

Procedure ontvangst: Van toepassing voor distributeurs, verkooppunten en verwerkers (zonder kwaliteitssysteem)

De EU verordening geeft duidelijke instructies aan de marktdeelnemers met betrekking tot de ontvangst van biologische producten.

“Ontvangst van producten die afkomstig zijn van andere eenheden en andere marktdeelnemers” (Verordening n° 889/2008 artikel 33)

Bij ontvangst van een biologisch product verifieert de marktdeelnemer de sluiting van de verpakking of recipiënt/container wanneer deze is vereist, en de aanwezigheid van de in artikel 31 bedoelde aanduidingen.

De marktdeelnemer verifieert of de gegevens op het in artikel 31 bedoelde etiket overeenstemmen met de gegevens in de begeleidende documenten. De uitkomst van deze verificatie wordt expliciet genoteerd in de in artikel 66 bedoelde administratie.”

Voorstel van procedure:

stap	actie	opmerkingen
1	Check de aanwezigheid van de bioverwijzing en verwijzing controleorgaan op de leverdocumenten.	
2	Check de aanwezigheid van het controleorgaan en de bioverwijzing op de etiketten van de goederen + sluiting van de verpakking.	
3	Controleer of de fysieke geleverde hoeveelheid en productspecificiteit overeen komt met de gegevens vermeld op de bestel- en leverdocumenten	
4	Komt de leverancier die vermeld staat op de leverdocumenten overeen met het biocertificaat die in u bezit is?	
5	Registreer deze controle op jullie leverdocumenten door de verwijzing “Biocontrole ok of NOK” te vermelden op jullie leverdocumenten	Indien het resultaat van één van deze acties niet conform is, blokkeer de grondstoffen en contacteer uw leverancier. Volg verder de acties opgenomen in NT3829 Procedure in geval van twijfel over conformiteit product

Opmerkingen van de marktdeelnemer of andere maatregelen die genomen zijn:

Akkoord van de marktdeelnemer :

Datum:

Handtekening:

Stempel: