnummer der Kontaktperson:** |  | |
|  | **Telefonnummer der Kontaktperson außerhalb Bürostunden:** |  | |
|  | **Telefonnummer einer zweiten Kontaktperson außerhalb Bürostunden:** |  | |
|  | **E-Mail-Adresse der Kontaktperson** |  | |
|  |  | | |
|  | **VERTEILUNG DES ERZEUGNISSES/DER PARTIE** | | |
|  | **Ist das kontaminierte Erzeugnis (bereits) in Verkehr gebracht worden? Ja/Nein** |  | |
|  | **Erzeugnisse in Ihrem eigenen Land verteilt? Ja/Nein**  **Falls ja: Anlage Verteilungsliste/Liste mit Empfängern mit Namen, Standorten und Mengen** |  | |
|  | **Erzeugnisse beim Endverbraucher (Viehhalter)? Ja/Nein**  **Falls ja: Mengen** |  | |
|  | **Erzeugnisse in EU-Mitgliedstaaten vertrieben? Ja/Nein**  **Falls ja: Verteilungsliste/Liste mit Empfängern mit Namen, Standorten und Mengen** |  | |
|  | **Erzeugnisse außerhalb der EU vertrieben? Ja/Nein**  **Falls ja: Anlage Verteilungsliste/Liste mit Empfängern mit Namen und Mengen** |  | |
|  |  | | |
|  | **KORREKTURMASSNAHMEN UND BENACHRICHTIGTE PARTEIEN** | | |
|  | **Wurde das Erzeugnis bzw. die Partie gesperrt? Ja/Nein** |  | |
|  | **Wurde das Erzeugnis bereits zurückgerufen? Ja/Nein**  **Falls ja: Mengen** |  | |
|  | **Wurde das Erzeugnis bereits vernichtet?**  **Ja/Nein**  **Falls ja: Mengen** |  | |
|  | **Wurden die Kunden bereits benachrichtigt?**  **Ja/Nein**  **Falls ja: Anlage Verteilungsliste/Liste mit Empfängern pro Land** |  | |
|  | **Wurde der Lieferant bereits benachrichtigt?**  **Ja/Nein** |  | |
|  | **Wurden andere Kettenpartner oder Instanzen benachrichtigt? Ja/Nein**  **Falls ja: wer?** |  | |
|  | **Andere ergriffene Maßnahmen:** |  | |
|  | **Verpflichtete Maßnahmen? (seitens der zuständigen Behörde)**  **Ja/Nein**  **Falls ja, welche?** |  | |
|  | **Kurzfristig zu ergreifende Maßnahmen:** |  | |
|  |  | | |
|  | **BEIGEFÜGTE DOKUMENTE (FÜGEN SIE, SOFERN VERFÜGBAR, FOLGENDE DOKUMENTE HINZU)** | | |
|  |  | **Beigefügt (Ja/Nein)** | **Darf Dritten zur Verfügung gestellt werden? (Ja/Nein)** |
|  | **Analysebericht(e)** |  |  |
|  | **Verteilungsliste/Liste mit Empfängern** |  |  |
|  | **Verträge/Lieferdokumente/Rechnungen** |  |  |
|  | **Transport- und Frachtdokumente** |  |  |
|  | **Risikobewertung des EWS-Ereignisses oder der Situation** |  |  |
|  | **Dokumente zum Erzeugnis bzw. der Partie wie Etiketten und Fotos** |  |  |
|  | **Phytosanitäre Bescheinigung** |  |  |
|  | **CVED/CED (Common Veterinary Entry document/Common Entry Document), sofern Verordnung (EG) 669/2009 anwendbar ist** |  |  |
|  | **Sonstiges** |  |  |
|  | **SONSTIGE INFORMATIONEN** | | |
|  | **Welche sonstigen Informationen in Bezug auf die Unregelmäßigkeit bzw. das mögliche Risiko sind von Bedeutung?** |  | |
|  | **DATUM UND UNTERSCHRIFT** |  | |
|  | **Datum:**  **Unterschrift:**  **Name:** |  | |

E-Mail ews@gmpplus.org

© GMP+ International B.V.

Alle Rechte vorbehalten. Die Informationen aus dieser Veröffentlichung dürfen heruntergeladen, ausgedruckt und auf dem Bildschirm zu Rate gezogen werden, sofern dies für den eigenen, nichtkommerziellen Gebrauch erfolgt. Sämtliche Nutzungen anderer Art bedürfen der vorherigen schriftlichen Genehmigung der GMP+ International B.V.

Haftungsausschluss

Dieser Veröffentlichung ist zur Informierung von Interessenten über die GMP+-Normen erstellt worden. Das Veröffentlichung wird regelmäßig aktualisiert. GMP+ International B.V. haftet für keinerlei etwaige Unvollkommenheiten in dieser Veröffentlichung.