



**ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ
GLOBALG.A.P. IFA – CROPS**

NUMBER: F-2711

ISSUE DATE: 20/09/2018

REVISION NO: 8

REVISION DATE: 06/11/2023

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

1. ΓΕΝΙΚΑ	2
1.1 Επιλογές Πιστοποίησης	2
1.2 Διεργασία Εγγραφής	2
1.3 Ο Αιτών	3
1.4 Πεδίο Πιστοποίησης	3
1.5 Πιστοποιητικό GLOBAL G.A.P. και Κύκλος Πιστοποίησης	4
1.6 Διατήρηση Πιστοποίησης GLOBAL G.A.P.	4
1.7 Επακόλουθοι Έλεγχοι	4
1.8 Περιεχόμενο Επιθεώρησης	5
1.9 Διεργασία Πιστοποίησης	5
1.10 Παράλληλη Ιδιοκτησία (PO)	6
1.11 Εγγραφή με Νέο Φ.Π.	7
1.12 Διεργασία Αξιολόγησης	8
1.13 Απόφαση Πιστοποίησης – Έκδοση πιστοποιητικού	11
2. ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΑΙΤΟΥΝΤΑ	12
3. ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ Q-CERT	13
4. ΚΥΡΩΣΕΙΣ	15
5. ΔΙΑΘΕΣΙΜΟΤΗΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	15
6. ΑΥΤΟΔΗΛΟΥΜΕΝΗ ΔΙΑΘΕΣΙΜΟΤΗΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	16
7. ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ ΚΑΙ ΠΡΟΣΦΥΓΕΣ	16
8. ΕΠΕΚΤΑΣΗ ΙΣΧΥΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ	16
9. ΧΡΗΣΗ ΕΜΠΟΡΙΚΟΥ ΣΗΜΑΤΟΣ GLOBAL G.A.P.	17
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α: Απαιτήσεις για το Add-On AH-DLL GROW	19
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β: Απαιτήσεις για το Add-On SPRING	20
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ: Απαιτήσεις για το Add-On BioDiversity	21

1. ΓΕΝΙΚΑ

Ο παρών Κανονισμός Πιστοποίησης αφορά τα:

- Πρότυπο Ολοκληρωμένης Διασφάλισης Φάρμας (IFA)
- GLOBALG.A.P. IFA CROPS CERTIFICATION: εκδόσεις 5.2 & 5.4.1-GFS, και

Στα Παραρτήματα Α, Β και Γ του παρόντος Κανονισμού δίδονται οι ειδικότερες απαιτήσεις για τα Add-ons AH-DLL GROW, SPRING και BioDiversity.

1.1 Επιλογές Πιστοποίησης

Option I {Μεμονωμένη Πιστοποίηση}: ο μεμονωμένος παραγωγός είναι κάτοχος του πιστοποιητικού μόλις πιστοποιηθεί

Option I {Πολλαπλή τοποθεσία χωρίς εφαρμογή Συστήματος Διαχείρισης Ποιότητας (ΣΔΠ)}: μεμονωμένος παραγωγός ή ένας οργανισμός είναι ιδιοκτήτης πολλών περιοχών παραγωγής που δεν λειτουργούν ως χωριστές νομικές οντότητες

Option I {Πολλαπλή τοποθεσία με εφαρμογή ΣΔΠ}: μεμονωμένος παραγωγός ή ένας οργανισμός είναι ιδιοκτήτης πολλών περιοχών παραγωγής που δεν λειτουργούν ως χωριστές νομικές οντότητες όπου όμως έχει εφαρμοστεί ένα ΣΔΠ

Option II {Ομάδα παραγωγών με υποχρεωτικό ΣΔΠ}: μια ομάδα παραγωγών κάνει αίτηση για πιστοποίηση ομάδας. Η ομάδα, ως μια νομική οντότητα, είναι ο κάτοχος του πιστοποιητικού μόλις πιστοποιηθεί

1.2 Διεργασία Εγγραφής

Ο αιτών:

- Θα πρέπει να υποβάλλει στην Q-CERT αίτηση πιστοποίησης χρησιμοποιώντας το σχετικό έντυπο το οποίο είναι διαθέσιμο και στην ιστοσελίδα της Q-CERT.
- Βάσει της αίτησης η Q-CERT θα αποστείλει γραπτή προσφορά (F-2197) την οποία ο αιτών θα πρέπει να αποδεχτεί γραπτώς.
- Θα πρέπει να υποβάλλει στην Q-CERT και να υπογράψει το σχετικό συμβόλαιο F-2002 Certification Contract QMSCERT.
- Να υπογράψει αποδοχή του Συμφωνητικού παραχώρησης άδειας και πιστοποίησης GLOBALG.A.P. (Sublicense and Certification Agreement) στην τελευταία έκδοση (διαθέσιμο στην ιστοσελίδα της GLOBALG.A.P. και της QMSCERT) με την Q-CERT.
- Να κάνει Αποδοχή των Κανόνων Πρόσβασης Δεδομένων δίνοντας γραπτή άδεια στην Q-CERT και στην GLOBALG.A.P. να χρησιμοποιούν τα δεδομένα εγγραφής για εσωτερικές διεργασίες και διαδικασίες κύρωσης. Καμία πληροφορία δε θα μεταδίδεται σε τρίτους χωρίς την προηγούμενη συμφωνία του αιτούντος.

Οι πληροφορίες θα χρησιμοποιηθούν από την GLOBALG.A.P. ώστε να προμηθεύσει τον αιτούμενο με ένα μοναδικό αριθμό GGN, ο οποίος θα χρησιμοποιείται ως μοναδικό αναγνωριστικό σε όλες τις δραστηριότητες GLOBALG.A.P.

Ο αιτών δεσμεύεται να συμμορφώνεται συνεχώς με τις απαιτήσεις πιστοποίησης και να ενημερώνει την Q-CERT για τυχόν αλλαγές στα στοιχεία του, καθώς επίσης θα πρέπει να ενημερώνεται για τις πληρωμές των εφαρμοζόμενων χρεώσεων που καθορίζονται από την GLOBALG.A.P. και από την Q-CERT.

Η σύμβαση παροχής υπηρεσιών με την Q-CERT, έχει μέγιστη χρονική ισχύ τα 4 χρόνια, με μεταγενέστερη ανανέωση για περιόδους μέχρι 4 χρόνια.

Η Q-CERT πρέπει πρώτα να αποδεχτεί την εγγραφή του αιτούμενου και εν συνεχεία να πραγματοποιηθεί ο πρώτος έλεγχος.

1.3 Ο Αιτών

Δεν μπορεί να εγγράψει το ίδιο προϊόν πάνω από μια φορά σε διαφορετικούς Φ.Π. ή με διαφορετικές επιλογές πιστοποίησης.

Μπορεί να εγγράψει διαφορετικά προϊόντα με διαφορετικούς Φ.Π. ή/και διαφορετικές επιλογές πιστοποίησης.

Δεν μπορεί να εγγράψει τοποθεσίες παραγωγής ή μέλη ομάδας σε διαφορετικές χώρες με οποιονδήποτε Φ.Π. Μπορεί να ισχύουν εξαιρέσεις για αυτό (για περισσότερες πληροφορίες συμβουλευτείτε το έγγραφο της GLOBALG.A.P. 220929_GG_GR_Rules_for_IP_v6_0_Sep22_en).

Κατά την εγγραφή, ο παραγωγός μπορεί να υποδείξει ένα μέγιστο 15 ημερών κατά τις οποίες δεν μπορεί να δεχτεί απροειδοποίητη επιθεώρηση από την Q-CERT.

1.4 Πεδίο Πιστοποίησης

Το πεδίο πιστοποίησης:

- ΔΕΝ καλύπτει ελεύθερες καλλιέργειες στη φύση,
- Αφορά μόνο Ελεγχόμενη Διεργασία Παραγωγής Πρωτογενών Προϊόντων,
- Αφορά μόνο προϊόντα που βρίσκονται στη λίστα προϊόντος GLOBALG.A.P. και
- Μόνο προϊόντα που παράγονται από τους ίδιους παραγωγούς.

Το έγγραφο Αρχές και Κριτήρια (P&C's) IFA χωρίζεται σε:

- *Ενότητες πεδίου:* καλύπτουν θέματα γενικής παραγωγής
 - Βάση για όλες τις εκμεταλλεύσεις – All Farm Base (AF)
 - Βάση καλλιεργειών - Crop Base (CB)

- *Ενότητες υπο-πεδίου:* καλύπτουν πιο συγκεκριμένες λεπτομέρειες παραγωγής, ταξινομημένες κατά είδος προϊόντος.

1.5 Πιστοποιητικό GLOBAL G.A.P. και Κύκλος Πιστοποίησης

Το πιστοποιητικό GLOBALG.A.P. μπορεί να εκδοθεί μόνο στην αιτούσα νομική οντότητα.

Ένα πιστοποιητικό δεν μεταφέρεται από μια νομική οντότητα σε άλλη όταν τοποθεσίες παραγωγής αλλάζουν νομική οντότητα. Στην περίπτωση αυτή απαιτείται ένας πλήρης έλεγχος σύμφωνα με τους κανόνες των επόμενων ελέγχων. Η νέα νομική οντότητα πρέπει να λάβει ένα νέο αριθμό GGN.

