



# Güte- und Prüfbestimmungen zur Verleihung des Thüringer Qualitätszeichens für Stutenmilch



## 1. Inhaltsverzeichnis

1.	Inhaltsverzeichnis .....	1
2.	Geltungsbereich .....	2
2.1.	Allgemeines .....	2
2.2.	Begriffe .....	2
3.	Güte- und Prüfbestimmungen .....	3
3.1.	Anforderungen an den Betrieb .....	3
3.2.	Anforderungen an die Ware .....	3
3.3.	Anforderungen an die Verpackung und Kennzeichnung.....	4
4.	Überwachung.....	4
4.1.	Erst- bzw. Zulassungsprüfung.....	4
4.2.	Routineüberwachungen.....	5
5.	Kosten.....	7
6.	Schlussbemerkungen .....	7

## Anlagen

Anlage I      Muster Produkt-Prüfbericht

## **2. Geltungsbereich**

### **2.1. Allgemeines**

- 2.1.1 Die Güte- und Prüfbestimmungen gelten für Stuten-Vorzugsmilch, die mit dem Qualitätszeichen gekennzeichnet ist.
- 2.1.2 Die Güte- und Prüfbestimmungen gelten immer in Verbindung mit den gültigen Zeichensatzungen sowie den Lizenz- und Zeichennutzungsverträgen für die Verleihung und Führung der Qualitätszeichen vom Freistaat Thüringen.
- 2.1.3 Der Produkt-Prüfbericht (Anlage I) ist Bestandteil der Prüfbestimmungen. Er dient dem Lizenzgeber ebenso wie dem Lizenznehmer als Nachweis durchgeführter Fremdüberwachungen, entsprechend diesen Güte- und Prüfbestimmungen.

### **2.2. Begriffe**

- 2.2.1 Vorzugsmilch ist frische oder tiefgefrorene Rohmilch, die in Fertigpackungen an den Verbraucher abgegeben wird.
- 2.2.2 Die Erstprüfung ist die erste Prüfung eines Betriebes und eines Produktes durch eine Kontrollinstanz.
- 2.2.3 Die Zulassungsprüfung ist die erste Prüfung eines neuen Produktes eines zugelassenen Betriebes durch eine Kontrollinstanz.
- 2.2.4 Die Routineüberwachung ist eine regelmäßige Überprüfung eines Produktes durch eine Kontrollinstanz.
- 2.2.5 Die definierte Gebietskulisse bedeutet die Übertragung des Qualitätszeichens auf eine definierte Region oder ein Land in der Europäischen Union.

### **3. Güte- und Prüfbestimmungen**

#### **3.1. Anforderungen an den Betrieb**

- 3.1.1 Bei Vorhandensein eines oder mehrerer Qualitätsmanagementsysteme (QS, IFS, ...) ist ein jährlicher Nachweis aller aktuell gültigen Kontrollzertifikate bei der beauftragten Stelle des Lizenzgebers einzureichen.
- 3.1.2 Die Einhaltung der aktuellen Gesetzlichkeiten und einschlägigen lebensmittelrechtlichen Bestimmungen sind für den Betrieb zwingend Voraussetzung.
- 3.1.3 Bei der erstmaligen Antragstellung des Betriebes wird eine Vor-Ort-Begehung durchgeführt. Diese umfasst die Überprüfung der Qualitäts- und Hygienestandards des Betriebes sowie des Rohstoffnachweises.

#### **3.2. Anforderungen an die Ware**

##### 3.2.1. Allgemeines

- 3.2.1.1 Die mit dem Qualitätszeichen gekennzeichneten Erzeugnisse müssen den gesetzlich festgelegten Bestimmungen und den darauf beruhenden Folgeverordnungen sowie den einschlägigen Leitsätzen entsprechen.
- 3.2.1.2 Der Lizenznehmer verpflichtet sich bei Änderungen von Verordnungen und Gesetzen sowie bei der Festlegung neuer Richtlinien die jeweils gültige Fassung einzuhalten.

