



www.cargill.com

总公司食品安全、质量和法规
15615 McGinty Road West
Wayzata, MN 55391

© 2014 Cargill, Incorporated. All Rights Reserved.





嘉吉供应商和外部生产商要求手册

版本 2.1
(2014)



我们的供应商和外部生产商需要注意的事项

很高兴向大家介绍嘉吉最新的供应商和外部生产商管理手册。嘉吉致力于在我们的整个供应链中提供健康、营养的食品/饲料产品和服务。我们将仅使用那些能够确保产品安全和合规性的产品研发、采购、供应链、运输、储存、生产、制造和分销系统，并且仅与具备规定条件的供应商合作。每个嘉吉事业部、职能部门和员工都有责任确保安全产品的生产遵守适用的法律、法规及总公司食品安全、质量和法规要求。嘉吉管理层将提供必要的资源和支持，使我们的员工能够履行这一责任。

通过与您（我们的供应商和外部生产商）的共同努力，我们将继续致力于减轻食品/饲料安全风险、降低质量风险并保护人与动物的安全。我代表嘉吉感谢您一直以来的努力工作。

此致，



迈克·罗巴克 (Mike Robach)
总公司食品安全、质量和法规副总裁
嘉吉公司



目录

前言	1
I. 对配料供应商、生化供应商和外部生产商的要求	3
II. 对接触食品/饲料的包装供应商的要求	5
III. 对接触产品/饲料的化学品供应商及加工助剂供应商的要求	7
IV. 所有类型的供应商和外部生产商的资格	8
V. 所有类型的供应商和外部生产商的管理	11
VI. 差异	12
VII. 术语表	13

前言

嘉吉向世界提供食品、农业、金融和工业产品及服务。我们携手农民、客户、政府和社区，通过将我们的见解和近 150 年的经验付诸实践，共同致力于各国人民的生活水平不断提高。我们在 67 个国家/地区中拥有 143,000 名员工，他们都在尽职尽责地满足世界的粮食需求，不仅降低了对环境的影响，还改善了我们所居住和工作的社区的生活质量。鉴于其地理、文化、经济和法规的多样性和使命，嘉吉已设立了全球食品和饲料安全、质量和法规流程与标准，确保我们所有的产品和服务的一致性和完整性。

嘉吉的使命和食品/饲料安全政策反映了嘉吉的核心价值，即要滋养世人并确保我们的食品和饲料产品能够保护人与动物的安全。我们拥有复杂的供应链，业务覆盖全球，因而需要我们的供应商和外部生产商 (S/EM) 与我们通力合作并提供充分支持；我们还拥有非常注重食品/饲料安全的客户，期望我们对 S/EM 提出同样的要求。因此，嘉吉需要确保 S/EM 与嘉吉的价值观协调一致，并且完全遵照嘉吉的食品/饲料安全、质量和法规要求开展运营。