Ο κύκλος πιστοποίησης είναι 12 μήνες με την επιφύλαξη τυχών κυρώσεων και επεκτάσεων σύμφωνα με το περιγραφόμενο πεδίο.

1.6 Διατήρηση Πιστοποίησης GLOBAL G.A.P.

Η εγγραφή του παραγωγού και τα προτεινόμενα προϊόντα για τα σχετικά πεδία πρέπει να επαληθεύονται ετησίως από την Q-CERT πριν την ημερομηνία λήξης.

Ο ελεγκτής πρέπει να ολοκληρώνει όλη τη λίστα ελέγχου και την διεργασία επαλήθευσης ετησίως.

1.7 Επακόλουθοι Έλεγχοι

Η Q-CERT σε ετήσια βάση θα αξιολογεί και θα επαληθεύει όλα τα εφαρμόσιμα σημεία ελέγχου, για κάθε διεργασία παραγωγής εγγεγραμμένων (πιστοποιημένων) προϊόντων, πριν την έκδοση του πιστοποιητικού. Το ίδιο ισχύει και όταν ο παραγωγός αλλάζει Φ.Π.

Ο επόμενος έλεγχος μπορεί να πραγματοποιηθεί οποιαδήποτε στιγμή εντός χρονικού περιθωρίου 8 μηνών: από 4 μήνες πριν την αρχική ημερομηνία λήξης του πιστοποιητικού μέχρι 4 μήνες μετά την αρχική ημερομηνία λήξης του πιστοποιητικού. Η δεύτερη περίπτωση επιτρέπεται μόνο όταν η Q-CERT παρατείνει την ισχύ του πιστοποιητικού στη βάση δεδομένων της GLOBALG.A.P.

Παράδειγμα: Αν Ημερομηνία 1ης πιστοποίησης είναι η 14 Φεβρουαρίου 2015 (ημερομηνία λήξης 13 Φεβρουαρίου 2016) τότε ο 2ος έλεγχος μπορεί να πραγματοποιηθεί οποιαδήποτε στιγμή από τις 14 Οκτωβρίου 2015 έως τις 13 Ιουνίου 2016, αν έχει παραταθεί η ισχύς του πιστοποιητικού.

Πρέπει να υπάρχει ένα διάστημα τουλάχιστον 6 μηνών μεταξύ δύο ελέγχων για επαναπιστοποίηση.

Στην περίπτωση Επιλογής II και Επιλογής I Πολλαπλής Τοποθεσίας με ΣΔΠ, η πλήρης επιθεώρηση του ΣΔΠ (που περιλαμβάνει την επιθεώρηση της Κεντρικής Εγκατάστασης Χειρισμού Προϊόντος και του δείγματος των μελών/τοποθεσιών) πρέπει να έχει ολοκληρωθεί το αργότερο μέσα σε ένα μήνα.

Η GLOBALG.A.P. διατηρεί το δικαίωμα να πραγματοποιεί απροειδοποίητες επιθεωρήσεις σε κατόχους πιστοποιητικών, ως μέρος του Προγράμματος Ελέγχου του Σχήματος.

1.8 Περιεχόμενο Επιθεώρησης

Για όλες τις επιλογές πιστοποίησης όπως περιγράφονται στην 1.1 παραπάνω, το περιεχόμενο της επιθεώρησης ακολουθεί έναν τριετή κύκλο:

- **Πρώτη επιθεώρηση από την Q-CERT:** επιθεωρείται το σύνολο των απαιτήσεων που υπάρχουν στις αντίστοιχες λίστες ελέγχου.
- **Επακόλουθες επιθεωρήσεις από την Q-CERT (έτη 2 & 3):** επιθεωρούνται οι λειτουργικές απαιτήσεις που προσδιορίζονται ως τέτοιες στις αντίστοιχες λίστες ελέγχου.
- **Επιθεώρηση επαναπιστοποίησης:** επιθεωρείται το σύνολο των απαιτήσεων που υπάρχουν στις αντίστοιχες λίστες ελέγχου, όπως στην πρώτη επιθεώρηση από την Q-CERT.

1.9 Διεργασία Πιστοποίησης

- Υπάρχουν τρεις κατηγορίες σημείων ελέγχου, οι οποίες πρέπει να αξιολογούνται τόσο κατά τους εσωτερικούς ελέγχους του παραγωγού όσο και από την Q-CERT. Αυτές είναι:
 - ✓ **Κύριες Απαιτήσεις:** απαιτείται 100% συμμόρφωση με όλες τις εφαρμόσιμες Κύριες Απαιτήσεις και τα σημεία ελέγχου του ΣΔΠ για τη λήψη και τη διατήρηση του πιστοποιητικού
 - ✓ **Δευτερεύουσες Απαιτήσεις:** απαιτείται 95% συμμόρφωση με όλες τις εφαρμόσιμες Δευτερεύουσες Απαιτήσεις για τη λήψη και τη διατήρηση του πιστοποιητικού.
 - ✓ **Συστάσεις:** δεν υπάρχει ελάχιστο απαιτούμενο ποσοστό συμμόρφωσης.
- Κατά τον έλεγχο/επιθεώρηση από την Q-CERT τυχόν ευρήματα κατηγοριοποιούνται ως εξής:
 - ✓ **Μη - Συμμόρφωση (αφορά σημεία ελέγχου):** Μία Δευτερεύουσα Απαίτηση ή σύσταση στη λίστα απαιτήσεων της GLOBALG.A.P. δεν εκπληρώνεται σύμφωνα με τα Κριτήρια Συμμόρφωσης.
 - ✓ **Μη - Τήρηση (αφορά τους κανόνες πιστοποίησης GLOBALG.A.P.):** Παραβίαση κανόνα της GLOBALG.A.P. που είναι απαραίτητος για τη απόκτηση του πιστοποιητικού (βλ. παραπάνω αναφερόμενα ποσοστά συμμόρφωσης).
 - ✓ **Συμβολαιακές Μη-Συμμορφώσεις:** Παραβίαση οποιουδήποτε από τα σημεία της υπογεγραμμένης συμφωνίας ανάμεσα στον παραγωγό και την Q-CERT σχετικά με ζητήματα που αφορούν τη πιστοποίησή του σύμφωνα με τις απαιτήσεις της GLOBALG.A.P. (παράδειγμα: συναλλαγές με προϊόν που δε συμμορφώνεται με τη νομοθεσία, ψευδής επικοινωνία από τον παραγωγό σχετικά με την πιστοποίηση GLOBALG.A.P., κακή χρήση του εμπορικού σήματος GLOBALG.A.P. ή χρηματικές καταβολές δεν πραγματοποιήθηκαν σύμφωνα με τους όρους της σύμβασης κ.α.).
- Προειδοποίηση εκδίδεται για όλους τους τύπους μη-τήρησης που διαπιστώνονται:

- ✓ **Αρχικός έλεγχος:** αν ο μεμονωμένος παραγωγός ή ομάδα παραγωγών δεν συμμορφώνεται στο 100% με τα σημεία ελέγχου Κύριων απαιτήσεων και στο 95% με τις Δευτερεύουσες απαιτήσεις μέσα σε 28 ημέρες μετά από έναν αρχικό έλεγχο, τότε η κατάσταση «Ανοικτή μη τήρηση» ορίζεται στη βάση δεδομένων της GLOBALG.A.P. Εάν το αίτιο της προειδοποίησης (απόκλισης) δεν επιλυθεί μέσα σε 3 μήνες, πρέπει να πραγματοποιηθεί ένας πλήρης έλεγχος πριν από την έκδοση του πιστοποιητικού.
- ✓ **Επόμενος έλεγχος:** Οι μη-τηρήσεις πρέπει να κλείσουν εντός 28 ημερολογιακών ημερών. Για τις μη-τηρήσεις σε συμβόλαια σε Γενικούς Κανονισμούς ή σε Κύρια απαίτηση, η Q-CERT. πρέπει να αποφασίσει τι χρόνο θα δώσει στον παραγωγό για να κλείσει την μη τήρηση πριν τεθεί σε διαθεσιμότητα το πιστοποιητικό. Αυτό το χρονικό διάστημα δεν πρέπει να ξεπερνά τις 28 ημέρες και μπορεί να μικρύνει σύμφωνα με την κρισιμότητα της μη τήρησης όσον αφορά ασφάλεια των εργαζομένων, του περιβάλλοντος και των καταναλωτών. Μια άμεση διαθεσιμότητα πρέπει να εκδοθεί όπου υπάρχει σοβαρή απειλή για την ασφάλεια των τροφίμων, εργαζομένων, περιβάλλοντος, καταναλωτών ή/και ακεραιότητα προϊόντος.
- Στην περίπτωση που υπάρξει πληροφόρηση στη Γραμματεία της GLOBALG.A.P., ότι σε προϊόντα κατόχου πιστοποιητικού GLOBALG.A.P. ανιχνεύθηκαν αποκλίσεις (π.χ. υπέρβασης ορίων MRL, μικροβιακής επιμόλυνσης κλπ.) και βάσει του οποίου διακυβεύεται η κατάσταση του πιστοποιητικού (εάν θα έπρεπε να είναι σε ισχύ ή εάν θα έπρεπε να διακοπεί η ισχύς του), τότε είναι ευθύνη του κατόχου του πιστοποιητικού και της Q-CERT να συγκεντρώσουν τα απαραίτητα τεκμήρια τα οποία θα αποδεικνύουν τη συμμόρφωση με τις απαιτήσεις του προτύπου και θα διαψεύδουν τον ισχυρισμό.
 - ✓ Η Q-CERT είναι υποχρεωμένη να αναφέρει τα ευρήματα και τις ενέργειες που λήφθηκαν στη Γραμματεία GLOBAL G.A.P. εντός καθορισμένου χρονικού διαστήματος.
 - ✓ Αν ο κάτοχος του πιστοποιητικού και η Q-CERT δεν δώσουν τις απαραίτητες αποδείξεις συμμόρφωσης εντός του καθορισμένου από την Γραμματεία GLOBALG.A.P. χρονικού διαστήματος, θα υποστούν τις ανάλογες κυρώσεις σύμφωνα με τις διαδικασίες κύρωσης του γενικού κανονισμού της GLOBALG.A.P.
 - ✓ Στην περίπτωση που οι αποδείξεις περιλαμβάνουν εργαστηριακές αναλύσεις, πρέπει να προέρχονται από διαπιστευμένα κατά ISO17025 εργαστήρια και από ανεξάρτητη δειγματοληψία.

