

Γενικοί κανονισμοί GLOBALG.A.P.

Κανόνες για μεμονωμένους παραγωγούς

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΕΚΔΟΣΗ 6.0_ΑΠΡ25 (Σε περίπτωση αμφιβολίας, ισχύει η αγγλική έκδοση.)

ΔΗΜΟΣΙΕΥΤΗΚΕ ΤΗΝ: 25 ΣΕΠΤΕΜΒΡΙΟΣ 2026

ΙΣΧΥΕΙ ΑΠΟ: 1 ΑΠΡΙΛΙΟΥ 2025

ΑΝΤΙΚΑΘΙΣΤΑ ΤΗΝ ΕΚΔΟΣΗ 5.2 ΑΠΟ: 1 ΙΑΝΟΥΑΡΙΟΥ 2024

ΑΝΤΙΚΑΘΙΣΤΑ ΤΗΝ ΕΚΔΟΣΗ 5.4-1-GFS ΑΠΟ: 1 ΙΑΝΟΥΑΡΙΟΥ 2025

ΠΙΝΑΚΑΣ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΩΝ

1	ΕΙΣΑΓΩΓΗ	3
2	ΟΡΟΛΟΓΙΑ	4
2.1	Κανονιστικά και υποχρεωτικά έγγραφα.....	5
2.2	Έλεγχος κανονιστικών και υποχρεωτικών εγγράφων	5
3	ΕΠΙΛΟΓΕΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ	6
3.1	Επιλογές 1 και 3 – μεμονωμένη πιστοποίηση.....	6
3.2	Επιλογές 2 και 4 – ομαδική πιστοποίηση	6
4	ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΓΙΑ ΜΕΜΟΝΩΜΕΝΟΥΣ ΠΑΡΑΓΩΓΟΥΣ	7
4.1	Νομιμότητα.....	7
5	ΕΓΓΡΑΦΗ ΣΤΟΝ ΦΠ	7
5.1	Πεδίο εφαρμογής	7
5.2	Διαδικασία εγγραφής.....	7
6	ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΕΠΙΘΕΩΡΗΣΗΣ	10
6.1	Αυτοαξιολογήσεις	10
6.2	Επιθεωρήσεις του ΦΠ	11
6.3	Αρχικές και επόμενες επιθεωρήσεις από τον ΦΠ	12
7	ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ.....	13
7.1	Απαιτήσεις για την επίτευξη της πιστοποίησης GLOBALG.A.P.	13
7.2	Πιστοποιητικό GLOBALG.A.P.....	15
7.3	Παράταση ισχύος πιστοποιητικού	15
7.4	Απαιτήσεις για τη διατήρηση της πιστοποίησης GLOBALG.A.P.....	16
8	ΠΡΟΣΘΕΤΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΓΙΑ ΤΟ ΠΡΟΤΥΠΟ IFA V6 GFS.....	19
8.1	Προσθήκες.....	19
8.2	Αντικαταστάσεις	19
	ΜΗΤΡΩΟ ΕΝΗΜΕΡΩΣΗΣ ΕΚΔΟΣΕΩΝ.....	21

1 ΕΙΣΑΓΩΓΗ

Το παρόν έγγραφο, μέρος των γενικών κανονισμών (ΓΚ) GLOBALG.A.P., ισχύει για την έκδοση 6 Smart του προτύπου Ολοκληρωμένης Διασφάλισης Παραγωγικής Εκμετάλλευσης (IFA v6 Smart), την έκδοση 6 GFS του προτύπου Ολοκληρωμένης Διασφάλισης Παραγωγικής Εκμετάλλευσης (IFA v6 GFS), το Harmonized Produce Safety Standard (HPSS - εναρμονισμένο πρότυπο ασφάλειας προϊόντων) και το πρότυπο Produce Handling Assurance (PHA - Διασφάλιση χειρισμού προϊόντων).

Οι κανόνες που περιγράφονται στο παρόν έγγραφο αφορούν μεμονωμένους παραγωγούς με ή χωρίς πολλαπλές εγκαταστάσεις παραγωγής όπου δεν εφαρμόζεται ΣΔΠ.

Οι κανόνες για προγράμματα/λίστες ελέγχου αναφοράς επεξηγούνται στους κανονισμούς συγκριτικής αξιολόγησης GLOBALG.A.P.

Ο όρος «πρέπει» χρησιμοποιείται σε όλα τα κανονιστικά έγγραφα GLOBALG.A.P. για να υποδηλώσει υποχρεωτικές διατάξεις.

Η νομοθεσία που αφορά τις αρχές και τα κριτήρια (A&K) και είναι πιο απαιτητική από τις απαιτήσεις του GLOBALG.A.P. υπερισχύει των απαιτήσεων του GLOBALG.A.P. Όπου δεν υπάρχει νομοθεσία (ή η νομοθεσία δεν είναι τόσο αυστηρή), οι απαιτήσεις του GLOBALG.A.P. παρέχουν ένα ελάχιστο αποδεκτό επίπεδο συμμόρφωσης. Η συμμόρφωση με όλη την ισχύουσα νομοθεσία δεν αποτελεί καθ' αυτή προϋπόθεση για την πιστοποίηση. Η επιθεώρηση που διενεργείται από τον εγκεκριμένο από το GLOBALG.A.P. Φορέα πιστοποίησης (ΦΠ) δεν αντικαθιστά τις αρμοδιότητες των δημόσιων φορέων συμμόρφωσης για την επιβολή της νομοθεσίας. Η ύπαρξη νομοθεσίας σχετικής με συγκεκριμένες A&K δεν αλλάζει το επίπεδο των εν λόγω A&K σε Κύρια Απαιτήση. Τα επίπεδα A&K πρέπει να τηρούνται όπως ορίζονται στα έγγραφα και στις λίστες ελέγχου A&K που έχουν εγκριθεί και δημοσιευθεί στον ιστότοπο GLOBALG.A.P. (www.globalgap.org).

Οι ορισμοί της ορολογίας που χρησιμοποιείται στους ΓΚ GLOBALG.A.P. και στις A&K είναι διαθέσιμοι στο γλωσσάρι του GLOBALG.A.P.

Τα παραρτήματα που αναφέρονται στις A&K αποτελούν οδηγίες. Οι οδηγίες που αναφέρονται στις A&K για να καθοδηγούν τους παραγωγούς να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις δεν συνιστούν κανονιστικά έγγραφα.

Μόνο τα προϊόντα που περιλαμβάνονται στον κατάλογο προϊόντων GLOBALG.A.P., ο οποίος δημοσιεύεται στον ιστότοπο GLOBALG.A.P (www.globalgap.org), μπορούν να εγγραφούν για πιστοποίηση. Ο κατάλογος προϊόντων GLOBALG.A.P. δεν είναι περιορισμένος και μπορεί να επεκταθεί ανάλογα με τη ζήτηση. Αιτήματα για την προσθήκη νέων προϊόντων στον κατάλογο προϊόντων μπορούν να αποστέλλονται στη διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου standard_support@globalgap.org με τις ακόλουθες πληροφορίες:

- α) Προϊόν
- β) Επιστημονική ονομασία
- γ) Τυχόν επιπλέον πληροφορίες (π.χ. καλλιέργεια, χρήση, εναλλακτικές ονομασίες, εικόνες). Αυτά μπορεί επίσης να παρασχεθούν μέσω ενός συνδέσμου σε ιστότοπο.

Οι εγκεκριμένοι από το GLOBALG.A.P. φορείς πιστοποίησης (ΦΠ) ή φορείς επαλήθευσης (ΦΕ) δεν αναλαμβάνουν καμία ευθύνη όσον αφορά τη συμμόρφωση οποιουδήποτε παραγωγού με την ισχύουσα νομοθεσία. Καμία επιθεώρηση, αξιολόγηση ή πιστοποίηση που διενεργείται από τους ΦΠ (ή τους ΦΕ) ή οποιαδήποτε άλλη ενέργεια που διενεργείται από τη FoodPLUS GmbH ή από τους ΦΠ (ή τους ΦΕ) δεν αποσκοπεί στην πιστοποίηση της συμμόρφωσης του παραγωγού με τη νομοθεσία, αλλά μόνο στη συμμόρφωση με τις A&K του GLOBALG.A.P.

Οι εγκεκριμένοι ΦΠ (ή ΦΕ) από το GLOBALG.A.P. δεν αναλαμβάνουν καμία εγγύηση ή ευθύνη και, ως εκ τούτου, δεν φέρουν νομική ευθύνη για τα εξής:

- α) Την ασφάλεια του προϊόντος που προέρχεται από διαδικασίες παραγωγής πιστοποιημένες σύμφωνα με πρότυπο GLOBALG.A.P.
- β) Την ακρίβεια και την πληρότητα των δεδομένων στην πλατφόρμα ΤΠ του GLOBALG.A.P., ακόμη και αν αυτά έχουν εισαχθεί από τον εγκεκριμένο από το GLOBALG.A.P. ΦΠ (ή ΦΕ)
- γ) Τυχόν παραβιάσεις της ισχύουσας νομοθεσίας, άλλων προτύπων ή ορθών πρακτικών μέσω του προτύπου GLOBALG.A.P. που επιλέγει και εφαρμόζει ο παραγωγός

Η επιλογή και η εφαρμογή ενός προτύπου GLOBALG.A.P. γίνεται κατά τη διακριτική ευχέρεια και ευθύνη του εκάστοτε παραγωγού. Είναι ευθύνη του παραγωγού να διασφαλίσει ότι το πρότυπο GLOBALG.A.P. είναι κατάλληλο για τις διαδικασίες του παραγωγού και δεν προκαλεί αρνητικές συνέπειες (ιδίως ζημιές) στον παραγωγό ή σε οποιονδήποτε τρίτο.

Κατά συνέπεια, η FoodPLUS GmbH, οι υπάλληλοί της και οι αντιπρόσωποί της δεν μπορούν να θεωρηθούν υπεύθυνοι για οποιεσδήποτε απώλειες, ζημιές, επιβαρύνσεις, έξοδα ή δαπάνες οποιασδήποτε φύσης (συμπεριλαμβανομένων των συνεπαγόμενων ζημιών) που μπορεί να υποστεί ένας παραγωγός ή που μπορούν να επιβληθούν σε οποιονδήποτε παραγωγό λόγω της συμμόρφωσης με ένα πρότυπο GLOBALG.A.P. ή της χορήγησης από τη FoodPLUS GmbH, τους υπαλλήλους της ή τους αντιπροσώπους της ή της εκτέλεσης των αντίστοιχων υποχρεώσεων τους σε σχέση με ένα πρότυπο GLOBALG.A.P. ή που προκύπτουν άμεσα ή έμμεσα από τα παραπάνω. Αυτό δεν ισχύει στο βαθμό που οι εν λόγω απώλειες, ζημιές, επιβαρύνσεις, έξοδα ή δαπάνες προκύπτουν ως αποτέλεσμα της οριστικά και δικαστικά διαπιστωμένης βαρείας αμέλειας ή εσκεμμένης αθέτησης του εν λόγω προσώπου (προς αποφυγή αμφιβολιών, ο περιορισμός αυτός δεν αποτελεί ανεξάρτητη βάση για αξίωση).