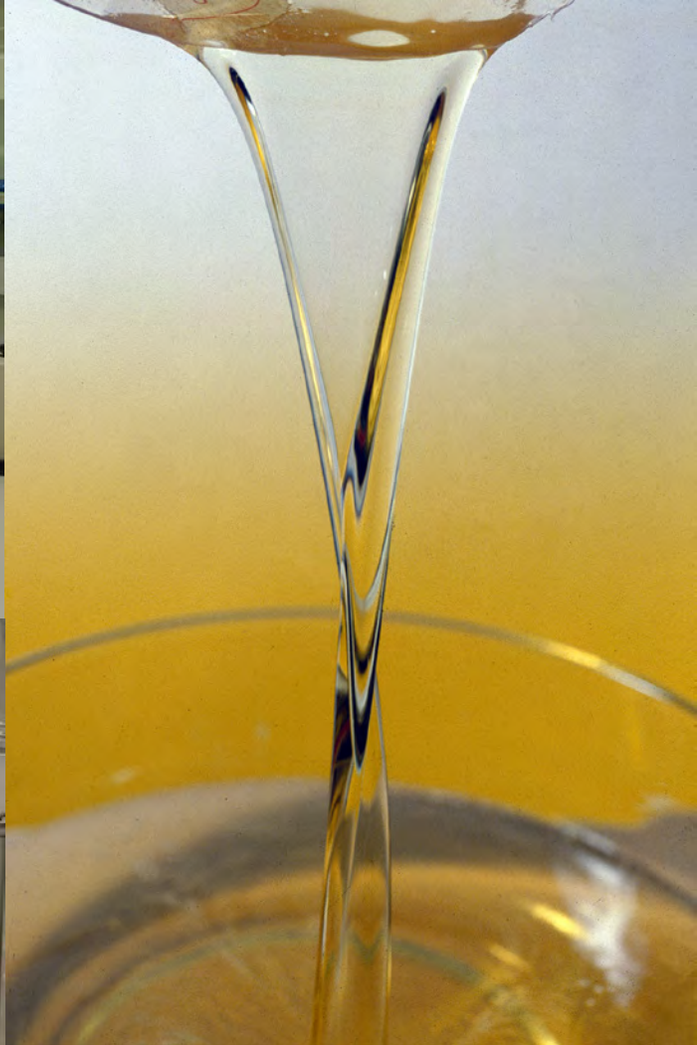
2011 年，嘉吉开始为符合条件的供应商和外部生产商部署一个全球统一的流程。这就是所谓的供应商和外部生产商管理流程或 S/EM 流程。该流程的主要目标在于使嘉吉能够授予符合众多事业部所有要求的供应商资格，并避免多个事业部重复进行评定。当前，S/EM 流程的适用范围包括食品/饲料配料、食品/饲料加工助剂、接触食品/饲料的化学品、接触食品/饲料的包装以及所有由外部生产商以嘉吉名义生产的材料。

我们认识到，加工助剂、接触产品的化学品和接触产品的包装未必与嘉吉视为食品/饲料配料的材料一样符合相同的法律和法规以及全球食品/饲料安全标准。但我们仍然希望这些供应商拥有适当的流程，以确保其生产的纯度、控制污染风险、管理各种变更并符合规范要求。对加工助剂、接触产品的化学品和接触产品的包装的供应商的具体要求包含在本手册中。不

过，嘉吉立场明确，要求所有供应商均应了解配料供应商的要求，以便他们能更好地理解我们的食品/饲料安全文化。如果非配料材料的供应商选择将食品/饲料安全标准和最佳实践应用到其流程中，则会降低嘉吉整体的食品/饲料安全风险。嘉吉希望与 S/EM 携手合作，分享在食品/饲料安全、质量、合规性和持续改进领域的最佳实践。



本手册供我们的 S/EM 使用，提供关于以下内容的信息：(i) 针对 S/EM 的嘉吉食品/饲料安全、质量和合规要求（“嘉吉 S/EM 食品安全要求”）；(ii) 针对 S/EM 的嘉吉食品安全、质量及合规性资格和管理流程（“嘉吉的 S/EM 资格和管理流程”）。



I. 对配料供应商、生化供应商和外部生产商的要求

嘉吉的食品/饲料安全、质量和法规要求有三个基本组成部分：(i) 法律和法规要求；(ii) 前提方案和 HACCP 要求以及 (iii) 嘉吉公司的具体要求。此外，对外部生产商还有一些额外的要求。

A. 法律和法规要求 -

嘉吉要求 S/EM 建立其自己的食品/饲料安全方案，以完全遵守所有适用的法律和法规要求。无论是在服务和产品的生产国家/地区还是交付国家/地区，每个 S/EM 都有义务确定、了解和遵守适用于其运营和产品的法律和法规要求。嘉吉如果要求任何 S/EM 遵守其他任何司法管辖区的法律和法规，则会向受影响的生产商 S/EM 传达这些额外的要求。

B. 前提方案和 HACCP 要求 -

嘉吉还要求涉足我们人类和宠物食品业务的供应商和外部生产商，遵守食品法典（食品安全方案的国际标准）的《食品卫生通用原则的推荐国际作业规范》（标准编号：CAC/RCP 1-1969，版本：4-2003 1）<http://www.codexalimentarius.org>。

涉足我们动物食品/饲料业务的供应商必须遵守 PAS 222，即 PAS 222:2011 《动物食品和饲料生产中的食品安全的前提方案》<http://shop.bsigroup.com/en/forms/PASs/PAS-222/>。