1.10 Παράλληλη Ιδιοκτησία (PO)

Παράλληλη Ιδιοκτησία (PO): είναι μια κατάσταση όπου μεμονωμένοι παραγωγοί, μέλη ομάδας ή ομάδες παραγωγών είναι ιδιοκτήτες ενός προϊόντος όπου ένα μέρος του έχει πιστοποίηση GLOBALG.A.P. και το υπόλοιπο όχι. Αυτό συμβαίνει είτε παράγουν είτε αγοράζουν μη-πιστοποιημένα προϊόντα όμοια με τα προϊόντα που παράγουν και έχουν εγγράψει για πιστοποίηση. Η Παράλληλη Ιδιοκτησία εφαρμόζει ακόμα και στην

περίπτωση που δεν περιλαμβάνονται στο πεδίο εφαρμογής του πιστοποιητικού όλα τα μέλη μιας ομάδας παραγωγών που παράγει ένα προϊόν είναι εγγεγραμμένο για πιστοποίηση.

Οποιοσδήποτε αιτών ή και κάτοχος πιστοποιητικού ο οποίος έχει στην κατοχή του για το ίδιο προϊόν πιστοποιημένες (σύμφωνα με τις απαιτήσεις της GLOBALG.A.P.) και μη ποσότητες, πρέπει να το δηλώσει στην αίτησή του.

Όλα τα προϊόντα πρέπει να είναι ιχνηλάσιμα με την αντίστοιχη τοποθεσία παραγωγής 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 ιχνηλασιμότητα τους και το σύστημα καταγραφής εγγυώνται πλήρη ιχνηλασιμότητα και διαχωρισμό.

Επιτρέπεται ο χειρισμός πιστοποιημένων και μη προϊόντων στην ίδια Εγκατάσταση Χειρισμού Προϊόντος (PHU).

Δεν επιτρέπεται παραγωγή πιστοποιημένων και μη προϊόντων στην ίδια τοποθεσία παραγωγής εκτός και αν υπάρχουν διακριτές ορατές διαφορές ανάμεσα στο πιστοποιημένο και μη πιστοποιημένο προϊόν (π.χ. τομάτες ποικιλίας cherry με τομάτες ποικιλίας roma).

Η Παράλληλη Παραγωγή είναι πληροφορία που περιλαμβάνεται στο πιστοποιητικό GLOBALG.A.P. (ως λίστα σε παράρτημα αυτού) και δηλώνεται ανά παραγωγό/μέλος ομάδας παραγωγών, τοποθεσία παραγωγής και/ή Εγκατάσταση Χειρισμού Προϊόντος (PHU) και ανά προϊόν.

1.11 Εγγραφή με Νέο Φ.Π.

Αν ένας ήδη εγγεγραμμένος παραγωγός αλλάζει Φ.Π. ή κάνει αίτηση σε νέο Φ.Π. για πιστοποίηση διαφορετικού προϊόντος, ο παραγωγός πρέπει να κοινοποιήσει στο νέο Φ.Π. τον αριθμό GGN που του χορήγησε η GLOBALG.A.P. Αν παραλείψει να το κάνει θα επιβαρυνθεί ξανά με μια εισφορά εγγραφής 200€ για παραγωγό Επιλογής I και 700€ για ομάδα παραγωγών Επιλογής II.

Κάτοχοι πιστοποιητικού στους οποίους εκκρεμούν κυρώσεις, δεν μπορούν να αλλάξουν Φ.Π. μέχρι ο προηγούμενος Φ.Π. να κλείσει τις αντίστοιχες μη συμμορφώσεις. Αν όμως το πιστοποιητικό έχει λήξει, κατ' εξαίρεση ο προηγούμενος Φ.Π. μπορεί να άρει τις μη συμμορφώσεις χωρίς να έχει λάβει τεκμήρια των διορθωτικών ενεργειών, αλλά θα πρέπει να διασφαλίσει ότι ο νέος Φ.Π. έχει πλήρη γνώση των αιτιών των μη συμμορφώσεων.

Μέλη παραγωγών μιας ομάδας παραγωγών δεν επιτρέπεται να αφήσουν την ομάδα και να εγγράφονται με άλλη ομάδα (για τα εγγεγραμμένα προϊόντα), αν εκκρεμεί κάποια κύρωση που έχει εκδοθεί από την ομάδα σχετικά με τον παραγωγό ή υπάρχουν εκκρεμείς κυρώσεις για τον συγκεκριμένο παραγωγό από τον προηγούμενο Φορέα.

Κατά τη διαδικασία αλλαγής Φ.Π.:

- Ο προηγούμενος Φ.Π. μπορεί να μειώσει τη διάρκεια ισχύος του πιστοποιητικού του για να διευκολύνει τη μεταφορά, σε συμφωνία με τον παραγωγό και συνεννόηση με τον νέο Φ.Π., για την αποφυγή κενών στην πιστοποίηση.
- Αν η υπογραφή του Συμφωνητικού Παραχώρησης Άδειας και Πιστοποίησης GLOBALG.A.P. και η επιθεώρηση του νέου Φ.Π. γίνουν μετά τη λήξη του πιστοποιητικού του προηγούμενου Φ.Π. τότε θα υπάρχει μία περίοδος που ο παραγωγός δεν θα έχει πιστοποιητικό σε ισχύ.
- Αν όμως η υπογραφή του Συμφωνητικού Παραχώρησης Άδειας και Πιστοποίησης GLOBALG.A.P. και η επιθεώρηση του νέου Φ.Π. γίνουν πριν τη λήξη του πιστοποιητικού του προηγούμενου Φ.Π., τότε ο νέος Φ.Π. μπορεί να πάρει απόφαση πιστοποίησης μόνο μετά τη λήξη του πιστοποιητικού.
- Ο παραγωγός μπορεί να υπογράψει το Συμφωνητικό Παραχώρησης Άδειας και Πιστοποίησης GLOBALG.A.P. με τον νέο Φ.Π. ενώ το συμβόλαιο με το προηγούμενο Φ.Π. είναι σε ισχύ. Το συμφωνητικό είναι δεσμευτικό για τον νέο Φ.Π. μόνο όταν ο προηγούμενος Φ.Π. αποδεσμεύσει τον μοναδικό αριθμό GLOBALG.A.P. του παραγωγού στα πληροφοριακά συστήματα της GLOBALG.A.P.
- Αν κατά τη διάρκεια ισχύος του πιστοποιητικού του προηγούμενου Φ.Π., ο νέος Φ.Π. εντοπίσει μη συμμορφώσεις που δεν έχουν κλείσει μετά τις 28 μέρες, ο νέος Φ.Π. ενημερώσει τον προηγούμενο για αυτές ώστε να προβεί στις απαραίτητες ενέργειες.
- Η εγγραφή των προϊόντων στα πληροφοριακά συστήματα της GLOBALG.A.P. ενδέχεται να μην έχει ολοκληρωθεί πριν την επιθεώρηση του νέου Φ.Π., και η απόφαση πιστοποίησης μπορεί να μην παρθεί εντός 28 ημερών από την επιθεώρηση ή/και κλείσιμο των μη συμμορφώσεων από τον νέο Φ.Π.

