

1. Doel van het validatie overleg

Doel van de validatie is het verkrijgen van objectieve bewijsvoering dat de elementen van het HACCP / TACCP / VACCP plan doeltreffend zijn. *En dat het HACCP / TACCP / VACCP plan zorgt dat de producten nog steeds aan de gestelde gebruikerseisen, ontwerpspecificaties, voedselveiligheid, productkwaliteit, wettigheid, authenticiteit en eisen van de klant blijven voldoen.* De validatie stelt zeker dat de informatie die het HACCP plan ondersteunt correct is. In het validatie team zit een deelnemer van het HACCP team en een deelnemer die geen deel uit maakt van het HACCP team.

2. Voorwaarden / frequentie

Voordat wijziging in het (primaire) proces worden doorgevoerd moet worden beoordeeld of:

- Het nieuwe proces of het systeem consistent producten / resultaten oplevert die overeenstemmen met de gebruikerseisen en ontwerpspecificaties.
- Veranderingen in o.a. de onderstaande zaken, geen gevolgen heeft voor de gevalideerde staat van het bestaande product, proces of systeem:
 - Veranderingen in grondstoffen of leverancier van grondstoffen
 - Veranderingen in ingrediënten / recept of veranderingen in procesomstandigheden / reiniging- of desinfectie procedures / procesflow of apparatuur
 - Verandering in de verpakings-, opslag of distributie omstandigheden
 - Verandering in het beoogde gebruik door de consument
 - Ontstaan van een nieuw risico (bijv. bekende vervalsing van een ingrediënt of andere relevante, gepubliceerde informatie, zoals het terugroepen van een soortgelijk product)
 - Beoordeling na een ernstig incident met betrekking tot productveiligheid (bv. Het terugroepen van een product)
 - Nieuwe ontwikkelingen in de wetenschappelijke informatie over ingrediënten, processen, verpakkingen of producten
 - Nieuwe locaties
 - Etc.

3. Onderwerpen

Tijdens het validatie overleg worden o.a. de volgende onderwerpen besproken:

- Omvat het HACCP (incl. flowschema, VACCP, TACCP en basisvoorwaardenprogramma) plan alle gevaren en is deze gebaseerd op wetenschappelijke gegevens?
- Zijn de beheersmaatregelen afdoende om de gevaren te beheersen?
- De fluctuaties van de te beheersen kenmerken zullen binnen de vastgestelde kritische grenswaarden geen invloed hebben op de productveiligheid?
- De kenmerken en gebruikte methode om beheersmaatregelen te monitoren zijn adequaat?
- Corrigerende maatregelen zijn adequaat en zullen voorkomen dat een onveilig product wordt vrijgegeven en zij leveren bewijs dat de situatie direct kan worden gecorrigeerd.
- Moeten plattegronden aangepast worden?
- Moet onderhoudsplan TD aangepast worden?
- RI&E nalopen en indien nodig aanpassen
- Zijn er aanvullende of aanpassingen aan werkinstructies noodzakelijk?

4. Deelnemers

Aan het validatie overleg nemen deel leden van het HACCP team (bijv. directeur, kwaliteitsfunctionaris, medewerker kwaliteitszorg, KAM coördinator) en eventueel medewerkers die van belang zijn (bijv. afdelingshoofd, medewerker technische dienst).

5. Verslaglegging

Van ieder validatie overleg wordt een verslag gemaakt. Dit wordt bewaard in de map Overleg.