涉足我们动物食品/饲料业务的外部生产商必须遵守 ISO 22000 和 PAS 222，即 ISO 22000:2005 《食品安全管理体系 - 食品链中各类组织的要求》<http://www.iso.org/iso/>

[home/standards/management-standards/iso22000.htm](http://shop.bsigroup.com/en/forms/PASs/PAS-222/) 和 PAS 222:2011 《动物食品和饲料生产中的食品安全的前提方案》<http://shop.bsigroup.com/en/forms/PASs/PAS-222/>。

C. 嘉吉公司的具体要求 -

除了满足法律和法规要求，实施前提方案和 HACCP 要求之外，嘉吉还确定了 S/EM 必须满足的一些额外要求。

1. 产品、材料或服务方面的具体要求：对于某些产品、材料和服务，嘉吉和嘉吉客户提出了额外的要求。如果是这样的话，这些额外的要求将会另行确定到 S/EM。此类要求示例：身份保持、非转基因、Kosher（犹太认证）、饲料营养价值要求以及其他要求。
2. 管理体系：管理体系应识别和建立对食品/饲料安全隐患的控制，就食品/饲料安全进行内部和外部沟通，并确保食品/饲料安全体系的不断改善。例如：明确规定的食品/饲料安全政策，管理评审和体系验证，食品/饲料安全、质量和法规管理的专用资源以及对员工的食物/饲料安全培训。
3. 内部管理的审核体系：完成对自己的设施设备进行内部审核的体系，以及监控纠正措施的完成情况的体系。
4. 产品防卫：拥有到位的措施，以减少对人类/动物食品/饲料供应故意污染的机会。也被称为人类食品/动物食品（饲料）防卫或人类食品/动物食品（饲料）安全。

5. 食品/饲料级原料: S/EM 在产品或材料的生产过程中, 以及向嘉吉提供服务的过程中, 必须仅使用食品级原料或者获准能用在食品中的原料。食品级原料符合相关的食品化学法典 (FCC) 标准/规范或其他一些全球公认的食品标准/规范, 根据适当的前提方案生产, 并符合相关地理区域针对特定物质制定的任何食品级法规的要求。例外情况需要嘉吉批准。如果饲料级或食品级原料符合全球公认的饲料标准和规范, 则可用作动物饲料的原料。
 6. 食品过敏原控制: 必须存在用于控制和预防食品过敏原偶然混入的体系, 并确保对产品 (动物产品/饲料不需要) 中的过敏原进行正确标注。
 7. 食品/饲料安全产品测试 (包括测试危害杂质): 若在测试产品时, 发现任何可能致使食品或饲料产品不适合其预期用途的生物、化学或物理危害, 则该产品必须在测试完成并确定产品安全之后才能发货。这一定义适用于自然产生的危害、因工艺错误而出现的危害或有意添加意图造成伤害的危害。
 8. 良好实验室规范: 必须具有适当的体系, 以确保为嘉吉生产的产品和材料的实验室测试结果的可靠性。这包括使用公认的测试方法、书面的规程、获得培训且有能力的技术人员以及经校准和维护的设备。
 9. 供应商资格计划: S/EM 必须针对其供应商在食品/饲料安全、合规性、食品/饲料防卫以及质量管理计划方面采取适当的防范措施。防范要求将这些领域集成到 S/EM 采购流程中, 且需要与种植者、供应商、生产商、经销商、服务提供商和进口商进行密切互动。所有 S/EM 必须针对其自己的供应商制定审批和监控计划, 此类计划至少需由本文中所述的适当的计划、规范、政策和规程组合而成。
 10. 全过程视野: S/EM 必须制定一套体系, 用于确定他们每一种产品的供应链。这方面的示例: 一个 S/EM 从代理处购买材料, 而该代理从多个来源和国家/地区搜集材料。该 S/EM 必须了解这些来源以及这些材料来源的地理位置, 从而在出现食品/饲料安全事故时提供全方位的信息。
 11. 关键过程指标: S/EM 可能需要该指标。
 12. 所需的文档: S/EM 将需要向嘉吉提供具体的文档以进行资格评定, 而且这些文档需要定期进行更新。当要求提供更新的文档时, 供应商必须确保文档通过内部审查, 且标有新日期。嘉吉对食品/饲料安全有关文档的保存期限不超过三年, 这同样适用于 S/EM 文档。一般情况下, 嘉吉要求 S/EM 提供每年更新的文档 (除非另有规定)。
 13. 全球食品安全倡议 (GFSI) 基准的针对人类食品的方案认证, 或嘉吉同意的可帮助实现认证的计划。
 14. 让嘉吉完成对生产现场的有针对性的考察, 以更好地了解与现场和该处生产的产品有关的风险。
- D. 对外部生产商的额外要求**
1. 外部生产商在生产任何产品前必须获得嘉吉包装图文批准, 若无嘉吉事先批准, 不得更改包装。
 2. 可以与每个外部生产商创建主要生产记录。
 3. 可以与每个外部生产商制定关键过程指标。
 4. 可能会对技术和工艺能力进行评估, 并需要制定改进方案。
 5. 针对动物食品/饲料外部生产商的国际认可的饲料安全和质量认证。