1.12 Διεργασία Αξιολόγησης

Για την επίτευξη της πιστοποίησης και ανάλογα της επιλογής πιστοποίησης (βλ. παραπάνω) πρέπει να ολοκληρωθούν τα ακόλουθα:

- **Επιλογή Ι και Επιλογή Ι πολλαπλής τοποθεσίας χωρίς ΣΔΠ**

ΑΡΧΙΚΕΣ ΚΑΙ ΕΠΟΜΕΝΕΣ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΕΙΣ	
Αυτό-αξιολογήσεις από τον παραγωγό	Όλο το πεδίο (όλες οι εγγεγραμμένες τοποθεσίες)
Εξωτερικά από την Q-CERT	<p>Προειδοποιημένος έλεγχος όλου του πεδίου (όλες οι εγγεγραμμένες τοποθεσίες).</p> <p>Μετά την αρχική πιστοποίηση: έλεγχος όλου του πεδίου (όλες οι εγγεγραμμένες τοποθεσίες) κάθε χρόνο, προειδοποιημένα αλλά το 10% αυτών απροειδοποίητα.</p>

- **Επιλογή II και Επιλογή I πολλαπλή τοποθεσία με ΣΔΠ:**

ΑΡΧΙΚΕΣ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΕΙΣ
A. Εσωτερικά από την ομάδα παραγωγών και επιχείρηση πολλαπλής τοποθεσίας Επιλογής I με ΣΔΠ
1. Εσωτερική επιθεώρηση ΣΔΠ 2. Εσωτερικός έλεγχος κάθε εγγεγραμμένου παραγωγού/ τοποθεσίας παραγωγής και όλων των μονάδων χειρισμού προϊόντος

B. Εξωτερικά από την Q-CERT		
Non GFS Επιθεώρηση	GFS Επιθεώρηση ΧΩΡΙΣ Προϊόντα High-Risk	GFS Επιθεώρηση ΜΕ Προϊόντα High-Risk
<p>Πρώτη επίσκεψη</p> <p>1. Προειδοποιημένη επιθεώρηση ΣΔΠ + τετραγωνική ρίζα του συνολικού αριθμού των εγγεγραμμένων κεντρικών μονάδων χειρισμού προϊόντος εφόσον βρίσκονται σε λειτουργία.</p> <p>2. Προειδοποιημένος έλεγχος της τετραγωνικής ρίζας (τουλάχιστον) των εγγεγραμμένων παραγωγών/ τοποθεσιών παραγωγής.</p> <p>Δεύτερη επίσκεψη (επιτήρηση)</p> <p>3. Έλεγχος επιτήρησης στο 50% της τετραγωνικής ρίζας των πιστοποιημένων παραγωγών/τοποθεσιών παραγωγής.</p>	<p>Πρώτη επίσκεψη</p> <p>1. Προειδοποιημένη επιθεώρηση ΣΔΠ + τετραγωνική ρίζα του συνολικού αριθμού των εγγεγραμμένων κεντρικών μονάδων χειρισμού προϊόντος εφόσον βρίσκονται σε λειτουργία.</p> <p>2. Απροειδοποίητος έλεγχος της τετραγωνικής ρίζας (τουλάχιστον) των εγγεγραμμένων παραγωγών/ τοποθεσιών παραγωγής.</p> <p>Δεύτερη επίσκεψη (επιτήρηση)</p> <p>3. Απροειδοποίητος έλεγχος επιτήρησης στο 50% της τετραγωνικής ρίζας των πιστοποιημένων παραγωγών/τοποθεσιών παραγωγής.</p>	<p>1. Προειδοποιημένη επιθεώρηση ΣΔΠ + όλες οι εγγεγραμμένες κεντρικές μονάδες χειρισμού προϊόντος εφόσον βρίσκονται σε λειτουργία.</p> <p>2. Απροειδοποίητος έλεγχος του 20% (τουλάχιστον) των εγγεγραμμένων παραγωγών/ τοποθεσιών παραγωγής.</p> <p>Οι επισκέψεις μπορούν να χωριστούν σε 1η και 2η επίσκεψη ετησίως, αλλά δεν μπορεί να πραγματοποιηθεί δειγματοληψία των παραγωγών/ τοποθεσιών παραγωγής και τουλάχιστον το 20% των επιθεωρήσεων σε ετήσια βάση πρέπει να γίνονται απροειδοποίητα.</p>
Ετησίως, τουλάχιστον το 10% των κατόχων πιστοποιητικών με ΣΔΠ θα ελέγχεται απροειδοποίητα		

ΕΠΟΜΕΝΕΣ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΕΙΣ		
Α. Εσωτερικά από την ομάδα παραγωγών και επιχείρηση πολλαπλής τοποθεσίας Επιλογής Ι με ΣΔΠ		
1. Εσωτερική επιθεώρηση ΣΔΠ 2. Εσωτερικός έλεγχος κάθε εγγεγραμμένου παραγωγού/ τοποθεσίας παραγωγής και όλων των μονάδων χειρισμού προϊόντος		
Β. Εξωτερικά από την Q-CERT		
Non GFS Επιθεώρηση	GFS Επιθεώρηση ΧΩΡΙΣ Προϊόντα High-Risk	GFS Επιθεώρηση ΜΕ Προϊόντα High-Risk
<p>Πρώτη επίσκεψη</p> <p>1. Επιθεώρηση ΣΔΠ και κεντρικές ΡΗU, το 10% αυτών απροειδοποίητα</p> <p>2. α) Αν υπάρχει κύρωση από προηγούμενη επιτήρηση: έλεγχος τουλάχιστον της τετραγωνικής ρίζας του πραγματικού αριθμού των εγγεγραμμένων παραγωγών/τοποθεσιών παραγωγής</p> <p>ή</p> <p>2. β) Εάν δεν υπάρχει καμιά κύρωση από προηγούμενη επιτήρηση: έλεγχος τουλάχιστον της τετραγωνικής ρίζας του πραγματικού αριθμού των εγγεγραμμένων παραγωγών/τοποθεσιών παραγωγής μείον τον αριθμό των παραγωγών τοποθεσιών παραγωγής που έχουν ελεγχθεί κατά τον προηγούμενο έλεγχο επιτήρησης.</p> <p>Δεύτερη επίσκεψη (επιτήρηση)</p> <p>3. Έλεγχος επιτήρησης στο 50%</p>	<p>Πρώτη επίσκεψη</p> <p>1. Προειδοποιημένη επιθεώρηση ΣΔΠ</p> <p>2. α) Αν υπάρχει κύρωση από προηγούμενη επιτήρηση: απροειδοποίητος έλεγχος τουλάχιστον της τετραγωνικής ρίζας του πραγματικού αριθμού των εγγεγραμμένων παραγωγών/τοποθεσιών παραγωγής</p> <p>ή</p> <p>2. β) Εάν δεν υπάρχει καμιά κύρωση από προηγούμενη επιτήρηση: απροειδοποίητος έλεγχος τουλάχιστον της τετραγωνικής ρίζας του πραγματικού αριθμού των εγγεγραμμένων παραγωγών/τοποθεσιών παραγωγής μείον τον αριθμό των παραγωγών τοποθεσιών παραγωγής που έχουν ελεγχθεί κατά τον προηγούμενο έλεγχο επιτήρησης.</p> <p>Δεύτερη επίσκεψη (επιτήρηση)</p>	<p>1. Προειδοποιημένη επιθεώρηση ΣΔΠ + όλες οι εγγεγραμμένες κεντρικές μονάδες χειρισμού προϊόντος εφόσον βρίσκονται σε λειτουργία.</p> <p>2. Απροειδοποίητος έλεγχος του 20% (τουλάχιστον) των εγγεγραμμένων παραγωγών/ τοποθεσιών παραγωγής.</p> <p>Οι επισκέψεις μπορούν να χωριστούν σε 1η και 2η επίσκεψη ετησίως, αλλά δεν μπορεί να πραγματοποιηθεί δειγματοληψία των παραγωγών/ τοποθεσιών παραγωγής και τουλάχιστον το 20% των επιθεωρήσεων σε ετήσια βάση πρέπει να γίνονται απροειδοποίητα.</p>

(τουλάχιστον) της τετραγωνικής ρίζας του πραγματικού αριθμού των πιστοποιημένων παραγωγών/τοποθεσιών παραγωγής.	3. Απροειδοποίητος έλεγχος επιτήρησης στο 50% (τουλάχιστον) της τετραγωνικής ρίζας του πραγματικού αριθμού των πιστοποιημένων παραγωγών/τοποθεσιών παραγωγής..	
---	--	--

ΈΛΕΓΧΟΣ ΧΕΙΡΙΣΜΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ* (PRODUCE HANDLING UNITS) - ΑΡΧΙΚΕΣ ΚΑΙ ΕΠΟΜΕΝΕΣ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΕΙΣ

Κατά τη διάρκεια πρώτης και δεύτερης επίσκεψης:

- ✓ Αν υπάρχει μόνο μια εγκατάσταση χειρισμού προϊόντος, πρέπει να ελέγχεται κάθε χρόνο εφόσον βρίσκεται σε λειτουργία.
- ✓ Όταν υπάρχουν περισσότερες από μια κεντρικές εγκαταστάσεις χειρισμού προϊόντος, η τετραγωνική ρίζα του συνολικού αριθμού των εγγεγραμμένων κεντρικών μονάδων χειρισμού προϊόντος πρέπει να ελέγχονται ενώ βρίσκονται σε λειτουργία.
- ✓ Όταν ο χειρισμός παραγωγής δεν πραγματοποιείται κεντρικά αλλά στις γεωργικές εκμεταλλεύσεις των μελών – παραγωγών, η ανάλυση κινδύνου πρέπει να λαμβάνεται υπόψη όταν καθορίζεται το δείγμα των παραγωγών που πρέπει να ελεγχθούν.
- ✓ Επιπλέον των ανωτέρω και μόνο για την περίπτωση επιθεώρησης σύμφωνα με την GFS έκδοση του προτύπου: οι κανόνες επιλογής δείγματος εγκαταστάσεων δεν εφαρμόζονται σε περίπτωση που υπάρχει χειρισμός high-risk προϊόντων.

