

## **Tedarikçi Onayı (bölüm 3.5.1 – özellikle 3.5.1.7 maddesine atıfta bulunularak – Acil Durum Tedarik Prosedürleri)**

Önümüzdeki günlerde ve haftalarda, hammadde tedarik zincirlerinin normal hacimlerde veya normal tedarik zincirlerinde alımın mümkün olmaması, veya belirli ülkelerden veya bölgelerden yapılan ithalatların gecikmesi veya periyodik ithalatının mümkün olmaması gibi sıkıntılar yaşamaya devam etmesi neredeyse kaçınılmazdır. Bu koşullarda bir sahanın hammadde satın alma ekiplerinin kaynak tedarik etmek veya alternatif malzemeler almak için fazla mesai yapması muhtemeldir.

Elbette , bunu yaparken ürün güvenliği, bütünlüğü ve yasallığı sistemleri titiz olup , yürürlükte olmalı, normal onay proseslerinde değişiklik yapılması gerektiğinde konuyla ilgili herkesin izin verilen değişiklikleri ve varsa kısıtlamaları anlaması gerekir.

5.1.7 maddesi normal tedarikçi onayının mümkün olmadığı durumları kapsayacak bir plan veya prosedür olmasını gerektirdiği için belgeli gıda üreticileri bunu zaten önceden düşünmüş olmalı. İşte hammadde risk değerlendirmesi için en önemli ipuçlarımız:

- Eğitim(bölüm 7.1) – prosese dahil olan herkes doğru prosedürler ve herhangi bir değişiklik hakkında net bilgi sahibi mi?
- Spesifikasyonlar (bölüm 3,6) - net bir spesifikasyon var mı
- , gerekli tüm bilgiyi içeriyor mu ve güvenlik ve yasallık kriterleri açısından ekibin yetkin bir üyesi tarafından control edilmiş mi?
- Allerjenler (bölüm 5.3)– alerjen risk değerlendirmesi yapılmış mı? (standardın 5.3 bölümü) ?Alerjen riskleri aynı mı yoksa yönetilmesi gereken değişiklikler var mı?
- Tehlike analizi/Hammadde risk değerlendirmesi (Madde 3.5.1.1) – hem varolan hem de potansiyel yeni tehlikeler dikkate alınmış mı? Mikrobiyolojik, fiziksel, kimyasal, alerjenler, vb içeriyor mu? Eğer tehlikeler farklıysa bunların nasıl yönetilmesi gerekiyor? Depolama, üretim planlama, temizlik vb dikkate alın. Tüm değişiklikler onaylanmış mı? (Madde 5.1.2)
- İletişim- kimlerin bilmesi gerekiyor? Müşteriler/Marka sahipleri? Diğerleri?
- Gıda hilesi (bölüm 5.4) – maalesef zor zamanlarda dolandırıcılık riski artmakta. Zafiyet değerlendirmesi dikkate alındı mı ve yeni riskler gözden geçirildi mi?
- Raf ömrü (madde 5.1.4) – bu değişmeden kaldı mı yoksa bir bileşenin değişmesinden etkilendi mi?
- Ürün etiketleme (bölüm 5.2) – bir bileşen değiştiğinde içindekiler, beyanlar, alerjen etiketleme, orjin ülke, vb hepsi etkilenebilir