2 ΟΡΟΛΟΓΙΑ

Σύμφωνα με την ορολογία του ISO 17065, ο όρος επιθεώρηση/επιθεωρητής θα πρέπει να χρησιμοποιείται για την αξιολόγηση των συστημάτων διαχείρισης και ο όρος έλεγχος/ελεγκτής θα πρέπει να χρησιμοποιείται για την αξιολόγηση της διαδικασίας. Για λόγους απλότητας, στο παρόν έγγραφο:

- Όποτε χρησιμοποιείται ο όρος «επιθεωρητής του ΦΠ», αναφέρεται σε επιθεωρητή της παραγωγικής εκμετάλλευσης του ΦΠ ή σε επιθεωρητή ΣΔΠ του ΦΠ.
- Όποτε χρησιμοποιείται ο όρος «επιθεώρηση του ΦΠ», αναφέρεται σε επιθεώρηση της παραγωγικής εκμετάλλευσης από το ΦΠ ή σε επιθεώρηση ΣΔΠ του ΦΠ.
- Όποτε χρησιμοποιείται ο όρος «εσωτερικός επιθεωρητής», αναφέρεται σε εσωτερικό επιθεωρητή της παραγωγικής εκμετάλλευσης ή σε εσωτερικό επιθεωρητή του ΣΔΠ.
- Όποτε χρησιμοποιείται ο όρος «εσωτερική επιθεώρηση», αναφέρεται σε εσωτερική επιθεώρηση της παραγωγικής εκμετάλλευσης ή σε εσωτερική επιθεώρηση του ΣΔΠ.
- Όποτε χρησιμοποιείται ο όρος «παραγωγός», αναφέρεται σε πρόσωπα (ιδιώτες) ή επιχειρήσεις (εταιρείες, μεμονωμένους παραγωγούς ή ομάδες παραγωγών) που είναι νομικά υπεύθυνα/ες για τις διαδικασίες παραγωγής και τα προϊόντα του αντίστοιχου πεδίου εφαρμογής, τα οποία πωλούνται από τα εν λόγω πρόσωπα ή επιχειρήσεις.

- Θα χρησιμοποιούνται οι όροι «πιστοποιημένος παραγωγός» και «πιστοποιημένη τοποθεσία». Ωστόσο, δεν πιστοποιούνται οι παραγωγοί και οι τοποθεσίες παραγωγής, αλλά οι διαδικασίες παραγωγής τους.
- Ο όρος «πιστοποιημένο προϊόν» αναφέρεται σε προϊόν που προέρχεται από πιστοποιημένη διαδικασία παραγωγής.

2.1 Κανονιστικά και υποχρεωτικά έγγραφα

Τα ακόλουθα κανονιστικά έγγραφα (και κάθε άλλο έγγραφο που εκδίδεται ως κανονιστικό ή υποχρεωτικό) αφορούν όλους τους αιτούντες (παραγωγούς που υποβάλλουν αίτηση πιστοποίησης) και τους κατόχους πιστοποιητικών GLOBALG.A.P.:

- α) Σύμβαση παραχώρησης άδειας και πιστοποίησης GLOBALG.A.P.: σύμβαση μεταξύ του ΦΠ και του παραγωγού. Καθορίζει το νομικό πλαίσιο για τη χορήγηση της πιστοποίησης GLOBALG.A.P.
- β) Σύμβαση άδειας και πιστοποίησης GLOBALG.A.P.: σύμβαση μεταξύ του ΦΠ και του GLOBALG.A.P. φροντίδη της FoodPLUS GmbH
- γ) Έγγραφα αρχών και κριτηρίων (A&K) GLOBALG.A.P.: έγγραφα που καθορίζουν τις απαιτήσεις συμμόρφωσης για τους παραγωγούς.

Σημείωση: Οι οδηγίες που αναφέρονται στις A&K για να καθοδηγούν τους παραγωγούς να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις δεν συνιστούν κανονιστικά έγγραφα.

- δ) Λίστες ελέγχου GLOBALG.A.P.:
 - Για επιθεωρήσεις της παραγωγικής εκμετάλλευσης
 - Για επιθεωρήσεις του συστήματος διαχείρισης ποιότητας (ΣΔΠ) (απαιτήσεις για ομάδες παραγωγών και παραγωγούς πολλαπλών τοποθεσιών με ΣΔΠ)
- ε) Οδηγίες εθνικής ερμηνείας: οδηγίες που αποσαφηνίζουν και προσαρμόζουν τις A&K στην εκάστοτε χώρα. Διαθέσιμες μόνο για χώρες που έχουν εγκριθεί από τις αντίστοιχες τεχνικές επιτροπές. Οι οδηγίες εθνικής ερμηνείας καθίστανται υποχρεωτικές για χρήση μόλις εγκριθούν και δημοσιευθούν.
- στ) Γενικοί Κανονισμοί GLOBALG.A.P. (ΓΚ: το παρόν έγγραφο και τα συνοδευτικά μέρη, π.χ. κανόνες για ομάδες παραγωγών και παραγωγούς πολλαπλών τοποθεσιών με ΣΔΠ, φορείς πιστοποίησης): κανονισμοί οι οποίοι ορίζουν πώς λειτουργεί η διαδικασία πιστοποίησης καθώς και τις απαιτήσεις για συστήματα διαχείρισης ποιότητας και σχετικά θέματα
- ζ) Κανόνες GLOBALG.A.P. για το συγκεκριμένο πεδίο εφαρμογής (π.χ. κανόνες για το πεδίο εφαρμογής των φυτών, κανόνες για το πεδίο εφαρμογής της υδατοκαλλιέργειας): κανονισμοί που καθορίζουν τον τρόπο λειτουργίας της διαδικασίας πιστοποίησης για κάθε συγκεκριμένο πεδίο εφαρμογής
- η) Τεχνικά νέα και κανονιστικές ενημερώσεις που εκδίδονται από τη Γραμματεία GLOBALG.A.P. και δημοσιεύονται στον ιστότοπο GLOBALG.A.P. (www.globalgap.org)

2.2 Έλεγχος κανονιστικών και υποχρεωτικών εγγράφων

- α) Λήψη των τελευταίων εκδόσεων όλων των κανονιστικών εγγράφων μπορεί να πραγματοποιηθεί δωρεάν από τον ιστότοπο GLOBALG.A.P. (www.globalgap.org).
- β) Γλώσσα: Τα πρωτότυπα έγγραφα είναι στην αγγλική γλώσσα. Τα κανονιστικά έγγραφα μεταφράζονται σε επιλεγμένες γλώσσες και δημοσιεύονται στον ιστότοπο GLOBALG.A.P. Μετά τη δημοσίευση, αυτά τα επίσημα έγγραφα GLOBALG.A.P. είναι τα μόνα που πρέπει να χρησιμοποιούνται για την πιστοποίηση στη συγκεκριμένη γλώσσα. Σε περίπτωση ασυμφωνίας μεταξύ των μεταφράσεων, υπερισχύει η αγγλική έκδοση.

γ) Αλλαγές στα έγγραφα:

1. Τα κανονιστικά έγγραφα ταυτοποιούνται με έναν μοναδικό κωδικό εγγράφου, έναν αριθμό και ημερομηνία έκδοσης.
2. Η ημερομηνία στο όνομα έκδοσης υποδεικνύει την ημερομηνία έκδοσης του εγγράφου.
3. Αριθμός έκδοσης: Μια αλλαγή στο πρώτο ψηφίο (π.χ. αλλαγή από 5.0 σε 6.0) υποδηλώνει αλλαγές στις απαιτήσεις και αλλαγή έκδοσης. Μια αλλαγή στο δεύτερο ψηφίο (π.χ. αλλαγή από 6.0 σε 6.1) υποδηλώνει ενημέρωση έκδοσης. Μια αλλαγή σε άλλα ψηφία (π.χ. αλλαγή από 6.0 σε 6.0-1) υποδηλώνει μια ενημέρωση έκδοσης.
4. Ενημερώσεις μπορούν να γίνονται ανεξάρτητα στα έγγραφα των ΓΚ και των Α&Κ.
5. Είναι ευθύνη των ΦΠ να ενημερώνουν τους πελάτες τους για όλες τις αλλαγές και ενημερώσεις εκδόσεων.
6. Οι ενημερώσεις εκδόσεων συνοψίζονται και υποδεικνύονται στο μητρώο ενημέρωσης εκδόσεων στο τέλος ενός εγγράφου. Οι αλλαγές έκδοσης συνοψίζονται και δημοσιεύονται χωριστά.

3 ΕΠΙΛΟΓΕΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ

Για να καθοριστεί ποιοι κανόνες εφαρμόζονται, πρέπει να γίνεται μία από τις ακόλουθες επιλογές:

3.1 Επιλογές 1 και 3 – μεμονωμένη πιστοποίηση

3.1.1 Παραγωγός μίας τοποθεσίας

- α) Ένας μεμονωμένος παραγωγός (ενιαία νομική οντότητα) υποβάλλει αίτηση για πιστοποίηση σε ένα πρότυπο GLOBALG.A.P. (Επιλογή 1) ή σε ένα πρόγραμμα/μία λίστα ελέγχου αναφοράς (Επιλογή 3).
- β) Ο μεμονωμένος παραγωγός είναι ο κάτοχος του πιστοποιητικού μόλις πιστοποιηθεί.

3.1.2 Παραγωγός πολλαπλών τοποθεσιών χωρίς ΣΔΠ

- α) Ένας μεμονωμένος παραγωγός ή ένας οργανισμός είναι ιδιοκτήτης πολλών τοποθεσιών παραγωγής που δεν λειτουργούν ως χωριστές νομικές οντότητες. Ο μεμονωμένος παραγωγός είναι ο κάτοχος του πιστοποιητικού μόλις πιστοποιηθεί.

3.1.3 Παραγωγός πολλαπλών τοποθεσιών με ΣΔΠ

- α) Ένας μεμονωμένος παραγωγός ή ένας οργανισμός είναι ιδιοκτήτης πολλών τοποθεσιών παραγωγής που δεν λειτουργούν ως χωριστές νομικές οντότητες, όπου όμως έχει εφαρμοστεί ένα ΣΔΠ. Ο μεμονωμένος παραγωγός είναι ο κάτοχος του πιστοποιητικού μόλις πιστοποιηθεί.
- β) Στην περίπτωση αυτή, ισχύουν οι κανόνες που καθορίζονται στους «Γενικούς κανονισμούς GLOBALG.A.P. – Κανόνες για ομάδες παραγωγών και παραγωγούς πολλαπλών τοποθεσιών με ΣΔΠ».

3.2 Επιλογές 2 και 4 – ομαδική πιστοποίηση

- α) Μια ομάδα παραγωγών υποβάλλει αίτηση για ομαδική πιστοποίηση για ένα πρότυπο GLOBALG.A.P. (Επιλογή 2) ή για ένα πρόγραμμα/μία λίστα ελέγχου αναφοράς (Επιλογή 4).
- β) Η ομάδα, ως νομική οντότητα, είναι ο κάτοχος του πιστοποιητικού μόλις πιστοποιηθεί.

Μια ομάδα πρέπει να εφαρμόζει ΣΔΠ και να συμμορφώνεται με τους κανόνες που ορίζονται στους «Γενικούς κανονισμούς GLOBALG.A.P. – Κανόνες για ομάδες παραγωγών και παραγωγούς πολλαπλών τοποθεσιών με ΣΔΠ».

4 ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΓΙΑ ΜΕΜΟΝΩΜΕΝΟΥΣ ΠΑΡΑΓΩΓΟΥΣ

4.1 Νομιμότητα

- α) Όλες οι τοποθεσίες παραγωγής πρέπει να είναι ιδιόκτητες ή μισθωμένες και υπό τον πλήρη έλεγχο της νομικής οντότητας.
- β) Για τοποθεσίες παραγωγής που δεν αποτελούν ιδιοκτησία της νομικής οντότητας, πρέπει να υπάρχει ένα υπογεγραμμένο έγγραφο, το οποίο περιλαμβάνει σαφή ένδειξη ότι ο ιδιοκτήτης της τοποθεσίας δεν έχει καμία ευθύνη ή συμμετοχή ή δικαίωμα λήψης αποφάσεων σχετικά με τις λειτουργίες παραγωγής στη μισθωμένη τοποθεσία. Πρέπει επίσης να υπάρχουν γραπτές συμβάσεις σε ισχύ μεταξύ κάθε ιδιοκτήτη τοποθεσίας παραγωγής και της νομικής οντότητας, οι οποίες περιλαμβάνουν τα παρακάτω στοιχεία:
 - Ονοματεπώνυμο και νομικά στοιχεία ταυτότητας του κατόχου του πιστοποιητικού
 - Ονοματεπώνυμο και νομικά στοιχεία ταυτότητας του ιδιοκτήτη της τοποθεσίας παραγωγής
 - Διεύθυνση επικοινωνίας του ιδιοκτήτη της τοποθεσίας παραγωγής
 - Στοιχεία των επιμέρους τοποθεσιών παραγωγής
 - Υπογραφή των εκπροσώπων και των δύο μερών
- γ) Όλες οι μονάδες χειρισμού προϊόντων (ΜΧΠ) πρέπει να ταυτοποιούνται και να εγγράφονται σε μητρώο.
- δ) Ο κάτοχος του πιστοποιητικού είναι νομικά υπεύθυνος για όλη την εγγεγραμμένη παραγωγή, συμπεριλαμβανομένης της τοποθέτησης του προϊόντος στην αγορά.

5 ΕΓΓΡΑΦΗ ΣΤΟΝ ΦΠ

5.1 Πεδίο εφαρμογής

Το πεδίο της πιστοποίησης GLOBALG.A.P. καλύπτει τα παρακάτω:

- α) Την ελεγχόμενη διαδικασία παραγωγής πρωτογενών προϊόντων. Δεν καλύπτει τα άγρια υδρόβια είδη/αλιεύματα ή τα φυτά που συλλέγονται στη φύση.
- β) Μόνο προϊόντα που περιλαμβάνονται στον κατάλογο προϊόντων GLOBALG.A.P. Ο κατάλογος δημοσιεύεται στον ιστότοπο GLOBALG.A.P. (www.globalgap.org) και μόνο τα προϊόντα που περιλαμβάνονται στον κατάλογο μπορούν να εγγραφούν για πιστοποίηση. Ο κατάλογος προϊόντων GLOBALG.A.P. δεν είναι περιορισμένος και μπορεί να επεκταθεί ανάλογα με τη ζήτηση.
- γ) Μόνο προϊόντα που παράγονται από τους ίδιους τους παραγωγούς. Οι παραγωγοί δεν μπορούν να λάβουν πιστοποίηση για την παραγωγή προϊόντων που δεν παράγουν οι ίδιοι.

5.2 Διαδικασία εγγραφής

5.2.1 Γενικά

- α) Οι αιτούντες πρέπει, ως πρώτο βήμα, να επιλέξουν έναν εγκεκριμένο από το GLOBALG.A.P. ΦΠ. Τα στοιχεία επικοινωνίας για τους ΦΠ με τελική και προσωρινή έγκριση είναι διαθέσιμα στον ιστότοπο GLOBALG.A.P. (www.globalgap.org). Είναι ευθύνη

του αιτούντος να επαληθεύσει αν ο επιλεγμένος ΦΠ είναι εγκεκριμένος για τα σχετικά πεδία εφαρμογής.

- β) Ο επιλεγμένος ΦΠ είναι υπεύθυνος για την εγγραφή του αιτούντα παραγωγού στην πλατφόρμα ΤΠ του GLOBALG.A.P., τις ενημερώσεις των δεδομένων και την είσπραξη των τελών.
- γ) Πριν από την εγγραφή νέου αιτούντος στην πλατφόρμα ΤΠ του GLOBALG.A.P., ο ΦΠ πρέπει να επαληθεύσει εάν ο αιτών είναι ήδη εγγεγραμμένος ή εάν έχει ενεργή κατάσταση ή κύρωση με άλλο ΦΠ.
- δ) Κάθε ΦΠ πρέπει να διαθέτει έντυπο αίτησης που καλύπτει τις ελάχιστες πληροφορίες που απαιτούνται από τη Γραμματεία GLOBALG.A.P. «Απαιτήσεις για τα δεδομένα εγγραφής GLOBALG.A.P.». Όλες οι πληροφορίες που συλλέγονται πρέπει να επαληθεύονται κατά την επιθεώρηση του ΦΠ.
- ε) Με την εγγραφή του, ο παραγωγός δεσμεύεται να συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις πιστοποίησης ανά πάσα στιγμή, να κοινοποιεί ενημερώσεις δεδομένων στον ΦΠ και να καταβάλλει τα ισχύοντα τέλη που καθορίζονται από την FoodPLUS GmbH και από τον ΦΠ. Βλ. τον σχετικό πίνακα τελών του GLOBALG.A.P.
- στ) Οι πληροφορίες αυτές χρησιμοποιούνται από τη Γραμματεία GLOBALG.A.P. για να παραχωρηθεί στον αιτούντα ένας μοναδικός αριθμός ταυτοποίησης του GLOBALG.A.P. (13 ψηφία με πρόθεμα που καθορίζεται από το εφαρμοστέο πρότυπο), ο οποίος χρησιμοποιείται ως μοναδικό αναγνωριστικό για όλες τις δραστηριότητες GLOBALG.A.P., εκτός εάν ο παραγωγός διαθέτει ήδη αριθμό Global Location Number (GLN).
- ζ) Εμπιστευτικότητα, χρήση και κοινοποίηση δεδομένων:
 - (i) Κατά τη διάρκεια της εγγραφής, ο αιτών παραχωρεί γραπτή άδεια στη FoodPLUS GmbH / στη Γραμματεία GLOBALG.A.P. και στον ΦΠ να χρησιμοποιούν τα δεδομένα εγγραφής του για εσωτερικές διαδικασίες και για τις διαδικασίες επιβολής κυρώσεων.
 - (ii) Όλα τα δεδομένα στην πλατφόρμα ΤΠ του GLOBALG.A.P. είναι διαθέσιμα στη Γραμματεία GLOBALG.A.P. και στον ΦΠ με τον οποίο συνεργάζεται ο αιτών. Τα δεδομένα αυτά μπορούν να χρησιμοποιηθούν για εσωτερικές διαδικασίες και διαδικασίες επιβολής κυρώσεων.
 - (iii) Το ελάχιστο και υποχρεωτικό επίπεδο κοινοποίησης δεδομένων, καθώς και επιπρόσθετες πληροφορίες σχετικά με την εμπιστευτικότητα και τη χρήση των δεδομένων, καθορίζονται στους Κανόνες πρόσβασης στα δεδομένα του GLOBALG.A.P.
 - (iv) Αν ο αιτών δεν συμφωνεί με το ελάχιστο επίπεδο κοινοποίησης δεδομένων, ο αιτών δεν συμμορφώνεται με τη Σύμβαση παραχώρησης άδειας και πιστοποίησης GLOBALG.A.P. και δεν μπορεί να πιστοποιηθεί.
 - (v) Κανένα άλλο δεδομένο εκτός από όσα υποδεικνύονται στους κανόνες πρόσβασης στα δεδομένα του GLOBALG.A.P. δεν επιτρέπεται να κοινοποιηθεί από τη Γραμματεία GLOBALG.A.P. ή από τους ΦΠ χωρίς τη γραπτή συγκατάθεση του αιτούντος.
- η) Η σύμβαση παροχής υπηρεσιών μεταξύ ΦΠ και αιτούντος μπορεί να έχει ισχύ έως και τέσσερα έτη, με μεταγενέστερη ανανέωση για περιόδους έως και τέσσερα έτη.
- θ) Πίνακας 1 Εγγραφή
Ο αιτών μπορεί ή δεν μπορεί:

	Μπορεί	Δεν μπορεί
Να εγγράψει το ίδιο προϊόν με περισσότερους από έναν ΦΠ		x
Να εγγράψει το ίδιο προϊόν σε περισσότερες από μία επιλογές (ως μεμονωμένος παραγωγός και ως μέλος ομάδας παραγωγών)		x
Να εγγράψει τοποθεσίες παραγωγής σε διαφορετικές χώρες (εξαιρέσεις χορηγούνται από τη Γραμματεία GLOBALG.A.P. μόνο κατά περίπτωση)		x*
Να εγγράψει τα ίδια ή διαφορετικά προϊόντα για διαφορετικά πρότυπα	x	
Να επιλέξει να εγγράψει μόνο τμήματα της παραγωγής για πιστοποίηση	x (ΠΙ**)	

*Η διασυννοριακή (διεθνής) πιστοποίηση (δηλαδή, όταν ένα πιστοποιητικό καλύπτει την παραγωγή σε περισσότερες από μία χώρες) γενικά δεν επιτρέπεται. Ενδέχεται να ισχύουν εξαιρέσεις. Σε περίπτωση που ο πιστοποιημένος παραγωγός εδρεύει στη χώρα αρ. 1, αλλά διαθέτει τοποθεσίες στη χώρα αρ. 2 (ιδιόκτητες ή μισθωμένες) και η χώρα αρ. 2 το επιτρέπει χωρίς τη δημιουργία νομικής οντότητας στη/για τη χώρα αρ. 2, οι τοποθεσίες αυτές μπορούν να πιστοποιηθούν υπό τη νομική οντότητα στη χώρα αρ. 1.

Όταν η νομοθεσία ορίζει ελάχιστη/μέγιστη απόσταση των τοποθεσιών από τα σύνορα της χώρας, η απόσταση αυτή πρέπει να τηρείται. Για τις τοποθεσίες στη χώρα αρ. 2, ισχύει η νομοθεσία της χώρας αρ. 2 (π.χ. όσον αφορά την εγγραφή φυτοπροστατευτικών προϊόντων, την εφαρμογή φυτοπροστατευτικών προϊόντων).