*Για όλες τις κατηγορίες προϊόντων (non high risk & high risk)

1.13 Απόφαση Πιστοποίησης – Έκδοση πιστοποιητικού

Η Q-CERT είναι υποχρεωμένη να λάβει απόφαση πιστοποίησης το ανώτερο μέσα σε 28 ημερολογιακές ημέρες αφού κλείσουν οποιεσδήποτε μη-τηρήσεις. Σε περίπτωση που δεν βρεθούν μη - τηρήσεις κατά τη διάρκεια ελέγχου/επιθεώρησης, αυτό σημαίνει ότι η Q-CERT πρέπει να λάβει την απόφαση πιστοποίησης όχι αργότερα από 28 ημέρες μετά το τέλος του ελέγχου/επιθεώρησης.

Μετά από θετική απόφαση πιστοποίησης, η Q-CERT θα εκδώσει το πιστοποιητικό στα πληροφοριακά συστήματα στην GLOBALG.A.P., βασιζόμενη στις πληροφορίες που είναι εκείνη τη στιγμή διαθέσιμες στα συστήματα αυτά για εκείνον τον μοναδικό αριθμό GGN. Η λίστα όλων των παραγωγών, τοποθεσιών παραγωγής και PHU(s) που συνδέονται με το πιστοποιητικό αυτό, εκδίδεται ως συνδεδεμένο παράρτημα αυτού. Η Q-CERT δεν επιτρέπεται να εκδώσει δικό της πιστοποιητικό σε καμία μορφή (έντυπη ή ηλεκτρονική), παρά μόνο βεβαιώσεις για την κατάσταση του παραγωγού (αιτών, πιστοποιημένος κλπ) όπου αναφέρεται καθαρά ότι δεν είναι πιστοποιητικό.

2. ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΑΙΤΟΥΝΤΑ

Για να είναι δυνατή η πραγματοποίηση της αρχικής επιθεώρησης, θα πρέπει να υπάρχουν αρχεία τουλάχιστον 3 μηνών πριν από την συμφωνημένη ημερομηνία επιθεώρησης.

Σε περίπτωση ακύρωσης της σύμβασης κάποιου παραγωγού, δεν θα μπορεί να γίνει δεκτός για πιστοποίηση GLOBALG.A.P. για τους επόμενους 12 μήνες από την ημερομηνία της ακύρωσης.

Αν ο παραγωγός δεν δεσμευτεί να συνεχίσει την πιστοποίησή του για τον επόμενο κύκλο, η Q-CERT θα λάβει τα απαραίτητα μέτρα για να αποφύγει περιπτώσεις όπου ένα πιστοποιητικό μπορεί να χρησιμοποιηθεί για να καλύψει πάνω από έναν κύκλο συγκομιδής και καλλιέργειας για την ίδια ετήσια καλλιέργεια προς συγκομιδή, π.χ. με μείωση της διάρκειας ισχύος του πιστοποιητικού. Η Q-CERT θα καθορίσει την προθεσμία επαναπιστοποίησης σύμφωνα με την περίοδο συγκομιδής της καλλιέργειας.

Για τη Βάση Καλλιεργειών:

- Αν ένας παραγωγός δεν πραγματοποιεί χειρισμό προϊόντος στο αγρόκτημά του, αλλά στις εγκαταστάσεις ενός άλλου παραγωγού που έχει πιστοποίηση GLOBALG.A.P. (συμπεριλαμβανομένου του χειρισμού προϊόντος), η Q-CERT μπορεί να αποδεχτεί το πιστοποιητικό ενός άλλου Φ.Π. ή μπορεί να αποφασίσει να πραγματοποιήσει εκ νέου έλεγχο στη μονάδα χειρισμού προϊόντος.
- Δεν μπορούν να πιστοποιηθούν καλλιέργειες που προορίζονται αποκλειστικά για φαρμακευτικούς ή αρωματικούς σκοπούς.
- Προϊόντα που πιστοποιούνται σύμφωνα με τον υπο-πεδίο Φυτικό Πολλαπλασιαστικό Υλικό δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση ή για ζωοτροφή.
- Όταν καλλιεργούνται πάνω από ένα είδη Βοτάνων, τότε ο έλεγχος υπολειμμάτων δεν εφαρμόζεται σε κάθε ξεχωριστό είδος αλλά σύμφωνα με τον κίνδυνο της ομάδας Βότανα. Επίσης η χρήση φυτοπροστατευτικών ουσιών εφαρμόζεται στα βότανα ως ομάδα και όχι σε κάθε ξεχωριστό είδος.
- Δεν είναι δυνατόν να πιστοποιηθεί το αντίστοιχο υπο-πεδίο χωρίς να επαληθευθεί και η συμμόρφωση με το εφαρμοστέο πεδίο εφαρμογής. Τα κριτήρια συμμόρφωσης του πεδίου εφαρμογής ερμηνεύονται σύμφωνα με το επιθεωρούμενο υπο-πεδίο εφαρμογής. Για παράδειγμα αν ο παραγωγός αιτείται πιστοποίηση για βλαστούς λυκίσκου για ζυθοποιία, θα πρέπει να πληροί τις απαιτήσεις των προτύπων All Farm Base, Crops Base, Hops, ενώ αν αιτείται πιστοποίηση και για φύλλα λυκίσκου (ως λαχανικό) θα πρέπει να πληροί τις απαιτήσεις των προτύπων All Farm Base, Crops Base, Hops και Fruits and Vegetables. Αν τέλος, ο παραγωγός αιτείται πιστοποίηση μόνο για φύλλα λυκίσκου (μόνο ως λαχανικό, όχι για ζυθοποιία), θα πρέπει να πληροί τις απαιτήσεις των προτύπων All Farm Base, Crops Base, Hops και Fruits and Vegetables.
- Όταν ο παραγωγός αιτείται την εξαίρεση της συγκομιδής από το πεδίο πιστοποίησης, αυτό πρέπει να γίνεται για κάθε προϊόν ξεχωριστά, κατά την εγγραφή και παρέχοντας επαρκή αιτιολόγηση.
- Αν ο παραγωγός δεν γνωρίζει τους αγοραστές του κατά τη στιγμή της εγγραφής του στη GLOBALG.A.P. τότε πρέπει να παρέχονται τα ακόλουθα:

- ✓ Δήλωση του παραγωγού που ενημερώνει τον αγοραστή (ο οποίος είναι ο νέος ιδιοκτήτης που εκτελεί τη συγκομιδή και είναι υπεύθυνος των μετασυλλεκτικών χειρισμών) για το διάστημα ασφάλειας πριν τη συγκομιδή (Pre-harvest interval).
- ✓ Το συμβόλαιο με τον αγοραστή αμέσως μόλις ο αγοραστής έχει αναγνωριστεί. Ο αγοραστής με αυτό δεσμεύεται για τα εξής: την ανάληψη κυριότητας της παραγωγής πριν τη συγκομιδή, την ανάληψη της ευθύνης ότι διασφαλίζεται ότι η συγκομιδή γίνεται μετά το πέρας του Pre-harvest interval, το χειρισμό της παραγωγής κατά και μετά τη συγκομιδή, την αγορά όλης της παραγωγής.

3. ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ Q-CERT

Η Q-CERT πρέπει να στέλνει το πλάνο επιθεώρησης στη διοίκηση του αιτούντος παραγωγού πριν από την επιθεώρηση.

Η Q-CERT πρέπει να ενημερώσει τον παραγωγό εκ των προτέρων για την προγραμματισμένη επίσκεψη. Σε περίπτωση απροειδοποίητης επιθεώρησης, αυτή η ειδοποίηση μπορεί να σταλεί έως 2 εργάσιμες ημέρες νωρίτερα ΑΛΛΑ ο παραγωγός δεν επιτρέπεται να ειδοποιηθεί εάν ο έλεγχος πρόκειται να γίνει σύμφωνα με την GFS έκδοση του προτύπου. Στην εξαιρετική περίπτωση που ο παραγωγός δεν μπορεί να δεχτεί την προτεινόμενη ημερομηνία επιθεώρησης (λόγο ιατρικών ή άλλων λόγων, πρέπει να υπάρχουν διαθέσιμα τεκμήρια), ο παραγωγός θα έχει άλλη μια ευκαιρία να λάβει ενημέρωση για έκτακτη επιθεώρηση ελέγχου. Ο παραγωγός θα λάβει γραπτή προειδοποίηση αν η πρώτη προτεινόμενη ημερομηνία δεν γίνει αποδεκτή. Ο παραγωγός θα λάβει άλλη μία προειδοποίηση 48 ωρών για επίσκεψη. Αν η επίσκεψη δεν πραγματοποιηθεί για μη δικαιολογημένα αίτια, θα εκδοθεί αναστολή. Η αναστολή θα αρθεί όταν πραγματοποιηθεί η απροειδοποίητη επιθεώρηση.