II. 对接触食品/饲料的包装供应商的要求

A. 法律和法规要求 -

1. 供应商必须确保其产品符合当地针对材料用途的接触食品/饲料的包装材料规定，同时必须符合交付国家/地区的相关规定。
2. 必须准备提供符合这些规定的证据，包括但不限于打算纳入包装中的材料的迁移和/或渗出性测试结果。

B. 前提方案、食品/饲料安全和质量要求 -

1. 供应商的加工厂和系统要符合英国标准协会制定的公开可获得的标准 (PAS) 223:2011 《食品包装生产和供应中的食品安全的前提方案和设计要​​求》。该标准最终将成为 ISO 技术标准 (ISO-TS xxx) (<http://shop.bsigroup.com/en/ProductDetail/?pid=000000000030240355> 请注意，必须购买 PAS。)
2. 已完成对供应商的流程、来料和成品的危害评估，并将评估结果记录在案。
3. 其流程要通过防范和/或控制污染风险确保产品的纯度。
4. 其流程要确保拟与食品接触的包装材料必须具有足够的惰性，以防止超过限量且会威胁人类健康或者促使食品构成出现不可接受的变化或致使感官特征劣化的物质转移到食品中。
5. 其质量管理流程要包括变更管理（包含客户通知）的流程。
6. 其质量管理流程要包括评估是否符合规格的流程。

C. 嘉吉公司的具体要求 -

1. 要评估我们的供应商是否能够满足上述要求，嘉吉首先要实施一个“食品安全”调查问卷。当嘉吉要判定某个供应商是否能够证明符合上述原则时，对此调查问卷的回答可以确定要采取的后续举措或执行的尽职调查。这些后续举措可能是：
 - 向嘉吉提供来自以全球食品安全倡议 (GFSI) 为基准的方案审核（符合 PAS 223:2011）的结果（包括纠正措施计划文档）。
 - 向嘉吉提供来自第三方审核（符合 PAS 223:2011）的结果（包括纠正措施文档）。
 - 让嘉吉完成食品安全审核，以更好地了解与现场和该处生产的产品有关的风险。
 - 让嘉吉完成对生产现场的有针对性的考察，以更好地了解与现场和该处生产的产品有关的风险。





III. 对接触产品/饲料的化学品供应商及加工助剂供应商的要求

A. 法律和法规要求 -

1. 供应商的产品要符合当地针对材料用途的规定，同时必须符合交付国家/地区的相关规定。

B. 前提方案、食品/饲料安全和质量要求 -

1. 产品要符合食品化学法典 (FCC) 要求 <http://www.usp.org/food-ingredients/food-chemicals-codex>
 - a. 在某个产品的设计不符合本标准的情况下，嘉吉和供应商之间必须商定一个适当的规格。
2. 加工厂要符合 FCC 《食品化学物质通用良好生产规范 (GMP) 指南》<http://www.usp.org/food-ingredients/food-chemicals-codex> 或国际食品添加剂委员会的《食品添加剂和 GRAS 物质的良好生产规范和质量保证指南》<http://www.foodadditives.org/foodsafety.html>。（请注意，要访问上述链接中的要求，可能需要订阅或成为会员。）
3. 流程要通过防范和/或控制污染风险确保产品的纯度。
4. 阐明其流程和产品存在的污染风险
5. 其质量管理流程要包括变更管理（包含客户通知）的流程。
6. 质量管理流程要包括评估是否符合规格的流程。

