

## **Beoordelingscriteria Residumonitoringsystemen EurepGap**

### **Beheerspunt:**

EurepGap stelt in **8.7.1**:

"Is de teler en/of de leverancier in staat actueel bewijs te leveren van jaarlijkse residu-analyse, of deelname aan een "derde partij" residumonitoringsstelsel, dat traceerbaar is tot aan het teeltbedrijf?"

### **Nalevingscriterium:**

Het nalevingscriterium op deze vraag geeft aan:

"Er zijn bijgewerkte bewaarde registraties beschikbaar van residuanalyseresultaten van gewasbeschermingsmiddelen voor de gewassen die onder EurepGap geteeld worden, of schriftelijk bewijs van deelname aan een "derde partij"-residumonitoringsstelsel, waarbij teruggetraceerd moet kunnen worden naar het teeltbedrijf."

### **Interpretatie:**

Indien een teler deelneemt aan een "derde-partij" residumonitoringsstelsel moet de teler dit kunnen aantonen. Het betreffende monitoringsstelsel moet erkend zijn.

Er is een lijst gepubliceerd met erkende monitoringsstelsels. Met betrekking tot de criteria en de erkenningsprocedure wordt verwezen naar bijlage 2 op [www.eurep.nl](http://www.eurep.nl).

## **Beoordelingscriteria voor monitoringsstelsel:**

### **1. Basiseisen**

- 1.1 Doel van het monitoringsstelsel is om aan te tonen dat het gebruik van gewasbeschermingsmiddelen bij de teelt van gewassen door deelnemende telers aan wettelijke eisen voldoet (waaronder gebruik van toegelaten middelen en voldoen aan MRL's).
- 1.2 Het stelsel dient een onafhankelijk stelsel te zijn dat niet door de teler zelf wordt beheerd. (Een Telers Organisatie mag zijn eigen stelsel hebben)
- 1.3 De houder/beheerder van het monitoringsstelsel dient in het bezit te zijn van een volledige, actuele lijst van gegevens van de deelnemende telers aan het stelsel (minimaal NAW en product).
- 1.4 Tussen houder/beheerder en deelnemende teler dient een onderlinge overeenkomst te bestaan, b.v. een ondertekend aanvraagformulier met verwijzing naar leveringsvoorwaarden, waarin rechten en plichten t.a.v. het gebruik van het monitoringsprogramma zijn geregeld met als voorwaarde dat aanvrager/deelnemer tevens deelneemt in een certificatieprogramma (b.v. EUREPGAP of voedselveiligheid).

### **2. Risicoanalyse**

- 2.1 Risicoanalyse moet geschieden naar alle relevante factoren (bv: gewas/product, klimatologische omstandigheden, historie, actieve stoffen). Bronnen ter onderbouwing van de risicoanalyse moeten aangegeven zijn.
- 2.2 Steekproeffrequentie moet gebaseerd zijn op risicoanalyse. De methodiek van de steekproef moet omschreven zijn.
- 2.3 Type analyse methode moet duidelijk zijn. Volledig onderzoek moet plaatsvinden op voor het gewas relevante stoffen. Het uitgangspunt moet multi-analyse zijn. Hierbij wordt gekeken naar de mogelijke stoffen die in het product aanwezig kunnen zijn.
- 2.4 De risicoanalyse wordt jaarlijks aantoonbaar uitgevoerd en resulteert in een monitoring jaarplan (product, aantal deelnemers, aantal monsters, periode van monstername, type analyse).

### **3. Monstername**

- 3.1 Monstername vindt plaats volgens de voorschriften in EU-richtlijn 2002/63. Gebruik wordt gemaakt van inerte zakken die correct gekenmerkt worden.
- 3.2 Monstername dient plaats te vinden van het 'oogstbare' product of geoogste product.

#### **4. Analyseresultaten**

- 4.1 Het laboratorium dat de analyses uitvoert is aantoonbaar geaccrediteerd op basis van de ISO 17025 norm voor de betreffende analyses.
- 4.2 De analyseresultaten worden vergeleken met de van toepassing zijnde wetgeving.
- 4.3 Het resultaat van de analyse wordt te allen tijde schriftelijk teruggekoppeld naar de deelnemende teeltbedrijven.
- 4.4 Analyseresultaten zijn te traceren tot het deelnemende teeltbedrijf.

#### **5. Actieplan**

- 5.1 Indien de houder van het monitoringsysteem de afnemer van het product is, dient deze een procedure (actieplan) te hebben in het geval van overschrijding van MRL of het vinden van een niet toegelaten middel.
- 5.2 Registraties van uitgevoerde acties worden gedocumenteerd en gearchiveerd.

#### **6. Registraties**

Registraties (zoals o.a. analyse resultaten, correspondentie met telers en indien van toepassing genomen acties n.a.v. afwijkingen) worden tenminste 2 jaar bewaard.

#### **Erkenningprocedure:**

1. Een monitoringsysteem dat erkend wil worden moet hiertoe het omschreven systeem incl. onderbouwde documentatie, ter beoordeling voorleggen aan een voor EUREPGAP geaccrediteerde certificatie-instelling die deelneemt aan het Nederlandse harmonisatieoverleg.
2. De betrokken certificatie-instelling beoordeelt het aangeboden monitoringsysteem tegen de hiervoor beschreven beoordelingscriteria en rapporteert deze beoordeling en resultaten overeenkomstig de relevante eisen als genoemd in de ISO 19011
3. Slechts wanneer aan alle hiervoor genoemde criteria is voldaan kan de betrokken certificatie-instelling overgaan tot het afgeven van een verklaring van conformiteit aan de beheerder/houder van het beoordeelde systeem.
4. De betrokken certificatie-instelling zal deze conformiteitsverklaring openbaar maken door vermelding op zijn website en ook op de website [www.eurep.nl](http://www.eurep.nl).
5. De certificatie-instelling zal met de houder/beheerder een overeenkomst aangaan teneinde te waarborgen dat het beoordeelde monitoringsysteem blijft voldoen aan de bovengenoemde criteria en zal in ieder geval jaarlijks daartoe onderzoek verrichten..