Στην περίπτωση πολλαπλών καλλιεργειών στο πεδίο πιστοποίησης, κατά την κατάρτιση του χρονοδιαγράμματος απροειδοποίητων ελέγχων, η Q-CERT θα πρέπει να ενημερώνει τον παραγωγό ή την ομάδα ότι ο παραγωγός ή μέλη της ομάδας τα οποία δεν έχουν δεχτεί πρώτο ή επακόλουθο έλεγχο κατά τη διάρκεια της συγκομιδής, έχουν μεγαλύτερη πιθανότητα να δεχτούν απροειδοποίητο έλεγχο κατά την επόμενη συγκομιδή.

Σε περίπτωση αιτιολογημένης άρνησης σε απροειδοποίητο έλεγχο, ο κάτοχος πιστοποιητικού θα πρέπει να ενημερώνεται γραπτά από την Q-CERT.

Αν διαπιστωθεί μη τήρηση των απαιτήσεων κατά τη διάρκεια του ελέγχου, πρέπει να επιδοθεί στον παραγωγό μια προειδοποίηση, η οποία θα πρέπει να ολοκληρωθεί μέσα σε 28 ημερολογιακές ημέρες. Σε περίπτωση που αυτή δεν ολοκληρωθεί εντός 28 ημερών, ορίζεται ως 'ανοιχτή μη συμμόρφωση' στη βάση δεδομένων της GLOBALG.A.P. και αποστέλλεται στον παραγωγό μια επίσημη προειδοποιητική επιστολή.

Ο παραγωγός θα ενημερώνεται λεπτομερώς για τις οικονομικές υποχρεώσεις του και σε περίπτωση που για την απόδειξη της επίλυσης μιας μη τήρησης πρέπει να πραγματοποιηθεί περαιτέρω επίσκεψη στις εγκαταστάσεις του, ενδέχεται να υπάρξει νέα χρέωση.

Σε περίπτωση που η Q-CERT επιθυμεί να λήξει την Διαπίστευσή της, ή σε περίπτωση που χάσει την έγκριση GLOBALG.A.P., θα πρέπει να ενημερώσει τους πελάτες της μέσω γραπτής επιστολής ότι θα πρέπει να επαναπιστοποιηθούν ή να μεταφερθούν σε άλλο ΦΠ. Θα πρέπει να ενημερώσει εξίσου και τον Φ.Δ.

Η Q-CERT είναι υπεύθυνη:

- Για την ενημέρωση των πελατών της σχετικά με ενημερώσεις εγγράφων (αριθμό έκδοσης, ημερομηνία τροποποίησης και κωδικό εγγράφου) οι οποίες θα κοινοποιούνται στον φορέα μας από το GLOBALG.A.P.
- Για την ενημέρωση όλων των GLOBALG.A.P. πελατών της σχετικά με όλες τις ενημερώσεις που τους αφορούν, όπως επίσης και τις ημερομηνίες πρώτης εφαρμογής και των περιόδων χάριτος για κάθε καινούρια έκδοση των κανονιστικών εγγράφων της GLOBALG.A.P
- Να ενημερώνει τον παραγωγό για τις διαδικασίες που εφαρμόζει και είναι σχετικές με τα παράπονα και τις εφέσεις. Αν η Q-CERT δεν ανταποκριθεί κατάλληλα στο παράπονο, ο παραγωγός μπορεί να το καταθέσει στην Γραμματεία της GLOBALG.A.P. χρησιμοποιώντας τη φόρμα Περιστατικού/Παραπόνου της GLOBALG.A.P., που είναι διαθέσιμη στην ιστοσελίδα της.
- Να ενημερώνει και να εξηγεί στον παραγωγό ή την ομάδα παραγωγών το έγγραφο για τους Κανόνες Πρόσβασης Δεδομένων (Data Access Rules) που είναι διαθέσιμο στην ιστοσελίδα της GLOBALG.A.P., όπως επίσης και για τις αλλαγές σε αυτό όποτε συμβαίνουν.
- Να ανεβάζει στη βάση δεδομένων του σχήματος την έκθεση ελέγχου και την πλήρη λίστα ελέγχου όταν αυτό απαιτείται από την GLOBAL G.A.P.
- Για τη μετάφραση της έκθεσης ελέγχου εφόσον της ζητηθεί από τον παραγωγό / ομάδα παραγωγών.

Η Q-CERT πρέπει να στείλει στον παραγωγό την τελική έκθεση ελέγχου και την πλήρη λίστα ελέγχου:

- Εντός 5 εργάσιμων ημέρων από τη λήψη του σχετικού αιτήματος από τον παραγωγό.
 - ✓ Αν κατά τη στιγμή του αιτήματος η έκθεση ελέγχου και/ή η λίστα ελέγχου δεν έχουν οριστικοποιηθεί, τότε αυτά θα σταλούν στον παραγωγό/ ομάδα παραγωγών εντός 28 ημέρων
 - ✓ Όταν υπάρχει αυτόματα δημιουργουμένη έκθεση (που συμπεριλαμβάνει τη λίστα ελέγχου) από το σύστημα της GLOBAL G.A.P., αυτή θα στέλνεται στον παραγωγό.

Η

- Το αργότερο έως την ημερομηνία λήψης απόφασης πιστοποίησης όταν στις χώρες προορισμού των προϊόντων (όπως αυτές έχουν καταχωρηθεί στα πληροφοριακά συστήματα της GLOBALG.A.P.) περιλαμβάνονται οι Η.Π.Α. ή/και ο Καναδάς.

Τα δικαιώματα στην πρόσβαση δεδομένων (Data Access) πρέπει να καθορίζονται και να υπογράφονται από τον παραγωγό/ομάδα παραγωγών κατά την εγγραφή με την Q-CERT. Ο κάτοχος των δεδομένων έχει την ευθύνη

να χορηγεί και να καθορίζει το επίπεδο των δικαιωμάτων για την πρόσβαση στα δεδομένα. Παρ' όλα αυτά, ο κάτοχος των δεδομένων μπορεί να μεταφέρει την ευθύνη σε άλλους χρήστες (π.χ. στην Q-CERT).

Πρόσβαση στα δεδομένα έχουν μόνο εξουσιοδοτημένα μέλη του συστήματος όπως ο παραγωγός, η Q-CERT., η GLOBALG.A.P., συμμετέχοντες στην αγορά (market participants), το κοινό κ.α.

Περαιτέρω πρόσβαση στα προσωπικά δεδομένα του παραγωγού είναι παράνομη και προλαμβάνεται από τον διαχειριστή της βάσης δεδομένων σύμφωνα με το Γερμανικό Δίκαιο Προστασίας Δεδομένων.

4. ΚΥΡΩΣΕΙΣ

Κάτοχοι πιστοποιητικών στους οποίους έχουν επιβληθεί κυρώσεις δεν μπορούν να αλλάξουν Φ.Π. έως ότου ο τρέχων Φ.Π. κλείσει τις αντίστοιχες μη-συμμορφώσεις.

Σε περίπτωση που αξιόπιστη κυβερνητική ρυθμιστική αρχή διαπιστώσει σαφή σύνδεση ανάμεσα σε έναν πιστοποιημένο παραγωγό και περιστατικό που αφορά στη δημόσια υγεία τότε η Q-CERT θα προβεί σε αναστολή της πιστοποίησης και θα προβεί σε ανασκόπηση της πιστοποίησης του παραγωγού.

Μεμονωμένα παραγωγοί-μέλη μιας ομάδας παραγωγών δεν επιτρέπεται να αφήσουν την ομάδα και να εγγραφούν σε άλλη ομάδα (για τα εγγεγραμμένα προϊόντα) όταν εκκρεμεί κύρωση σε βάρος τους από την ομάδα, ή υπάρχουν ανοικτά θέματα για τον παραγωγό εκ μέρους της Q-CERT.

Σε περίπτωση που διαπιστωθεί μη-τήρηση η Q-CERT πρέπει να εφαρμόσει μια κύρωση (προειδοποίηση, διαθεσιμότητα ή ακύρωση του πιστοποιητικού).

Ο παραγωγός δεν μπορεί να αλλάξει Φ.Π. ωστόσο κλείσει ικανοποιητικά η συγκεκριμένη μη-τήρηση.

Δικαίωμα άρσης της κύρωσης έχουν ΜΟΝΟ η Q-CERT ή η ομάδα παραγωγών που έκδωσε την κύρωση, εφόσον υπάρχουν επαρκείς και έγκυρες αποδείξεις της διορθωτικής ενέργειας εντός λογικού χρονικού διαστήματος (είτε μέσω επόμενου ελέγχου ή άλλης γραπτής ή οπτικής απόδειξης).

5. ΔΙΑΘΕΣΙΜΟΤΗΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Αν η αιτία της προειδοποίησης δεν επιλυθεί στον καθορισμένο χρόνο των 28 ημερών, πρέπει να επιβληθεί άμεσα διαθεσιμότητα από την Q-CERT ή την ομάδα παραγωγών στα μέλη της.

Όταν γίνεται διαθεσιμότητα προϊόντος, οι Q-CERT / ομάδα παραγωγών πρέπει να καθορίσουν την επιτρεπόμενη περίοδο για διόρθωση η οποία δεν πρέπει να είναι μεγαλύτερη από 12 μήνες.