Οι τοποθεσίες σε διαφορετικές χώρες πρέπει πάντοτε να εγγράφονται ως τουλάχιστον μία διαφορετική τοποθεσία ανά χώρα, ακόμη και αν στην πραγματικότητα πρόκειται για μία μόνο τοποθεσία παραγωγής. Σε αυτή την περίπτωση (και γενικά στη διασυννοριακή πιστοποίηση) θεωρείται παραγωγός πολλαπλών τοποθεσιών.

** Οποιοσδήποτε παραγωγός παράγει ή κατέχει προϊόντα που προέρχονται από πιστοποιημένες διαδικασίες παραγωγής GLOBALG.A.P. και μη πιστοποιημένες διαδικασίες παραγωγής GLOBALG.A.P. (του ίδιου προϊόντος) ταυτόχρονα, πρέπει να εγγράφεται για παράλληλη ιδιοκτησία (ΠΙ). Για τις απαιτήσεις εγγραφής, βλ. «Γενικοί κανονισμοί GLOBALG.A.P. – Κανόνες για την παράλληλη ιδιοκτησία».

- ι) Για να ολοκληρωθεί η εγγραφή, ο αιτών πρέπει να πληροί όλες τις παρακάτω προϋποθέσεις:
 - (i) Να υποβάλλει στον ΦΠ τη σχετική αίτηση που πρέπει να περιλαμβάνει όλες τις απαραίτητες πληροφορίες
 - (ii) Να υπογράψει την αποδοχή της Σύμβασης παραχώρησης άδειας και πιστοποίησης GLOBALG.A.P. στην τελευταία της έκδοση [(διαθέσιμη στον ιστότοπο GLOBALG.A.P. (www.globalgap.org))] με τον ΦΠ ή ο αιτών πρέπει να βεβαιώσει ρητά τη λήψη και συμπερίληψη της Σύμβασης παραχώρησης άδειας και πιστοποίησης GLOBALG.A.P. με υπογραφή στη σύμβαση/στο συμφωνητικό παροχής υπηρεσιών με τον ΦΠ και ο ΦΠ πρέπει να παραδώσει ένα αντίγραφο της Σύμβασης παραχώρησης άδειας και πιστοποίησης GLOBALG.A.P. στον αιτούντα
 - (iii) Να του έχει εκχωρηθεί ο μοναδικός αριθμός ταυτοποίησης GLOBALG.A.P. ή να διαθέτει αριθμό GLN

- (iv) Να συμφωνήσει εγγράφως να καταβάλλει τα τέλη GLOBALG.A.P., όπως εξηγούνται στον τρέχοντα σχετικό πίνακα τελών του GLOBALG.A.P
- (v) Ο παραγωγός πρέπει να χρησιμοποιεί την αξίωση GLOBALG.A.P. σύμφωνα με τους κανόνες στο «Χρήση εμπορικών σημάτων GLOBALG.A.P.: Πολιτική και κατευθυντήριες οδηγίες».

5.2.2 Νέες εγγραφές

- α) Στην περίπτωση πρώτης εγγραφής, ο ΦΠ πρέπει να επιβεβαιώσει την αίτηση και να παρέχει στον αιτούντα τον μοναδικό αριθμό ταυτοποίησης GLOBALG.A.P. εντός 28 ημερολογιακών ημερών από την παραλαβή της συμπληρωμένης αίτησης.
- β) Η διαδικασία εγγραφής πρέπει να ολοκληρωθεί πριν από τη διενέργεια της επιθεώρησης του ΦΠ.

5.2.3 Εγγραφή με νέο ΦΠ (μεταφορές)

- α) Εάν ένας παραγωγός που έχει ήδη εγγραφεί αλλάξει ΦΠ ή υποβάλει αίτηση σε νέο ΦΠ για πιστοποίηση διαφορετικού προϊόντος, ο παραγωγός πρέπει να κοινοποιεί τον μοναδικό αριθμό ταυτοποίησης GLOBALG.A.P. που του έχει ήδη εκχωρηθεί στον νέο ΦΠ. Σε αντίθετη περίπτωση, θα επιβληθεί πρόσθετη χρέωση 200 ευρώ στον παραγωγό.
- β) Οι παραγωγοί στους οποίους έχουν επιβληθεί κυρώσεις δεν μπορούν να αλλάξουν ΦΠ μέχρι ο απερχόμενος ΦΠ να κλείσει τις αντίστοιχες μη τηρήσεις.
- γ) Η διαδικασία εγγραφής πρέπει να ολοκληρωθεί πριν από τη διενέργεια της επιθεώρησης του ΦΠ.

6 ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΕΠΙΘΕΩΡΗΣΗΣ

Για να επιτύχει την πιστοποίηση, ο παραγωγός πρέπει να διενεργεί αυτοαξιολόγηση και να επιθεωρείται από τον επιλεγμένο ΦΠ.

	Αρχικό έτος και επόμενα έτη
Αυτοαξιολόγηση παραγωγού	1. Όλο το πεδίο εφαρμογής (όλα τα εγγεγραμμένα προϊόντα, όλες οι εγγεγραμμένες τοποθεσίες και ΜΧΠ), ετησίως
Επιθεώρηση του ΦΠ	1. Αρχική: Όλο το πεδίο εφαρμογής (όλα τα εγγεγραμμένα προϊόντα, όλες οι εγγεγραμμένες τοποθεσίες και ΜΧΠ) – προειδοποιημένη 2. Επόμενη: όλο το πεδίο εφαρμογής (όλα τα εγγεγραμμένα προϊόντα, όλες οι εγγεγραμμένες τοποθεσίες και ΜΧΠ), ετησίως – προειδοποιημένη, αλλά υπάρχει 10% πιθανότητα να είναι απροειδοποίητη

6.1 Αυτοαξιολογήσεις

- α) Η αυτοαξιολόγηση πρέπει:
 - (i) Να καλύπτει όλες τις εγγεγραμμένες τοποθεσίες παραγωγής, τα προϊόντα και τις διαδικασίες του πεδίου εφαρμογής της πιστοποίησης, ώστε να επαληθεύεται η συμμόρφωση με τις απαιτήσεις που καθορίζονται στις ισχύουσες A&K
 - (ii) Να πραγματοποιείται από τον παραγωγό ή υπό την ευθύνη του παραγωγού
 - (iii) Να πραγματοποιείται ετησίως πριν από την επιθεώρηση του ΦΠ

β) Η συμπληρωμένη λίστα ελέγχου αυτοαξιολόγησης πρέπει:

- (i) Να είναι διαθέσιμη στην τοποθεσία για επανεξέταση ανά πάσα στιγμή
- (ii) Να περιέχει σχόλια σχετικά με τα αποδεικτικά στοιχεία που παρατηρήθηκαν για όλες τις μη εφαρμοστέες και μη συμμορφούμενες Α&Κ που συνιστούν Κύριες Απαιτήσεις και Δευτερεύουσες Απαιτήσεις. Οι συστάσεις δεν χρειάζονται σχόλια, ανεξάρτητα από το αν δεν εφαρμόζονται ή δεν τηρούνται.

6.2 Επιθεωρήσεις του ΦΠ

Οι εν λόγω επιθεωρήσεις (προειδοποιημένες και απροειδοποίητες) πρέπει να διενεργούνται από επιθεωρητή του ΦΠ εγκεκριμένο για το συγκεκριμένο πεδίο εφαρμογής.

- α) Ο επιθεωρητής του ΦΠ πρέπει να διενεργεί την επιθεώρηση χρησιμοποιώντας την πλήρη λίστα ελέγχου του(των) εφαρμοστέου(ων) πεδίου(ων).
- β) Η επιθεώρηση του ΦΠ πρέπει να καλύπτει τα εξής:
 - Όλα τα εγγεγραμμένα προϊόντα και όλες τις εγγεγραμμένες διαδικασίες παραγωγής
 - Όλες τις εγγεγραμμένες τοποθεσίες παραγωγής
 - Όλες τις εγγεγραμμένες ΜΧΠ
 - Κατά περίπτωση, τις τοποθεσίες διοίκησης

6.2.1 Προειδοποιημένες επιθεωρήσεις του ΦΠ

Κάθε παραγωγός πρέπει να υποβάλλεται σε μία προειδοποιημένη αρχική επιθεώρηση από τον ΦΠ και στη συνέχεια σε μία επιθεώρηση του ΦΠ ετησίως.

6.2.2 Απροειδοποίητες επιθεωρήσεις του ΦΠ

- α) Ο παραγωγός έχει 10% πιθανότητα να υποβληθεί σε επόμενη GEN. επιθεώρηση από τον ΦΠ ως απροειδοποίητη επιθεώρηση κατά τη διάρκεια του χρονικού περιθωρίου επιθεώρησης του ΦΠ, όπως περιγράφεται στο [κεφάλαιο 6.3.2 γ\)](#) και δ).
- β) Κατά τη διάρκεια της εγγραφής, ο παραγωγός μπορεί να δηλώσει μέγιστο διάστημα 15 ημερών κατά τις οποίες δεν θα είναι διαθέσιμος για απροειδοποίητη επιθεώρηση του ΦΠ.
- γ) Η ενημέρωση σχετικά με την απροειδοποίητη επιθεώρηση του ΦΠ δεν πρέπει να υπερβαίνει τις 48 ώρες (δύο εργάσιμες ημέρες). Στην εξαιρετική περίπτωση κατά την οποία ο παραγωγός δεν μπορεί να αποδεχθεί την προτεινόμενη ημερομηνία (για ιατρικούς ή άλλους δικαιολογημένους λόγους), ο παραγωγός θα έχει μία ακόμη ευκαιρία να ενημερωθεί για απροειδοποίητη επιθεώρηση του ΦΠ. Πρέπει να υπάρχουν αντικειμενικά αποδεικτικά στοιχεία για την αιτιολόγηση (π.χ. ιατρικό έγγραφο). Εάν δεν υπάρχουν στοιχεία που να αποδεικνύουν δικαιολογημένο λόγο, ο παραγωγός πρέπει να αποδέχεται την απροειδοποίητη επιθεώρηση του ΦΠ ή να τίθεται σε αναστολή. Ο παραγωγός πρέπει να λαμβάνει γραπτή προειδοποίηση εάν η πρώτη προτεινόμενη ημερομηνία δεν έχει γίνει αποδεκτή, ανεξάρτητα από το αν η απόρριψη είναι δικαιολογημένη ή όχι. Ο παραγωγός θα λάβει νέα 48ωρη ενημέρωση για νέα απροειδοποίητη επιθεώρηση του ΦΠ. Εάν η εν λόγω επιθεώρηση του ΦΠ δεν μπορεί να πραγματοποιηθεί, θα εκδοθεί αναστολή όλων των προϊόντων (δηλαδή αναστολή του πιστοποιητικού). Η αναστολή θα αρθεί μετά τη διενέργεια της απροειδοποίητης επιθεώρησης του ΦΠ.

6.2.3 Στάδιο εκτός τοποθεσίας και επιτόπιο στάδιο

- α) Ο ΦΠ μπορεί να χωρίζει τις προειδοποιημένες επιθεωρήσεις του ΦΠ (τόσο τις αρχικές όσο και τις επόμενες) σε δύο στάδια, τα οποία πρέπει να διενεργούνται από τον ίδιο επιθεωρητή του ΦΠ:

- (i) Στάδιο εκτός τοποθεσίας: Αυτό συνίσταται σε μια εξέταση εγγράφων που αποστέλλονται στον επιθεωρητή του ΦΠ πριν από την επιθεώρηση του ΦΠ, συμπεριλαμβανομένων, για παράδειγμα, της αυτοαξιολόγησης, των αξιολογήσεων επικινδυνότητας, των διαδικασιών που απαιτούνται σε διάφορες Α&Κ, του σχεδίου υγείας ζώων (κατά περίπτωση), του προγράμματος ανάλυσης (συχνότητα, παράμετροι, θέσεις), των αναφορών ανάλυσης, των αδειών, του καταλόγου των χρησιμοποιούμενων φαρμάκων (κατά περίπτωση), του καταλόγου των χρησιμοποιούμενων ΦΠΠ (κατά περίπτωση), της απόδειξης της διαπίστευσης του εργαστηρίου, των πιστοποιητικών ή των αναφορών αξιολόγησης των δραστηριοτήτων υπερβολικής, των αρχείων εφαρμογής φυτοπροστατευτικού προϊόντος/λιπάσματος/φαρμάκου, κ.λπ.

Το στάδιο εκτός τοποθεσίας πρέπει να διεξάγεται το πολύ τέσσερις εβδομάδες πριν από το επιτόπιο στάδιο. Η τεκμηρίωση μπορεί να υποστηρίζεται από συνεντεύξεις και από εξ αποστάσεως επιθεώρηση της τοποθεσίας και των εγκαταστάσεων από τον ΦΠ.

- (ii) Επιτόπιο στάδιο: Αυτό αποτελείται από μία επιτόπια επιθεώρηση από το ΦΠ του υπόλοιπου περιεχομένου της λίστας ελέγχου, της διαδικασίας παραγωγής, καθώς και από την επαλήθευση των ήδη αξιολογημένων εκτός τοποθεσίας πληροφοριών.

- β) Οι ΦΠ πρέπει να προσφέρουν αυτή την επιλογή στους πελάτες τους.
- γ) Η χρήση δύο σταδίων πρέπει να συμφωνηθεί αμοιβαία με κάθε παραγωγό.
- δ) Η συνολική διάρκεια της επιθεώρησης του ΦΠ (στάδιο εκτός τοποθεσίας και επιτόπιο στάδιο) δεν μειώνεται με την επιλογή αυτή.
- ε) Ο παραγωγός έχει το δικαίωμα να μην αποστείλει στον ΦΠ ορισμένα έγγραφα που ζητούνται, εάν αυτά θεωρούνται εμπιστευτικά. Στην περίπτωση αυτή, οι πληροφορίες πρέπει να είναι διαθέσιμες κατά το επιτόπιο στάδιο.

6.3 Αρχικές και επόμενες επιθεωρήσεις από τον ΦΠ

6.3.1 Αρχικές επιθεωρήσεις από τον ΦΠ

Αυτό το κεφάλαιο ισχύει για τις εξής περιπτώσεις:

- Παραγωγούς που επιδιώκουν για πρώτη φορά την πιστοποίηση GLOBALG.A.P.
- Παραγωγούς που θέλουν να προσθέσουν ένα νέο προϊόν σε ένα ήδη υπάρχον πιστοποιητικό GLOBALG.A.P.
- Παραγωγούς που αλλάζουν το καθεστώς τους από μέλος ομάδας παραγωγών σε μεμονωμένο παραγωγό

Όταν ένας παραγωγός μεταφέρεται από έναν ΦΠ σε έναν άλλο, ή από ένα πρότυπο GLOBALG.A.P. σε ένα πρόγραμμα/μία λίστα ελέγχου αναφοράς (ή το αντίστροφο), δεν θεωρείται αρχική επιθεώρηση από τον ΦΠ, αλλά επόμενη επιθεώρηση. Στις αρχικές επιθεωρήσεις από τον ΦΠ πρέπει να πληρούνται οι ακόλουθες απαιτήσεις:

- α) Δεν μπορεί να πραγματοποιηθεί επιθεώρηση του ΦΠ μέχρι ο ΦΠ να αποδεχθεί την εγγραφή του παραγωγού.
- β) Πριν από την έκδοση του πιστοποιητικού, πρέπει να διενεργείται επιθεώρηση ολόκληρου του πεδίου εφαρμογής της πιστοποίησης.
- γ) Ένα προϊόν δεν πρέπει να περιλαμβάνεται στο πιστοποιητικό προτού επιθεωρηθούν όλες οι ισχύουσες Α&Κ κατά τη διάρκεια της διαδικασίας παραγωγής (δηλαδή, δεν είναι δυνατόν να πιστοποιηθεί μια μελλοντική διαδικασία παραγωγής).

- δ) Ο παραγωγός πρέπει να διαθέτει αρχεία από την ημερομηνία εγγραφής και μετά ή για τουλάχιστον τρεις μήνες πριν από την αρχική επιθεώρηση από τον ΦΠ, ανάλογα με το ποιο χρονικό διάστημα είναι μεγαλύτερο.
- ε) Τα προϊόντα που έχουν ήδη συγκομιστεί/σφαγιαστεί/μεταποιηθεί πριν από την εγγραφή τους στον ΦΠ δεν μπορούν να συμπεριληφθούν στο πιστοποιητικό.
- στ) Αρχεία που σχετίζονται με συγκομιδή ή χειρισμό προϊόντος πριν από την εγγραφή του παραγωγού στον ΦΠ δεν ισχύουν.

6.3.2 Επόμενες επιθεωρήσεις από τον ΦΠ

- α) Πριν από την έκδοση του πιστοποιητικού, πρέπει να διενεργείται ετήσια επιθεώρηση ολόκληρου του πεδίου εφαρμογής της πιστοποίησης από τον ΦΠ.
- β) Αυτό ισχύει επίσης εάν ένας παραγωγός αλλάξει ΦΠ.
- γ) Οι επόμενες επιθεωρήσεις από τον ΦΠ του 10% των πιστοποιημένων μεμονωμένων παραγωγών χωρίς ΣΔΠ πρέπει να είναι απροειδοποίητες.
- δ) Οι επόμενες επιθεωρήσεις από τον ΦΠ μπορούν να πραγματοποιηθούν οποιαδήποτε στιγμή κατά τη διάρκεια ενός χρονικού περιθωρίου επιθεώρησης που έχει διάρκεια οκτώ μηνών: από τέσσερις μήνες πριν από την αρχική ημερομηνία λήξης του πιστοποιητικού και (μόνο αν ο ΦΠ παρατείνει την ισχύ του πιστοποιητικού στην πλατφόρμα ΤΠ του GLOBALG.A.P.) μέχρι τέσσερις μήνες μετά την αρχική ημερομηνία λήξης του πιστοποιητικού (βλ. κεφάλαιο 7.3, [Παράταση ισχύος πιστοποιητικού](#))
 Παράδειγμα: πρώτη ημερομηνία πιστοποίησης: 14 Φεβρουαρίου 2021 (ημερομηνία λήξης: 13 Φεβρουαρίου 2022). Η δεύτερη επιθεώρηση του ΦΠ μπορεί να γίνει οποιαδήποτε στιγμή από τις 14 Οκτωβρίου 2021 έως τις 13 Ιουνίου 2022, εάν η ισχύς του πιστοποιητικού παραταθεί πριν το πιστοποιητικό χάσει την ισχύ του.
- ε) Μεταξύ δύο επιθεωρήσεων επαναπιστοποίησης πρέπει να μεσολαβεί ελάχιστη περίοδος έξι μηνών.
- στ) Καμία επιθεώρηση του ΦΠ δεν μπορεί να πραγματοποιηθεί έως ότου ο ΦΠ εγγράψει εκ νέου τον παραγωγό στην πλατφόρμα ΤΠ του GLOBALG.A.P. Η εκ νέου εγγραφή πρέπει να ολοκληρώνεται πριν από την ημερομηνία της επόμενης επιθεώρησης από τον ΦΠ.

7 ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ

7.1 Απαιτήσεις για την επίτευξη της πιστοποίησης GLOBALG.A.P.

7.1.1 Κανόνες πιστοποίησης

Για την απόκτηση της πιστοποίησης GLOBALG.A.P. απαιτούνται τα εξής:

- α) Τα έγγραφα του προτύπου αποτελούνται από τρεις τύπους Α&Κ: Κύριες Απαιτήσεις, Δευτερεύουσες Απαιτήσεις και Συστάσεις.
 - **Κύριες Απαιτήσεις:** είναι υποχρεωτική η 100% συμμόρφωση με όλες τις ισχύουσες Α&Κ που συνιστούν Κύρια Απαίτηση.
 - **Δευτερεύουσες Απαιτήσεις:** είναι υποχρεωτική η συμμόρφωση κατά 95% με όλες τις ισχύουσες Α&Κ που συνιστούν Δευτερεύουσα Απαίτηση.
 - **Συστάσεις:** Δεν απαιτείται ελάχιστο ποσοστό συμμόρφωσης.
- β) Ο παραγωγός πρέπει να συμμορφώνεται με τις υπογεγραμμένες συμβάσεις (σύμβαση παραχώρησης άδειας και πιστοποίησης GLOBALG.A.P. και σύμβαση παροχής υπηρεσιών ΦΠ στην τρέχουσα έκδοσή τους).
- γ) Ο παραγωγός πρέπει να συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις που ορίζονται στους ισχύοντες ΓΚ GLOBALG.A.P. στην τρέχουσα έκδοσή τους.

7.1.2 Υπολογισμός συμμόρφωσης με τις Δευτερεύουσες Απαιτήσεις

- α) Η μέγιστη επιτρεπόμενη μη συμμόρφωση με Δευτερεύουσες Απαιτήσεις υπολογίζεται ακολουθώντας τον ακόλουθο τύπο:

$$\left\{ \begin{array}{l} \text{(Συνολικός αριθμός} \\ \text{A\&K που συνιστούν} \\ \text{Δευτερεύουσα} \\ \text{Απαίτηση)} \end{array} - \begin{array}{l} \text{(Μη εφαρμόσιμες} \\ \text{A\&K που} \\ \text{συνιστούν} \\ \text{Δευτερεύουσα} \\ \text{Απαίτηση)} \end{array} \right\} \times 5\% = \begin{array}{l} \text{(Σύνολο επιτρεπτών} \\ \text{μη συμμορφώσεων με} \\ \text{A\&K που συνιστούν} \\ \text{Δευτερεύουσα} \\ \text{Απαίτηση)} \end{array}$$

Π.χ., (67 A&K που συνιστούν Δευτερεύουσα Απαίτηση - 17 μη εφαρμόστες A&K που συνιστούν Δευτερεύουσα Απαίτηση) $\times 0,05 = 50 \times 0,05 = 2,5$

Σε αυτό το παράδειγμα, ο συνολικός αριθμός των μη συμμορφώσεων με τις A&K που συνιστούν Δευτερεύουσα Απαίτηση είναι 2,5, ο οποίος στρογγυλοποιείται προς τα κάτω. Επομένως, ο εν λόγω παραγωγός μπορεί να έχει το πολύ 2 μη συμμορφώσεις με A&K που συνιστούν Δευτερεύουσα Απαίτηση.

50 ισχύουσες A&K που συνιστούν Δευτερεύουσα Απαίτηση - 2 μη συμμορφούμενες A&K που συνιστούν Δευτερεύουσα Απαίτηση = 48. Αυτό δίνει ένα επίπεδο συμμόρφωσης 96%, ενώ εάν το 2,5 στρογγυλοποιούνταν στο 3 θα έδινε επίπεδο συμμόρφωσης 94%, δηλαδή δεν θα συμμορφωνόταν με τον κανόνα πιστοποίησης.

Σημείωση: Ένα αποτέλεσμα 94,8%, για παράδειγμα, δεν μπορεί να στρογγυλοποιηθεί σε 95% (ποσοστό-βάση).

- β) Ο υπολογισμός για την απόδειξη της συμμόρφωσης (ή μη συμμόρφωσης) πρέπει να είναι διαθέσιμος μετά από την αυτοαξιολόγηση και την επιθεώρηση του ΦΠ.
- γ) Για παραγωγούς πολλαπλών τοποθεσιών χωρίς ΣΔΠ, το επίπεδο συμμόρφωσης υπολογίζεται για ολόκληρη τη νομική οντότητα σε μία λίστα ελέγχου. Τυχόν ισχύουσες A&K κοινές για όλες τις τοποθεσίες πρέπει να λαμβάνονται υπόψη για όλες τις τοποθεσίες.

7.1.3 Απόφαση πιστοποίησης

- α) Ο ΦΠ πρέπει να εκδίδει την απόφαση πιστοποίησης εντός 28 ημερολογιακών ημερών το μέγιστο μετά το κλείσιμο τυχόν εκκρεμών μη τηρήσεων (συνολικά 28 + 28 ημέρες, δηλαδή 56 ημερολογιακές ημέρες μετά την τελική συνάντηση της επιθεώρησης του ΦΠ). Εάν κατά την επιθεώρηση του ΦΠ δεν εντοπιστεί καμία μη τήρηση, αυτό σημαίνει ότι ο ΦΠ πρέπει να εκδίδει την απόφαση το αργότερο εντός 28 ημερών από την τελική συνάντηση της εν λόγω επιθεώρησης του ΦΠ.
- β) Ο ΦΠ πρέπει να συντάσσει αναφορά επιθεώρησης που θα απευθύνεται στον παραγωγό (βλ. «Γενικοί κανονισμοί GLOBALG.A.P. – Κανόνες για φορείς πιστοποίησης»). Ο παραγωγός πρέπει να υπογράψει ή να επιβεβαιώνει το αποτέλεσμα της επιθεώρησης (συμπεριλαμβανομένων τουλάχιστον της ημερομηνίας και της διάρκειας της επιθεώρησης του ΦΠ, του ονόματος του επιθεωρητή του ΦΠ, του πεδίου εφαρμογής της επιθεώρησης του ΦΠ, των τοποθεσιών και των εγκαταστάσεων που επιθεωρήθηκαν, του αποτελέσματος σε ποσοστό % συμμόρφωσης για τα διάφορα επίπεδα A&K και του καταλόγου των ευρημάτων) κατά τη διάρκεια της τελικής συνάντησης της επιθεώρησης του ΦΠ.
- γ) Επιπλέον, εάν το ζητήσει οποιοσδήποτε παραγωγός, ο ΦΠ πρέπει να διαθέτει την πλήρη αναφορά επιθεώρησης του ΦΠ, συμπεριλαμβανομένης της συμπληρωμένης λίστας ελέγχου της επιθεώρησης, εντός πέντε εργάσιμων ημερών από την απόφαση πιστοποίησης. Ο ΦΠ δεν είναι υποχρεωμένος να αποστείλει μια αναφορά προτού υποβληθεί στον εσωτερικό τεχνικό έλεγχο. Εάν η αυτόματα παραγόμενη αναφορά

επιθεώρησης του ΦΠ (συμπεριλαμβανομένης της λίστας ελέγχου) είναι διαθέσιμη από την πλατφόρμα ΤΠ του GLOBALG.A.P., πρέπει να χρησιμοποιείται η εν λόγω αναφορά.

- δ) Στις περιπτώσεις που η χώρα προορισμού (όπως έχει καταχωριστεί στην πλατφόρμα ΤΠ του GLOBALG.A.P.) περιλαμβάνει τις ΗΠΑ ή/και τον Καναδά, ο ΦΠ πρέπει να διαθέτει την τελική αναφορά επιθεώρησης του ΦΠ, συμπεριλαμβανομένης της συμπληρωμένης λίστας ελέγχου της επιθεώρησης, στον παραγωγό, το αργότερο μέχρι τη στιγμή της απόφασης πιστοποίησης.
- ε) Τυχόν παράπονα ή προσφυγές κατά των ΦΠ πρέπει να ακολουθούν τη διαδικασία παραπόνων και προσφυγών του ΦΠ, την οποία κάθε ΦΠ πρέπει να διαθέτει και να γνωστοποιεί στους πελάτες της. Εάν ο ΦΠ δεν ανταποκριθεί επαρκώς, το παράπονο μπορεί να απευθυνθεί στη Γραμματεία GLOBALG.A.P. χρησιμοποιώντας το έντυπο συμβάντος/παραπόνου του GLOBALG.A.P. που είναι διαθέσιμο στον ιστότοπο GLOBALG.A.P. (www.globalgap.org).

7.2 Πιστοποιητικό GLOBALG.A.P.

- α) Το πιστοποιητικό GLOBALG.A.P. μπορεί να εκδοθεί μόνο για τη νομική οντότητα.
- β) Το όνομα του εμπόρου μπορεί προαιρετικά να αναφέρεται στο πιστοποιητικό, αλλά μόνο με την παρακάτω δήλωση αποποίησης: «Αποτελεί αντικείμενο αποκλειστικής εμπορικής διάθεσης μέσω του [όνομα εμπόρου]».
- γ) Το πιστοποιητικό δεν μεταβιβάζεται από μία νομική οντότητα σε άλλη όταν οι τοποθεσίες παραγωγής αλλάζουν νομική οντότητα. Στην περίπτωση αυτή, απαιτείται πλήρης επιθεώρηση του ΦΠ σύμφωνα με τους κανόνες για τις επόμενες επιθεωρήσεις από τον ΦΠ. Η νέα νομική οντότητα πρέπει να λαμβάνει νέο μοναδικό αριθμό ταυτοποίησης GLOBALG.A.P.
- δ) Η διάρκεια ισχύος του πιστοποιητικού είναι 12 μήνες, με την επιφύλαξη τυχόν κυρώσεων και παρατάσεων σύμφωνα με τις ισχύουσες απαιτήσεις.
- ε) Ο ΦΠ πρέπει να εκδίδει το πιστοποιητικό GLOBALG.A.P. δημιουργώντας το μέσω της πλατφόρμας ΤΠ του GLOBALG.A.P.
- στ) Σε περίπτωση που υπάρχει ανάγκη αλλαγής των ημερομηνιών ισχύος του πιστοποιητικού για να είναι δυνατή η διενέργεια των επιθεωρήσεων του ΦΠ σύμφωνα με τις απαιτήσεις χρονοδιαγράμματος των επιθεωρήσεων του ΦΠ που περιγράφονται στους ειδικούς κανόνες για το πεδίο εφαρμογής, ο ΦΠ μπορεί να συντομεύσει την ισχύ του πιστοποιητικού.

7.3 Παράταση ισχύος πιστοποιητικού

- α) Η ισχύς του πιστοποιητικού μπορεί να παραταθεί πέραν των συνήθων 12 μηνών για μέγιστη περίοδο 4 μηνών.
- β) Εάν το πιστοποιητικό έχει λήξει, δεν μπορεί να παραταθεί πλέον.
- γ) Εάν δοθεί παράταση, το πλήρες τέλος συμμετοχής στο σύστημα GLOBALG.A.P. πρέπει να καταβάλλεται για το επόμενο πιστοποιητικό.
- δ) Ο παραγωγός πρέπει να επιθεωρηθεί ξανά κατά τη διάρκεια αυτής της παράτασης.
- ε) Ο παραγωγός δεν μπορεί να αλλάξει ΦΠ για το πιστοποιητικό που ακολουθεί εκείνο για το οποίο δόθηκε παράταση.
- στ) Η ισχύς του επόμενου πιστοποιητικού πρέπει να υπολογίζεται με την αφαίρεση της διάρκειας της περιόδου παράτασης από την κανονική 12μηνη ισχύ.

7.4 Απαιτήσεις για τη διατήρηση της πιστοποίησης GLOBALG.A.P.

- α) Η εγγραφή του παραγωγού, τα προτεινόμενα προϊόντα και όλες οι πληροφορίες που ζητούνται στις απαιτήσεις για τα δεδομένα εγγραφής του GLOBALG.A.P. για το σχετικό πεδίο εφαρμογής πρέπει να επιβεβαιώνονται στον ΦΠ ετησίως πριν από την ημερομηνία λήξης του τρέχοντος πιστοποιητικού.
- β) Ο επιθεωρητής του ΦΠ πρέπει να ολοκληρώνει ετησίως την επιθεώρηση ολόκληρου του εφαρμοστέου πεδίου και ο ΦΠ πρέπει επίσης να ολοκληρώνει ετησίως τη διαδικασία πιστοποίησης.

7.4.1 Βάρος της απόδειξης

- α) Σε περίπτωση πληροφόρησης (π.χ. υπέρβαση μέγιστου ορίου υπολειμμάτων, μικροβιακή επιμόλυνση, κτλ.) σχετικά με κάτοχο πιστοποιητικού GLOBALG.A.P., η οποία φέρει πιθανή επίπτωση στην κατάσταση πιστοποίησης/στην αξίωση GLOBALG.A.P. και μεταδίδεται στη Γραμματεία GLOBALG.A.P., ο κάτοχος του κατόχου του πιστοποιητικού και ο αντίστοιχος ΦΠ φέρουν την ευθύνη να διαψεύσουν τους ισχυρισμούς, επαληθεύοντας τη συμμόρφωση με το σχετικό πρότυπο GLOBALG.A.P. και παρέχοντας απόδειξη αυτής.
- β) Ο ΦΠ μπορεί να διενεργήσει πρόσθετες προειδοποιημένες ή απροειδοποίητες επιθεωρήσεις του ΦΠ ή επιτόπιες επισκέψεις για τη διερεύνηση παραπόνων.
- γ) Ο ΦΠ πρέπει να υποβάλλει στη Γραμματεία GLOBALG.A.P. αναφορά των πορισμάτων και των δράσεων που αναλαμβάνει εντός της καθορισμένης προθεσμίας.
- δ) Αν ο κάτοχος πιστοποιητικού και ο αντίστοιχος ΦΠ δεν παρέχουν την απαιτούμενη απόδειξη συμμόρφωσης μέσα σε χρονικό διάστημα που έχει καθορίσει η Γραμματεία GLOBALG.A.P., θα υποστούν κυρώσεις σύμφωνα με τις διαδικασίες επιβολής κυρώσεων που περιγράφονται στους ΓΚ GLOBALG.A.P.
- ε) Αν η απόδειξη περιλαμβάνει αναλύσεις εργαστηρίου, τότε πρέπει να περιλαμβάνονται διαπιστευμένα εργαστήρια (ISO/IEC 17025) και ανεξάρτητη δειγματοληψία (σύμφωνα με τους κανόνες όπως ορίζονται στις σχετικές A&K).
- στ) Εάν ο κάτοχος του πιστοποιητικού αντιμετωπίζει παράπονο σχετικά με την ασφάλεια των τροφίμων (δηλ. πιθανή εμπλοκή σε επιδημία τροφιμογενών νοσημάτων), την ευημερία των εργαζομένων, την προστασία του περιβάλλοντος ή την καλή διαβίωση των ζώων, ή εμπλέκεται σε δικαστική διαδικασία ή έχει κριθεί από δικαστήριο ότι έχει παραβιάσει εθνικό ή διεθνές δίκαιο και οι ενέργειες αυτές μπορούν να θέσουν σε κίνδυνο τη φήμη και την αξιοπιστία της FoodPLUS GmbH ή/και του προτύπου GLOBALG.A.P., ο κάτοχος του πιστοποιητικού πρέπει να ενημερώνει τον ΦΠ εντός 24 ωρών.

7.4.2 Μη συμμόρφωση και μη τήρηση

- α) Μη συμμόρφωση (με A&K): Μια Δευτερεύουσα Απαίτηση ή Σύσταση στη σχετική λίστα ελέγχου GLOBALG.A.P. δεν πληρούται σύμφωνα με τις A&K.
- β) Μη τήρηση (των κανόνων πιστοποίησης GLOBALG.A.P.): Ένας κανόνας GLOBALG.A.P. που είναι απαραίτητος για την απόκτηση του πιστοποιητικού παραβιάζεται (πχ. μη τήρηση μίας ή περισσότερων Κύριων Απαιτήσεων ή περισσότερων από το 5% των ισχυουσών Δευτερευουσών Απαιτήσεων).
- γ) Συμβατικές μη τηρήσεις: παράβαση οποιασδήποτε συμφωνίας που υπογράφεται στη σύμβαση μεταξύ του ΦΠ και του παραγωγού σχετικά με απαιτήσεις του GLOBALG.A.P.

Παραδείγματα: διάθεση στην αγορά προϊόντος που δεν πληροί τις νομικές απαιτήσεις, ψευδής επικοινωνία από τον παραγωγό σχετικά με την πιστοποίηση GLOBALG.A.P., κατάχρηση των εμπορικών σημάτων GLOBALG.A.P., χρηματικές καταβολές που δεν πραγματοποιήθηκαν σύμφωνα με τους όρους της σύμβασης, κ.λπ.

7.4.3 Κυρώσεις

- α) Εάν διαπιστωθεί μη τήρηση, ο ΦΠ πρέπει να επιβάλλει κύρωση (προειδοποίηση, αναστολή ή ακύρωση) όπως αναφέρεται στο παρόν κεφάλαιο.
- β) Οι παραγωγοί δεν μπορούν να αλλάξουν ΦΠ έως ότου η μη τήρηση που επέφερε την αντίστοιχη κύρωση κλείσει ικανοποιητικά.
- γ) Μόνο ο ΦΠ που έχει εκδώσει την κύρωση έχει το δικαίωμα να την άρει, υπό την προϋπόθεση να υπάρχει επαρκής και έγκαιρη απόδειξη διορθωτικής ενέργειας (είτε μέσω επίσκεψης παρακολούθησης ή άλλης γραπτής ή οπτικής απόδειξης).

7.4.3.1 Προειδοποίηση

- α) Προειδοποίηση εκδίδεται για όλους τους τύπους μη τήρησης που διαπιστώνονται (πχ. μη τήρηση απαιτήσεων A&K, ΓΚ GLOBALG.A.P. ή συμβατικών απαιτήσεων).
- β) Εάν διαπιστωθεί μη τήρηση κατά τη διάρκεια της επιθεώρησης του ΦΠ, ο παραγωγός πρέπει να λαμβάνει προειδοποίηση κατά την ολοκλήρωση της επιθεώρησης. Πρόκειται για προσωρινή αναφορά που μπορεί να παρακαμφθεί από την επιτροπή λήψης αποφάσεων του ΦΠ.
- γ) Αρχική επιθεώρηση από τον ΦΠ:
 - (i) Εάν ένας παραγωγός δεν συμμορφώνεται με το 100% των A&K που συνιστούν Κύρια Απαίτηση, με το 95% των ισχυουσών A&K που συνιστούν Δευτερεύουσα Απαίτηση και με όλες τις συμβατικές απαιτήσεις εντός τριών μηνών από την αρχική επιθεώρηση από τον ΦΠ, πρέπει να διενεργηθεί εκ νέου πλήρης επιθεώρηση του ΦΠ πριν από την έκδοση πιστοποιητικού.
- δ) Επόμενη επιθεώρηση από τον ΦΠ:
 - (i) Οι μη τηρήσεις πρέπει να κλείσουν εντός 28 ημερολογιακών ημερών το αργότερο.
 - (ii) Σε περίπτωση μη τήρησης των συμβάσεων, των ΓΚ GLOBALG.A.P., των A&K που συνιστούν Κύρια Απαίτηση ή/και περισσότερου από το 5% των A&K που συνιστούν Δευτερεύουσα Απαίτηση, ο ΦΠ πρέπει να αποφασίζει πόσος χρόνος δίνεται στον παραγωγό για να κλείσει τη μη τήρηση, προτού θέσει το πιστοποιητικό σε αναστολή. Η περίοδος αυτή δεν πρέπει ποτέ να υπερβαίνει τις 28 ημέρες και μπορεί να μειωθεί ανάλογα με την κρισιμότητα της μη τήρησης όσον αφορά την ασφάλεια των καταναλωτών, των εργαζομένων, του περιβάλλοντος και την καλή διαβίωση των ζώων.
 - (iii) Άμεση αναστολή πρέπει να εκδίδεται όταν υπάρχει σοβαρή απειλή για την ασφάλεια των τροφίμων, τους εργαζόμενους, το περιβάλλον, τους καταναλωτές, την καλή διαβίωση των ζώων, ή/και την ακεραιότητα του προϊόντος (π.χ. πώληση μη πιστοποιημένων προϊόντων ως πιστοποιημένων). Αυτό πρέπει να ανακοινώνεται μέσω επίσημης επιστολής αναστολής.

7.4.3.2 Αναστολή

- α) Αν η αιτία της προειδοποίησης δεν επιλυθεί στην καθορισμένη περίοδο (28 ημέρες το μέγιστο), πρέπει να επιβληθεί άμεσα αναστολή του πιστοποιητικού από τον ΦΠ εντός 24 ωρών.
- β) Εάν μια έγκριτη κυβερνητική ρυθμιστική αρχή έχει διαπιστώσει σαφή σύνδεση μεταξύ ενός παραγωγού και μιας τροφιμογενούς επιδημίας, ο ΦΠ πρέπει να επιβάλλει αναστολή του πιστοποιητικού μέχρι να επανεξεταστεί η πιστοποίηση του παραγωγού.
- γ) Εάν ένας παραγωγός έχει κριθεί από δικαστήριο ότι έχει παραβιάσει εθνικό ή διεθνές δίκαιο και οι πράξεις αυτές μπορούν να θέσουν σε κίνδυνο τη φήμη και την αξιοπιστία της

FoodPLUS GmbH ή/και του προτύπου GLOBALG.A.P., ο ΦΠ πρέπει να αναστέλλει το πιστοποιητικό με άμεση ισχύ. Εάν ο ΦΠ δεν το πράξει, το GLOBALG.A.P. έχει το δικαίωμα να ενημερώσει τον φορέα διαπίστευσης και να αλλάξει την κατάσταση του πιστοποιητικού στην πλατφόρμα ΤΠ του GLOBALG.A.P. ώστε να μην εμφανίζεται ως έγκυρο. Στην περίπτωση αυτή, ο ΦΠ πρέπει να αναλαμβάνει την ευθύνη για το θέμα αυτό.

- δ) Μόνο ο ΦΠ μπορεί να άρει τις αναστολές που έχει επιβάλει.
- ε) Αναστολή μπορεί να επιβληθεί σε ένα, μερικά ή όλα τα προϊόντα που καλύπτονται από το πιστοποιητικό.
- στ) Ένα προϊόν δεν μπορεί να τεθεί εν μέρει σε αναστολή για έναν παραγωγό (μεμονωμένο ή πολλαπλών τοποθεσιών) (δηλαδή, όλο το προϊόν πρέπει να τεθεί σε αναστολή).
- ζ) Όταν εφαρμοστεί αναστολή, ο ΦΠ πρέπει να καθορίσει την περίοδο που επιτρέπεται για εφαρμογή διορθωτικών ενεργειών (όχι μεγαλύτερη των 12 μηνών).
- η) Κατά την περίοδο της αναστολής, ο παραγωγός απαγορεύεται να χρησιμοποιεί τα λογότυπα/τα εμπορικά σήματα GLOBALG.A.P., την άδεια/το πιστοποιητικό ή οποιοδήποτε άλλο είδος αξίωσης που συνδέεται με οποιονδήποτε τρόπο με το GLOBALG.A.P. σε σχέση με το προϊόν που βρίσκεται σε αναστολή.
- θ) Εάν ένας παραγωγός ενημερώσει τον ΦΠ ότι η μη τήρηση επιλύθηκε πριν από την καθορισμένη περίοδο, η αναστολή μπορεί να αρθεί μετά από αξιολόγηση των αποδεικτικών στοιχείων που προσκόμισε ο παραγωγός. Αυτή η αξιολόγηση της διορθωτικής ενέργειας μπορεί να πραγματοποιηθεί επιτόπια ή εκτός τοποθεσίας. Μπορεί να πρόκειται για πλήρη επιθεώρηση του ΦΠ ή για αξιολόγηση μόνο των υποβληθέντων αποδεικτικών στοιχείων.
- ι) Η αναστολή παραμένει σε ισχύ για όσο διάστημα ο ΦΠ δεν την άρει ή αν επιβάλλει ακύρωση.
- ια) Αν η αιτία της αναστολής δεν επιλυθεί εντός της καθορισμένης περιόδου, επιβάλλεται ακύρωση.