##### 3.2.2. Chemisch-physikalische und mikrobiologische Beschaffenheit (Analytik)

- 3.2.2.1 Das Erzeugnis wird auf  $\alpha$ -Linolensäure untersucht. Der Anteil an  $\alpha$ -Linolensäure muss mind. 20 % der Gesamtfettsäuren betragen.
- 3.2.2.2 In der mikrobiologischen Prüfung werden Gesamtkeimzahl, *Enterobacteriaceae*, Koagulasepositive Staphylokokken, Salmonellen, *Staphylococcus aureus* und *Listeria monocytogenes* untersucht. Die Ergebnisse müssen unter den Schwellenwerten der Anlage 9 zur „Tierischen Lebensmittel-Hygieneverordnung“ liegen.

### **3.3. Anforderungen an die Verpackung und Kennzeichnung**

- 3.3.1 Es dürfen nur Verpackungen und Etiketten mit dem Qualitätszeichen gekennzeichnet werden, deren zugehöriger Inhalt den Anforderungen von Abschnitt 3.2. dieser Güte- und Prüfbestimmungen entspricht.
- 3.3.2 Bei der Wahl der Verpackung und der Kennzeichnung sind die gesetzlichen Vorgaben einzuhalten.
- 3.3.3 Für Produkte, die nicht den Bestimmungen des Thüringer Qualitätszeichens entsprechen, müssen Verpackungen bzw. Etiketten ohne das Qualitätszeichen in ausreichender Menge oder andere Verwendungsmöglichkeiten für die Produkte zur Verfügung stehen.

## **4. Überwachung**

### **4.1. Erst- bzw. Zulassungsprüfung**

- 4.1.1 Die Erstprüfung beinhaltet eine Vor-Ort-Begehung und eine Produktprüfung (Anlage I).
- 4.1.2 Die Zulassungsprüfung besteht nur aus einer Produktprüfung (Anlage I).
- 4.1.3 Die Vor-Ort-Begehung wird von der beauftragten Stelle des Lizenzgebers durchgeführt.
- 4.1.4 Die Produktprüfungen für 3.2.2. und 3.2.3. werden nur von anerkannten Prüflaboren durchgeführt. Die für die Produktprüfung bereitgestellten Erzeugnisse müssen die normale Handelsware repräsentieren (dürfen nicht für die Qualitätsprüfung gesondert produziert werden).
- 4.1.5 Die Erst- bzw. Zulassungsprüfung umfasst eine analytische Produktprüfung.
- 4.1.6 Über das Ergebnis der Vor-Ort-Begehung und Produktprüfung wird ein Prüfbericht erstellt. Je ein Exemplar erhalten der Antragsteller und die beauftragte Stelle des Lizenzgebers.
- 4.1.7 Bei negativem Prüfergebnis der Vor-Ort-Begehung oder der Produktprüfung kann der Antragssteller eine Nachprüfung verlangen.

4.1.8 Liegt ein schwerwiegender Verstoß des Betriebes – wie in den Zeichensatzungen definiert – vor, ist eine Nachprüfung erst nach frühestens drei Monaten möglich.

4.1.9 Führen die Erst- bzw. Zulassungsprüfung und die Nachprüfung zu einem negativen Ergebnis, erfolgt keine Vergabe des Qualitätszeichens.

## **4.2. Routineüberwachungen**

### **4.2.1. Eigenüberwachung**

4.2.1.1 Jeder Lizenznehmer hat die erforderlichen Vorkehrungen zu treffen, um eigenverantwortlich für die gleichbleibende und ständige Erfüllung der Güte- und Prüfbestimmungen zu sorgen.

4.2.1.2 Der Lizenznehmer ist für die Einhaltung der gesetzlichen Vorschriften und der Qualitätskriterien auf allen Stufen verantwortlich.

4.2.1.3 Über die im Rahmen der Eigenüberwachung durchgeführten Prüfungen (Wareneingang, Temperaturkontrollen (Lagerung, Kühl- und Heißtemperaturen), Reinigung/Desinfektion (Reinigungsplan und Kontrolle), Schädlings-Monitoring, Schulungen (Infektionsschutzgesetz und Lebensmittelhygiene) und Rückverfolgbarkeit) sind sorgfältige Aufzeichnungen zu erstellen. Diese sind mind. drei Jahre lang aufzubewahren. Der beauftragten Stelle des Lizenzgebers sind die Aufzeichnungen der Eigenprüfungen auf Wunsch vorzulegen.