Αν ο παραγωγός ενημερώσει την Q-CERT ότι η μη-τήρηση έχει επιλυθεί πριν την καθορισμένη περίοδο, η αντίστοιχη κύρωση μπορεί να αρθεί, με την επιφύλαξη ικανοποιητικής απόδειξης και κλείσιμο αυτής. Το κλείσιμο μπορεί να γίνει κατόπιν επιτόπιας ή όχι αξιολόγησης. Αν υπάρξει επιτόπιος έλεγχος, προειδοποιημένος ή μη, μπορεί να είναι πλήρης ή να αξιολογηθούν μόνο τα αποδεικτικά στοιχεία που κατέθεσε ο παραγωγός.

Αν η αιτία της διαθεσιμότητας δεν επιλυθεί στον καθορισμένο χρόνο, επιβάλλεται ακύρωση.

Η διαθεσιμότητα παραμένει για όσο διάστημα η Q-CERT ή η ομάδα παραγωγών δεν την άρει ή επιβάλλει μια ακύρωση.

6. ΑΥΤΟΔΗΛΟΥΜΕΝΗ ΔΙΑΘΕΣΙΜΟΤΗΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Ένας παραγωγός ή ομάδα παραγωγών μπορεί να ζητήσει οικειοθελώς από την Q-CERT να θέσει σε διαθεσιμότητα ένα, πολλά ή και όλα τα προϊόντα που καλύπτει το πιστοποιητικό (εκτός αν η Q-CERT έχει ήδη επιβάλλει μια κύρωση). Αυτό μπορεί να συμβεί αν ο παραγωγός δυσκολεύεται να συμμορφωθεί με το πρότυπο και χρειάζεται χρόνο για να κλείσει οποιαδήποτε μη-τήρηση.

Η διαθεσιμότητα αυτή δεν θα καθυστερήσει την ανανέωση της ημερομηνίας, ούτε θα επιτρέψει στον παραγωγό να αποφύγει να καταβάλλει την εγγραφή και άλλες ισχύουσες εισφορές.

Η προθεσμία για κλείσιμο της μη-τήρησης καθορίζεται από τον δηλούντα παραγωγό/ ομάδα παραγωγών, ο οποίος πρέπει να συμφωνήσει με την Q-CERT.

Το ίδιο ισχύει για μέλη ομάδας παραγωγών που μπορούν οικειοθελώς να ζητήσουν από την αντίστοιχη ομάδα να θέσει σε διαθεσιμότητα προσωρινά τα προϊόντα. Και σε αυτή την περίπτωση η καταληκτική ημερομηνία για το κλείσιμο της μη-συμμόρφωσης καθορίζεται από τον παραγωγό και πρέπει να συμφωνείται με την αντίστοιχη ομάδα παραγωγών.

7. ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ ΚΑΙ ΠΡΟΣΦΥΓΕΣ

Ο παραγωγός πρέπει είτε να επιλύσει τις μη-τηρήσεις που ανακοινώθηκαν ή να κάνει έφεση γραπτώς για τις μη τηρήσεις στην Q-CERT εξηγώντας τους λόγους της προσφυγής.

Αν οι μη-τηρήσεις δεν επιλυθούν εντός του επιτρεπόμενου χρονικού διαστήματος, θα υπάρξει κλιμάκωση των κυρώσεων.

8. ΕΠΕΚΤΑΣΗ ΙΣΧΥΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ

Η ισχύς του πιστοποιητικού μπορεί να παραταθεί πέραν των αρχικών 12 μηνών κατόπιν γραπτής επιβεβαίωσης από τον παραγωγό προς την Q-CERT, για διάστημα το ανώτερο 4 μήνες, και ο λόγος πρέπει να καταγραφεί.

Σημαντικό: Εάν το πιστοποιητικό έχει λήξει δεν μπορεί να δοθεί επέκταση της ισχύος του

Στην περίπτωση της GFS έκδοσης του σχήματος, η ισχύς του πιστοποιητικού μπορεί να παραταθεί μόνο για τους παρακάτω λόγους:

- Η Q-CERT επιθυμεί να πραγματοποιήσει επιτόπιο έλεγχο/επιθεώρηση μετά τη λήξη του πιστοποιητικού προκειμένου 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

- Η Q-CERT πρέπει να μπορεί να επεκτείνει κάποια πιστοποιητικά λόγω περιορισμών στους διαθέσιμους πόρους
- Η Q-CERT δεν μπόρεσε να διεξάγει τον επιτόπιο έλεγχο/επιθεώρηση και/ ή ο παραγωγός δεν μπόρεσε να δεχτεί τον έλεγχο/επιθεώρηση από την Q-CERT για λόγους ανωτέρας βίας όπως φυσική καταστροφή, πολιτική αστάθεια στην περιοχή, εμφάνιση επιδημιών ή εξαιτίας ανικανότητας του παραγωγού για ιατρικούς λόγους

Κατόπιν αιτήσεως που παραγωγού, η Q-CERT αποδέχεται εκ νέου το προϊόν στη βάση δεδομένων της GLOBAL G.A.P. για ένα πλήρη επόμενο κύκλο εντός της αρχικής περιόδου ισχύος του πιστοποιητικού.

Ο παραγωγός στην περίπτωση της παράτασης ισχύος του πιστοποιητικού:

- Θα πρέπει να πληρώσει το πλήρες κόστος εγγραφής για τον επόμενο κύκλο πιστοποίησης
- Θα πρέπει να δεχτεί ξανά έλεγχο από την Q-CERT κατά τη διάρκεια της παράτασης της πιστοποίησης
- Δεν μπορεί να αλλάξει Φ.Π. στον κύκλο μετά από εκείνον για τον οποίο δόθηκε παράταση.
 - ✓ Εξαίρεση μπορεί να δοθεί μόνο αν το προηγούμενος Φ.Π. ζητήσει τον τερματισμό της επέκτασης ισχύος και εξουσιοδοτήσει τη Γραμματεία της GLOBALG.A.P. να μεταφέρει το μοναδικό αριθμό GGN στον νέο Φ.Π. Η Γραμματεία GLOBALG.A.P. επεξεργάζεται μόνο αιτήσεις μεταφοράς που προέρχονται από τον Φ.Π. που εξέδωσε την παράταση ισχύος. Μόνο ο προηγούμενος Φ.Π. μπορεί να αποφασίσει αν θα αποδεσμεύσει πελάτη του με σε ισχύ συμβόλαιο.
 - ✓ Αν η μεταφορά εγκριθεί, το πιστοποιητικό που θα εκδοθεί από τον νέο Φ.Π. θα έχει ισχύ 12 μηνών μείον την περίοδο παράτασης που είχε εγκρίνει ο προηγούμενος Φ.Π.

9. ΧΡΗΣΗ ΕΜΠΟΡΙΚΟΥ ΣΗΜΑΤΟΣ GLOBAL G.A.P.

Οι απαιτήσεις χρήσης εμπορικού σήματος GLOBAL G.A.P. αναφέρονται διεξοδικά στο έγγραφο “GLOBALG.A.P. TRADEMARKS USE: Policy and Guidelines”. Ενδεικτικά ισχύουν τα ακόλουθα:

- Οι κάτοχοι πιστοποιητικού, για όσο χρονικό διάστημα είναι σε διαθεσιμότητα, δεν επιτρέπεται να χρησιμοποιούν το εμπορικό σήμα GLOBALG.A.P., την άδεια/πιστοποιητικό ή οποιοδήποτε άλλο είδος εγγράφου που συνδέεται με οποιοδήποτε τρόπο με το GLOBALG.A.P. σε σχέση με το προϊόν που βρίσκεται σε διαθεσιμότητα.
- Το εμπορικό σήμα GLOBALG.A.P. δεν επιτρέπεται να εμφανίζεται 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. Επίσης δεν πρέπει να χρησιμοποιείται ποτέ σε διαφημιστικά είδη, είδη ένδυσης ή αξεσουάρ οποιοδήποτε είδους, τσάντες ή είδη προσωπικής φροντίδας. Οι παραγωγοί μπορούν να χρησιμοποιήσουν το λογότυπο/εμπορικό σήμα GLOBALG.A.P. στις παλέτες των GLOBALG.A.P. πιστοποιημένων προϊόντων και που ΔΕΝ εμφανίζονται στο σημείο πώλησης.

- Οι GLOBALG.A.P. πιστοποιημένοι παραγωγοί μπορούν να χρησιμοποιήσουν το εμπορικό σήμα GLOBALG.A.P. στην ενδιάμεση επικοινωνία μεταξύ επιχειρήσεων, καθώς και για ιχνηλασιμότητα, διαχωρισμό ή για σκοπούς αναγνώρισης των προϊόντων στον χώρο παραγωγής.
- Μη εξουσιοδοτημένη χρήση του εμπορικού σήματος GLOBALG.A.P. ενδέχεται να οδηγήσει σε νομικές ενέργειες εκ μέρους του Ιδιοκτήτη του Σχήματος.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α: Απαιτήσεις για το Add-On AH-DLL GROW

Το Add-on AH-DLL GROW επιθεωρείται μόνο ταυτόχρονα με το πρότυπο GG IFA Crops – sub scope Fruits and Vegetables.