C. 嘉吉公司的具体要求 -

1. 要评估我们的供应商是否能够满足上述要求，嘉吉首先要实施一个调查问卷，以评估用于管理化学品供应商生产的材料质量和纯度的体系，以及用于管理食品安全问题的任何适用体系。当嘉吉要判定某个供应商是否能够证明符合上述 GMP 指南以及材料的质量和纯度要求时，对此调查问卷的回答可以确定要采取的后续举措或执行的尽职调查。
2. 这些后续举措可能是：
 - 向嘉吉提供从 ISO 9001 认证审核获得的审核汇总和纠正措施报告。
 - 如果所提供的材料包含在全球食品安全倡议 (GFSI) 供应链范围（例如酶）之内，请参阅以下链接中的“第 III 部分：方案和范围元素”：<http://mygfsi.com/technical-resources/guidance-document.html>，然后向嘉吉提供来自以全球食品安全倡议 (GFSI) 为基准的方案审核的结果（包括纠正措施文档）。
 - 如果所提供的材料不在 GFSI 供应链范围之内，那么请向嘉吉提供来自第三方 GMP 审核的结果（包括纠正措施文档），或者证明供应商能够符合要求并且保证材料纯度、管理质量流程及确保客户满意的适当的第三方审核结果。
 - 让嘉吉完成食品安全审核，以更好地了解与现场和该处生产的产品有关的风险。

IV. 所有类型的供应商和外部生产商的资格

嘉吉对 S/EM 的初始资格要求包含四个基本组成部分：(i) 初始信息和文档要求、审核和/或验证；(ii) 资格预审纠正措施计划；(iii) 确定并沟通食品/饲料安全状态以及 (iv) 工厂试生产。

A. 初始信息、文档要求、审核和/或验证

每个准 S/EM 都必须经过食品/饲料安全、质量和/或合规性审核。嘉吉可以使用问卷调查、S/EM 文档、视察调查、第三方食品/饲料安全审核和/或认证（首选 GFSI 或国际公认的饲料安全和国际公认的质量认证，即针对化学品供应商的 ISO 9001 认证）、嘉吉审核、产品测试以及对符合规范的能力进行审查等方法，确保我们的 S/EM 能够始终如一地满足嘉吉食品/饲料安全要求。

B. 资格预审纠正措施计划

如果嘉吉在最初的审核和验证阶段，发现任何未能遵守嘉吉的食品/饲料安全要求的行为，则 S/EM 必须制定一个建议的纠正措施计划（包括时间表），让嘉吉批准。供应商/外部生产商必须在接受审核后两周内，给出自己针对发现的任何不符合项制定的纠正措施计划及实施的时间表。嘉吉将不会批准任何纠正措施计划，除非该措施计划能在两个月内纠正所有严重不符合项，能在六个月内纠正所有轻微不符合项。然而，嘉吉可能会要求在更短的时间内纠正任何不符合项。



C. 确定并沟通最初的 S/EM 食品/饲料安全状态

在对 S/EM 最初的审核和验证阶段结束后，嘉吉将确定和沟通最初的食物/饲料安全状态，并且在适当情况下，制定和/或实施纠正措施计划。食物/饲料安全状态将具体到 S/EM 的产品/材料/服务、生产线和/或工厂。注意：这只是用来确定食物/饲料安全状态的。它并不能保证 S/EM 已经真正从嘉吉获得业务或将要从嘉吉获得业务。嘉吉的食物/饲料安全状态分类如下：(i) 批准、(ii) 附带条件的批准、(iii) 未获批准和 (iv) 不合格。嘉吉采用的 S/EM 将局限于在产品/材料/服务、生产线和/或工厂方面拥有可接受的食物/饲料安全状态的 S/EM。

嘉吉的食物/饲料安全状态分类说明如下：

批准：嘉吉可能会采用处于“批准”状态的 S/EM。任何不符合项必须通过嘉吉批准的纠正措施计划予以纠正，并在下一个计划审核和验证阶段完成对纠正措施是否完成的验证。在此期间，S/EM 必须提供成功实施纠正措施计划的文档。