### **4.2.2. Fremdüberwachung**

4.2.2.1 Bei der Fremdüberwachung (sowie bei 3.2.2.) muss der Termin der Probenahme mind. 48 h vorher im Unternehmen angekündigt werden. Bei einer Probenahme in der Produktionsstätte muss ein Verantwortlicher des Lizenznehmers zugegen sein. Die Probenahme erstreckt sich nur auf zeichenführende Erzeugnisse.

4.2.2.2 Die entnommenen Proben werden nach dem folgenden Prüfplan entsprechend den Güte- und Prüfbestimmungen geprüft (Tabelle 1).

Tabelle 1: Prüfplan

	1. Halbjahr	2. Halbjahr
<b>Kleinbetrieb</b>		
jährlich	Analytik & Mikrobiologie	
<b>Großbetrieb</b>		
jährlich	Analytik & Mikrobiologie	Analytik & Mikrobiologie

4.2.2.3 Die Durchführung der Laboruntersuchungen erfolgt nach akkreditierten Methoden, durch die vom Lizenzgeber zugelassenen akkreditierten Prüflabore. Die Anwendung nicht-akkreditierter Methoden ist nur nach Genehmigung des Lizenzgebers zugelassen.

4.2.2.4 Über das Ergebnis der Produktprüfung wird ein Prüfbericht erstellt. Je ein Exemplar erhalten der Lizenznehmer und die beauftragte Stelle des Lizenzgebers.

4.2.2.5 Bei negativem Prüfergebnis des Produktes muss eine Nachprüfung vorgenommen werden.

4.2.2.6 Führt auch die Nachprüfung des Produktes zu einem negativen Ergebnis, so ist die Überwachungsbehörde des Lizenzgebers unverzüglich zu unterrichten. Die festgestellten Verstöße und Unregelmäßigkeiten werden nach den gültigen Lizenz- und Zeichennutzungsverträgen sowie den Zeichensatzungen durch die Überwachungsbehörde sanktioniert.

4.2.2.7 Die beauftragte Stelle des Lizenzgebers behält sich zusätzliche Prüfungen vor, wenn die Annahme besteht, dass bei den gekennzeichneten Erzeugnissen eine Qualitätsminderung eingetreten ist bzw. Zuwiderhandlung gegen die Lizenz- und Zeichennutzungsverträge, die Zeichensatzungen, lebensmittelrechtliche Bestimmungen oder die Güte- und Prüfbestimmungen zu befürchten sind.

Diese Prüfungen können über Art und Umfang der laufenden Qualitätskontrollen hinausgehen.

## **5. Kosten**

Der Lizenznehmer trägt alle mit der Qualitätsprüfung in Zusammenhang stehenden Kosten.

## **6. Schlussbemerkungen**

Die Güte- und Prüfbestimmungen können im Bedarfsfall, bei notwendigen gesetzlichen, vorgeschriebenen oder sonstigen dringenden Änderungen durch den Lizenzgeber überarbeitet werden.



## Produkt-Prüfbericht des Thüringer Qualitätszeichens

zur Bestimmung der Qualität  
von  
**Stutenmilch**



Unternehmen: .....

.....

Produktbezeichnung: .....

Kennzeichnung: .....

(Los bzw. Chargennummer)

Menge: .....

Verpackung: .....

(Beschreibung)

Prüfungsart: .....

Probenehmer: .....

Datum der Probenahme: .....

### **1 Analytische Prüfung\***

Linolensäuregehalt: .....

Gesamtkeimzahl: .....

*Enterobacteriaceae*: .....

Koagulasepositive Staphylokokken: .....

Salmonellen: .....

*Staphylococcus aureus*: .....

*Listeria monocytogenes*: .....

\* Einhaltung der angegebenen Werte der entsprechenden Güte- und Prüfbestimmungen

Sind die analytischen Anforderungen erfüllt:  ja  nein

Ist die Ware mit dem Qualitätszeichen gekennzeichnet:  ja  nein

**Das Produkt hat die Kriterien für das Thüringer Qualitätszeichen:**

**ERFÜLLT**  **NICHT ERFÜLLT**

.....  
Ort, Datum

.....  
Unterschrift Prüfer