7.4.3.3 Αυτοδηλούμενη αναστολή προϊόντος

- α) Ένας παραγωγός μπορεί να ζητήσει οικειοθελώς από τον αντίστοιχο ΦΠ την αναστολή ενός, μερικών ή όλων των προϊόντων που καλύπτονται από το πιστοποιητικό (εκτός εάν ο ΦΠ έχει ήδη επιβάλει κύρωση). Αυτό μπορεί να συμβεί εάν ο παραγωγός αντιμετωπίζει δυσκολίες συμμόρφωσης με το σχετικό πρότυπο GLOBALG.A.P. και χρειάζεται χρόνο για να κλείσει τυχόν μη τηρήσεις.
- β) Η αναστολή αυτή δεν θα καθυστερήσει την ημερομηνία ανανέωσης ούτε θα επιτρέψει στον παραγωγό να αποφύγει την καταβολή του τέλους εγγραφής και άλλων ισχυόντων τελών.
- γ) Η προθεσμία για κλείσιμο των μη τηρήσεων καθορίζεται από τον δηλούντα παραγωγό σε συμφωνία με τον αντίστοιχο ΦΠ.
- δ) Στην πλατφόρμα ΤΠ του GLOBALG.A.P. πρέπει να ορίζεται η κατάσταση προϊόντος «αυτοδηλούμενη αναστολή» για τα αντίστοιχα προϊόντα.

7.4.4 Ακύρωση

- α) Πρέπει να επιβάλλεται ακύρωση της σύμβασης εάν ισχύει ένα ή περισσότερα από τα ακόλουθα:
 - (i) Ο ΦΠ βρήκε απόδειξη απάτης ή/και στοιχεία που προκαλούν έλλειψη εμπιστοσύνης όσον αφορά τη συμμόρφωση με τις απαιτήσεις GLOBALG.A.P.

- (ii) Ο ΦΠ βρίσκει αντικειμενικά στοιχεία που υποδεικνύουν ότι ο παραγωγός έχει κάνει κατάχρηση της αξίωσης GLOBALG.A.P. Οποιαδήποτε περίπτωση κατάχρησης μπορεί να κοινοποιηθεί στα Μέλη του GLOBALG.A.P. Community.
- (iii) Ένας παραγωγός δεν μπορεί να παρουσιάσει απόδειξη εφαρμογής αποτελεσματικών διορθωτικών ενεργειών πριν από τη λήξη της περιόδου αναστολής που είχε ορίσει ο ΦΠ.
- β) Μια ακύρωση σύμβασης θα έχει ως αποτέλεσμα την ολική απαγόρευση (για όλα τα προϊόντα, για όλες τις τοποθεσίες) της χρήσης των λογότυπων/των εμπορικών σημάτων GLOBALG.A.P., της άδειας/του πιστοποιητικού ή οποιασδήποτε διάταξης ή αξίωσης που θα μπορούσε να συνδέεται με το GLOBALG.A.P.
- γ) Οι παραγωγοί των οποίων η σύμβαση έχει ακυρωθεί δεν πρέπει να γίνουν δεκτοί για πιστοποίηση GLOBALG.A.P. για τους επόμενους 12 μήνες από την ημερομηνία της ακύρωσης.

8 ΠΡΟΣΘΕΤΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΓΙΑ ΤΟ ΠΡΟΤΥΠΟ IFA V6 GFS

Για το πρότυπο IFA v6 GFS, ισχύουν οι παρακάτω πρόσθετες απαιτήσεις:

8.1 Προσθήκες

5.2 Διαδικασία εγγραφής

5.2.4 Παραγωγοί που πραγματοποιούν μετάβαση μεταξύ των αναγνωρισμένων βάσει GFSI Προγραμμάτων πιστοποίησης

Οι ΦΠ θα πραγματοποιούν αξιολόγηση επικινδυνότητας για τους παραγωγούς που μεταβαίνουν από οποιοδήποτε αναγνωρισμένο βάσει GFSI Πρόγραμμα πιστοποίησης σε οποιοδήποτε αναγνωρισμένο βάσει GFSI πρότυπο του GLOBALG.A.P. Αυτή η αξιολόγηση επικινδυνότητας θα λαμβάνει υπ' όψιν, μεταξύ άλλων, περιπτώσεις όπως οι εξής:

- Απροειδοποίητες επιθεωρήσεις
- Αναστολές
- Αποσύρσεις
- Ακυρώσεις κ.λπ., από το προηγούμενο αναγνωρισμένο βάσει GFSI Πρόγραμμα πιστοποίησης

Σε κάθε περίπτωση, οι επιθεωρήσεις στους παραγωγούς που μεταβαίνουν από οποιοδήποτε αναγνωρισμένο βάσει GFSI Πρόγραμμα πιστοποίησης σε οποιοδήποτε αναγνωρισμένο βάσει GFSI πρότυπο του GLOBALG.A.P. θα θεωρούνται πάντα ως αρχική επιθεώρηση και όχι επόμενη επιθεώρηση (επιθεώρηση επαναπιστοποίησης).

8.2 Αντικαταστάσεις

Οι ακόλουθες απαιτήσεις πρέπει να αντικατασταθούν στα κεφάλαια που υποδεικνύονται:

6.2.2 Απροειδοποίητες επιθεωρήσεις του ΦΠ

Το 6.2.2 γ) πρέπει να αντικατασταθεί με το εξής:

- γ) Ο αιτών δεν ειδοποιείται πριν από την επιθεώρηση του ΦΠ.

Στην εξαιρετική περίπτωση κατά την οποία ο κάτοχος του πιστοποιητικού δεν μπορεί να αποδεχθεί την προτεινόμενη ημερομηνία (για ιατρικούς ή άλλους δικαιολογημένους λόγους), ο παραγωγός θα έχει μία ακόμη ευκαιρία να επιθεωρηθεί απροειδοποίητα. Πρέπει να υπάρχουν αντικειμενικά αποδεικτικά στοιχεία για την αιτιολόγηση (π.χ. ιατρικό

έγγραφο). Εάν δεν υπάρχουν στοιχεία που να αποδεικνύουν δικαιολογημένο λόγο, ο παραγωγός πρέπει να αποδέχεται την απροειδοποίητη επιθεώρηση του ΦΠ ή να τίθεται σε αναστολή. Ο παραγωγός πρέπει να λαμβάνει γραπτή προειδοποίηση εάν η πρώτη προτεινόμενη ημερομηνία δεν έχει γίνει αποδεκτή, ανεξάρτητα από το αν η απόρριψη είναι δικαιολογημένη ή όχι. Ο παραγωγός θα υποβληθεί σε άλλη μία απροειδοποίητη επιθεώρηση του ΦΠ. Εάν η εν λόγω επιθεώρηση δεν μπορεί να πραγματοποιηθεί, θα εκδοθεί αναστολή όλων των προϊόντων. Η αναστολή θα αρθεί μετά τη διενέργεια της απροειδοποίητης επιθεώρησης του ΦΠ.

7.1.3 Απόφαση πιστοποίησης

Το 7.1.3 δ) πρέπει να αντικατασταθεί με το εξής:

- δ) Οι ΦΠ θα παραδώσουν την τελική αναφορά επιθεώρησης συμπεριλαμβανομένης της συμπληρωμένης λίστας ελέγχου επιθεώρησης στους παραγωγούς που τηρούν οποιοδήποτε αναγνωρισμένο βάσει GFSI πρότυπο του GLOBALG.A.P., το αργότερο έως την έκδοση της απόφασης πιστοποίησης.

7.3 Παράταση ισχύος πιστοποιητικού

Το 7.3 α) πρέπει να αντικατασταθεί με το εξής:

- α) Η ισχύς του πιστοποιητικού μπορεί να παραταθεί πέραν των συνήθων 12 μηνών για μέγιστη περίοδο 4 μηνών, αλλά μόνο εάν υπάρχει βάσιμος λόγος, ο οποίος πρέπει να καταγράφεται. Οι ακόλουθοι είναι οι μοναδικοί λόγοι που θεωρούνται βάσιμοι:
 - (i) Ο ΦΠ επιθυμεί να προγραμματίσει την επιτόπια επιθεώρηση από το ΦΠ μετά τη λήξη του πιστοποιητικού, να εμποτεύσει ένα μέρος της διαδικασίας παραγωγής γιατί δεν το επόπτευσε στην προηγούμενη επιθεώρηση του ΦΠ, καθώς θεωρήθηκε διαδικασία υψηλού κινδύνου όσον αφορά την ασφάλεια του προϊόντος ή γιατί αφορά ένα προϊόν ή μια διαδικασία που προστέθηκε πρόσφατα και ο ΦΠ επιθυμεί να το/την εμποτεύσει.
 - (ii) Ο ΦΠ πρέπει να παρατείνει κάποια πιστοποιητικά λόγω περιορισμών πόρων.
 - (iii) Ο ΦΠ δεν ήταν σε θέση να πραγματοποιήσει την επιτόπια επιθεώρηση από το ΦΠ ή/και ο παραγωγός δεν ήταν σε θέση να υποβληθεί σε επιθεώρηση του ΦΠ λόγω καταστάσεων εκτός του ελέγχου του (*ανωτέρα βία*) (π.χ. φυσική καταστροφή, πολιτική αστάθεια στην περιοχή, επιδημία, μη διαθεσιμότητα του παραγωγού για ιατρικούς λόγους).

ΜΗΤΡΩΟ ΕΝΗΜΕΡΩΣΗΣ ΕΚΔΟΣΕΩΝ

Νέο έγγραφο	Έγγραφο που αντικαθίσταται	Ημερομηνία δημοσίευσης	Περιγραφή τροποποιήσεων
260925_GG_GR_Rules_for_IP_v6_0_Sep22_el	230929_GG_GR_Rules_for_IP_v6_0_Sep22_el	25 Σεπτέμβριος 2026	Πρόσθετες απαιτήσεις για το πρότυπο IFA v6 GFS: 8.1 – Προσθήκες 5.2.4 – προσθήκη κανόνα για την αναγνώριση GFSI 8.2 – Αντικαταστάσεις 7.1.3 δ) – προσθήκη κανόνα για την αναγνώριση GFSI Ο όρος «Συστήματα πληροφορικής GLOBALG.A.P.» αντικαταστάθηκε από τον όρο «Πλατφόρμα ΤΠ GLOBALG.A.P.»

Αν επιθυμείτε να λαμβάνετε περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τις τροποποιήσεις στο παρόν έγγραφο, επικοινωνήστε με τη Γραμματεία GLOBALG.A.P. στη διεύθυνση standard_support@globalgap.org.

Αν οι αλλαγές δεν προθέτουν νέες απαιτήσεις στο πρότυπο, η έκδοση θα συνεχίσει να έχει τον αριθμό «5.0», ενώ η αναθεωρημένη έκδοση θα υποδεικνύεται ως «5.0-χ». Αν οι αλλαγές δεν επηρεάζουν τη συμμόρφωση με το πρότυπο, η ονομασία της έκδοσης θα αλλάξει σε «5.x». Μια νέα έκδοση, για παράδειγμα, με ονομασία v6.0, v7.0 κ.λπ., θα επηρεάζει σε κάθε περίπτωση τη διαπίστευση του προτύπου.

Δικαίωμα αναπαραγωγής (Copyright) 2026 Agraya GmbH, Spichernstr. 55, 50672 Κολωνία, Γερμανία. Η αντιγραφή και η διανομή επιτρέπεται μόνο σε αμετάβλητη μορφή.