附带条件的批准：在满足以下条件之前，嘉吉不会采用处于“附带条件的批准”状态下的 S/EM：(i) S/EM 已经制定和实施了嘉吉批准的纠正措施计划，并且 (ii) 嘉吉已经核实纠正措施计划圆满完成，且对此感到满意。未在最后期限前完成纠正措施计划，或未能提供令人满意的证据来证明纠正措施圆满完成，都会自动导致某个 S/EM 进入“未获批准”状态。

未获批准：嘉吉不会采用处于“未获批准”状态的 S/EM。若某个处于“未获批准”状态的 S/EM 希望进入“批准”状态，则必须制定和实施一个嘉吉批准的纠正措施计划，而且嘉吉必须验证纠正措施计划是否圆满完成，并在重新审核时，验证其是否遵守嘉吉的食物/饲料安全要求。

不合格：嘉吉不会采用处于“不合格”状态的 S/EM。不合格状态反映了某个 S/EM 在其食物/饲料安全计划方面存在严重缺陷。处于“不合格”状态的 S/EM，从他们被指定此状态之日起至少一年，不得重新申请成为嘉吉供应商。如果他们重新申请成为嘉吉供应商，须经过嘉吉最严格的验证过程。

D. 工厂试生产

如果某个 S/EM 需要完成工厂试生产，则这一要求会在资格评定流程期间传达给 S/EM。在 S/EM 获得可接受的食物/饲料安全状态后，工厂试生产才会在嘉吉或者 S/EM 工厂进行。工厂试生产的结果可能会改变一个 S/EM 的食物/饲料安全状态，也可能不会。



V. 所有类型的供应商和外部生产商的管理

嘉吉对 S/EM 的持续管理包括五个主要组成部分：(i) 定期审核和/或合规验证、(ii) 持续监控、(iii) 触发事件管理、(iv) 取得资格后的纠正措施计划和 (v) 食品/饲料安全状态的更新。

A. 定期审核和/或合规验证 -

每个 S/EM 必须允许嘉吉及其指定人员（包括第三方审核人员和客户），在发出合理的事先通知后，审核和检查用于生产嘉吉产品或材料和/或为嘉吉提供服务的设施。S/EM 还必须允许嘉吉审核纪录，并获得有关产品、材料或服务的留存样品。

B. 监控绩效 -

作为其 S/EM 计划的一部分，嘉吉还将通过各种手段监控 S/EM 的持续绩效。嘉吉会将这些文档和监控 S/EM 时所需的其他信息告知每个 S/EM。所需的文档可能会定期改变。监控要求可能会根据 S/EM 的食品/饲料安全状态、绩效、法规变化和其他因素不时地改变。可能需要的文档和其他信息示例如下：

- 产品数据（例如，蛋白质、脂肪、纤维、灰分、MDF、水分、颗粒大小）
- 微生物测试结果
- 污染物测试结果
- 关键绩效指标的月度报告
- 第三方审核
- 产品材料安全数据表
- 投诉及退款要求
- “变更管理”记录
- 批记录
- 过程控制图（目标/范围）

C. 触发事件管理 -

“触发事件”是指可能导致嘉吉改变一个或多个 S/EM 的食品/饲料安全状态，或其他管理成份的事件或情况。S/EM 食品/饲料安全状态的改变或嘉吉对 S/EM 其他管理成份的改变可能是正面的也可能是负面的。触发事件的示例包括但不限于以下方面：

- 产品回收事件 - 例如，召回、撤回
- S/EM 或嘉吉的工厂、配料或流程变更
- S/EM 或嘉吉的规格变更
- 行业/经济/媒体事件 - 例如，三聚氰胺
- 法规或监管执法的变更
- 关键绩效指标的发展趋势
- 违反供应商行为准则
- 审核结果
- 所有权或财务变化