Για τη διαδικασία επιθεώρησης ισχύουν οι παράγραφοι του παρόντος Κανονισμού με τις εξαιρέσεις ή/και προσθήκες όπως αυτές φαίνονται στον πίνακα που ακολουθεί.

Παράγραφος του F-2711 Κανονισμός Πιστοποίησης GG Crops	Απαίτηση Add-on AH-DLL GROW
1.2 Διεργασία Εγγραφής	Όπως GG IFA Crops. Επιπλέον η εγγραφή μπορεί να πραγματοποιηθεί μόνο όταν ο παραγωγός έχει προηγουμένως ενημερωθεί για το Add-on από τον προμηθευτή ή τον πάροχο της Albert Heijn-Delhaize. Αυτό τεκμηριώνεται με αποστολή προς την Q-CERT αντιγράφου της απευθείας επικοινωνίας ανάμεσα στο παραγωγό και τον προμηθευτή / πάροχο που βεβαιώνει το αίτημα για εφαρμογή του Add-on. Εναλλακτικά ο πάροχος μπορεί να ενημερώνει απευθείας την Q-CERT με e-mail για την εγγραφή του παραγωγού.
1.5 Πιστοποιητικό Global G.A.P. και Κύκλος Πιστοποίησης	Εκδίδεται Επιστολή Συμμόρφωσης διάρκειας 12 μηνών εφόσον το αποτέλεσμα του ελέγχου είναι «Συμμορφώνεται».
1.8 Διεργασία Πιστοποίησης	Όλα τα σημεία ελέγχου είναι Major, δηλαδή πρέπει να υπάρχει 100% συμμόρφωση με όλα τα σημεία ελέγχου. Το χρονοδιάγραμμα διαχείρισης των παρατηρούμενων αποκλίσεων είναι όπως για GG IFA Crops. Στην περίπτωση καταγραφής μη συμμορφώσεων κατά την αρχική επιθεώρηση, ο παραγωγός δεν χρειάζεται να στείλει αποδεικτικά των διορθωτικών ενεργειών στην Q-CERT. Ο πάροχος θα επικοινωνήσει απευθείας με τον παραγωγό για την επίλυσή τους.
1.9 Παράλληλη Παραγωγή (PP) και Παράλληλη Ιδιοκτησία (PO)	Προϊόντα που προέρχονται από Παράλληλη Παραγωγή ή/και Παράλληλη Ιδιοκτησία δεν γίνονται αποδεκτά.
1.11 Διεργασία αξιολόγησης	Η αρχική/πρώτη επιθεώρηση του παραγωγού για το Add-on μπορεί να γίνει και στο μέσο του κύκλου πιστοποίησης GG IFA (Επιλογή I με/χωρίς QMS, Επιλογή II). Στην περίπτωση αυτή πρέπει να υπάρχει συγκομιδή ή οι σχετικές αγροτικές δραστηριότητες. Ο παραγωγός θα πρέπει να δεχτεί πλήρη επιθεώρηση σύμφωνα με το GG IFA συν το Add-on. Η πρώτη επιθεώρηση του Add-on μπορεί να γίνει και κατά τον απροειδοποίητο έλεγχο.
3. Υποχρεώσεις Q-CERT	Η Q-CERT: - αποστέλλει στον πελάτη την έκθεση επιθεώρησης με τα αποτελέσματα της λίστας ελέγχου. - θα πρέπει να ανεβάσει στην ηλεκτρονική βάση της GLOBAL G.A.P. την τελική λίστα ελέγχου (με τα ευρήματα και το αποτέλεσμα) και τις ειδικές φόρμες του Add-on εφόσον απαιτείται.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β: Απαιτήσεις για το Add-On SPRING

Το Add-on SPRING επιθεωρείται μόνο ταυτόχρονα με το πρότυπο GG IFA Crops.

Για τη διαδικασία επιθεώρησης ισχύουν οι παράγραφοι του παρόντος Κανονισμού με τις εξαιρέσεις ή/και προσθήκες όπως αυτές φαίνονται στον πίνακα που ακολουθεί.

Παράγραφος του F-2711 Κανονισμός Πιστοποίησης GG Crops	Απαίτηση Add-on SPRING
1.5 Πιστοποιητικό Global G.A.P. και Κύκλος Πιστοποίησης	Εκδίδεται Επιστολή Συμμόρφωσης διάρκειας 12 μηνών εφόσον το αποτέλεσμα του ελέγχου είναι 75% ή και μεγαλύτερο και, στην περίπτωση που έχουν καταγραφεί μη συμμορφώσεις, το πλάνο διορθωτικών ενεργειών έχει αποσταλεί στην Q-CERT εντός 28 ημέρων από την ημέρα της επιθεώρησης.
1.8 Διεργασία Πιστοποίησης	Υπάρχουν 3 διαφορετικά επίπεδα των σημείων ελέγχου: κρίσιμο, κύριο και δευτερεύον, και κάθε ένα βαθμολογείται από 0 έως 3 ανάλογα με το επίπεδο συμμόρφωσης. Το αποτέλεσμα της επιθεώρησης κατηγοριοποιείται ως: Κρίσιμο → χρειάζεται νέα αρχική επιθεώρηση μέσα σε 3-12 μήνες από την πρώτη επιθεώρηση, δεν εκδίδεται επιστολή συμμόρφωσης Χρειάζεται βελτίωση → χρειάζεται επακόλουθος έλεγχος μέσα σε 12 μήνες από την πρώτη επιθεώρηση, δεν εκδίδεται επιστολή συμμόρφωσης Πιστοποιείται → χρειάζεται επακόλουθος έλεγχος μέσα σε 12 μήνες από την πρώτη επιθεώρηση, εκδίδεται επιστολή συμμόρφωσης
2. Υποχρεώσεις Αιτούντα	Ο αιτών παραγωγός πρέπει να στείλει στην Q-CERT κάποια έγγραφα πριν την επιθεώρηση και κάποια άλλα να τα έχει διαθέσιμα κατά την επιθεώρηση. Αυτά προσδιορίζονται στους κανονισμούς του add-on που εκδίδονται από την GLOBAL G.A.P.
3. Υποχρεώσεις Q-CERT	Η Q-CERT: - αποστέλλει στον πελάτη επιστολή ειδοποίησης όταν το αποτέλεσμα της επιθεώρησης κατηγοριοποιείται ως “Κρίσιμο” ή “Χρειάζεται βελτίωση”. - θα πρέπει να ανεβάσει στην ηλεκτρονική βάση της GLOBAL G.A.P. την τελική λίστα ελέγχου (με τα ευρήματα και το αποτέλεσμα) και την επιστολή συμμόρφωσης.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ: Απαιτήσεις για το Add-On BioDiversity

Το Add-on BioDiversity επιθεωρείται μόνο ταυτόχρονα με το πρότυπο GG IFA Crops.

Για τη διαδικασία επιθεώρησης ισχύουν οι παράγραφοι του παρόντος Κανονισμού με τις εξαιρέσεις ή/και προσθήκες όπως αυτές φαίνονται στον πίνακα που ακολουθεί.

Παράγραφος του F-2711 Κανονισμός Πιστοποίησης GG Crops	Απαίτηση Add-on BioDiversity
1.5 Πιστοποιητικό Global G.A.P. και Κύκλος Πιστοποίησης	Εκδίδεται Επιστολή Συμμόρφωσης διάρκειας 12 μηνών εφόσον το αποτέλεσμα του ελέγχου είναι 75% η και μεγαλύτερο και, στην περίπτωση που έχουν καταγραφεί μη συμμορφώσεις, το πλάνο διορθωτικών ενεργειών έχει αποσταλεί στην Q-CERT εντός 28 ημέρων από την ημέρα της επιθεώρησης.
1.8 Διεργασία Πιστοποίησης	Υπάρχουν 3 διαφορετικά επίπεδα των σημείων ελέγχου: κρίσιμο, κύριο και δευτερεύον, και κάθε ένα βαθμολογείται από 0 έως 3 ανάλογα με το επίπεδο συμμόρφωσης. Το αποτέλεσμα της επιθεώρησης κατηγοριοποιείται ως: Κρίσιμο → χρειάζεται νέα αρχική επιθεώρηση μέσα σε 3-12 μήνες από την πρώτη επιθεώρηση, δεν εκδίδεται επιστολή συμμόρφωσης Χρειάζεται βελτίωση → χρειάζεται επακόλουθος έλεγχος μέσα σε 12 μήνες από την πρώτη επιθεώρηση, δεν εκδίδεται επιστολή συμμόρφωσης Πιστοποιείται → χρειάζεται επακόλουθος έλεγχος μέσα σε 12 μήνες από την πρώτη επιθεώρηση, εκδίδεται επιστολή συμμόρφωσης
3. Υποχρεώσεις Q-CERT	Η Q-CERT: - αποστέλλει στον πελάτη επιστολή ειδοποίησης όταν το αποτέλεσμα της επιθεώρησης κατηγοριοποιείται ως “Κρίσιμο” ή “Χρειάζεται βελτίωση”. - θα πρέπει να ανεβάσει στην ηλεκτρονική βάση της GLOBAL G.A.P. την τελική λίστα ελέγχου (με τα ευρήματα και το αποτέλεσμα) και την επιστολή συμμόρφωσης.