D. 取得资格后的纠正措施计划 -

如果嘉吉在定期审核和/或验证、持续监控或触发事件后，发现任何不遵守嘉吉的食品/饲料安全要求的行为，则 S/EM 必须尽快制定一个建议的纠正措施计划（包括时间表），让嘉吉批准。嘉吉将不会批准任何纠正措施计划，除非该措施计划能在两个月内纠正所有严重不符合项，能在六个月内纠正所有轻微不符合项。然而，嘉吉可能会要求在更短的时间内纠正任何不符合项。

E. 食品/饲料安全状态的更新 -

如果定期审核和/或验证、持续监控或触发事件的结果反映出某个 S/EM 不符合嘉吉的食品/饲料安全要求，则嘉吉有权更改相应 S/EM 的食品/饲料安全状态。如果 S/EM 食品/饲料安全状态从“批准”或“附带条件的批准”更改为“未获批准”或“不合格”，则嘉吉有权立即终止采用该 S/EM 以及与该 S/EM 签订的合同，且不承担任何责任。如果因任何理由，需要改变对 S/EM 资格的判定，则嘉吉将及时通知 S/EM 这一变化。



F. 变更管理 -

在没有事先通知并取得嘉吉同意的情况下，S/EM 不得更改规格、生产流程、原料或材料。因为诸如此类的变更可能会导致嘉吉内部流程出现显著变化，可能会引发新的食品/饲料安全问题，并需要在验收前经过彻底的测试和审核。此外，当 S/EM 更改法定名称或所有权时，也应通知嘉吉，因为这可能会影响我们的内部文档或与法规要求相关的文档。



VI. 差异

在极少数情况下，嘉吉可能会允许 S/EM 背离在本手册中列出的一个或多个嘉吉食品/饲料安全要求。任何此类背离情况必须以书面形式获得嘉吉批准。

VII. 术语表

配料

直接接触且属于成品混合物组成部分的那些材料。通常情况下，政府法规要求要在成品的商标上声明含有这类材料。示例：欧芹、大豆油、可可粉、蔗糖、碎牛肉、氨基葡萄糖、糖、鸡蛋、乳清、酪乳、矿物质、氨基酸、酶。

加工助剂

在加工人类或动物食品的过程中添加到这些食品中，且在包装处于成品状态的食品之前，我们通过某种方式在加工过程中除去、消耗或减少的物质。这类物质可能会也可能不会在商标上声明，具体取决于商标要求和政府法规。

接触食品/饲料的化学药品

在加工过程中直接添加到人类/动物食品/饲料产品中，并转化为正常存在于成品中的成分的物质。该类物质也可能具有直接的功能性用途。通常被称为化学品或化合物。

接触食品/饲料的包装

直接接触食品/饲料的包装材料。

HACCP

危害分析关键控制点 (HACCP) 是一个用于识别、评估和控制对食品/饲料安全有重要影响的危害的体系。

GFSI

全球食品安全倡议 (GFSI) 是世界一流的食品/饲料安全专家之间的合作约定。

GFSI 基准方案认证

GFSI 计划提供了一个适用于独立的认证体系的框架，即供应商的食品/饲料安全和质量管理体系符合国际和国内的食物/饲料安全法规。

嘉吉食品/饲料安全要求

嘉吉的食品/饲料安全、质量和法规要求有三个基本组成部分：

- 法律和法规要求
- 前提方案和 HACCP 要求
- 嘉吉公司的具体要求

此外，对外部生产商还有一些额外的要求。

食品/饲料安全状态

嘉吉的食品/饲料安全状态分类如下：

- 批准
- 附带条件的批准
- 未获批准
- 不合格

嘉吉采用的 S/EM 将局限于在产品、材料、服务、生产线和/或工厂方面拥有可接受的食物/饲料安全状态的 S/EM。

纠正措施计划

纠正措施是指为了消除现有的不符合项或其他不理想情况的根本原因而采取的一类措施。该计划是一套措施项目，并有针对这些纠正措施的目标完成日期。

S/EM

供应商和外部生产商

- 供应商包括用于生产嘉吉产品的任何商品和服务的提供商。
- 外部生产商 (EM) 是非嘉吉工厂，负责“加工”和提供 (i) 以嘉吉或客户品牌名义销售和/或 (ii) 使用嘉吉或客户指定的流程/配方/规格生产的“成品”。它是向嘉吉供应成品的供应商。