**ANEXO 1: CUESTIONARIO DE REGISTRO PARA EMPRESAS PRODUCTORAS DE ULTRAMAR – ALMENDRAS.**

**1. Información básica**

1.1. Visión general de la empresa:

Solicitud para[[1]](#footnote-1):  Registro  Verificación  Modificación  Renovación

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Razón social: | | Nº RGSEAA: |
| Autoridad competente de aprobación del registro: MINISTERIO DE SANIDAD | | |
| Autoridad competente del país (región): ESPMAPA0 | | |
| Dirección de la industria: | | |
| Nombre del representante legal: | | Cargo: |
| Persona de contacto: | | |
| Teléfono de contacto: | Email: | |
| Nº de registro en China (aplicable a establecimientos autorizados): | | |
| Fecha de construcción o última reforma:  Descripción de la reforma o ampliación: | | |

Productos a registrar o añadir[[2]](#footnote-2):

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nº** | **Producto** | **Código HS/CIQ** | **Marca comercial** | **Nombre científico** | **Capacidad de producción** | **Producción actual** |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

¿Ha exportado a China en los últimos 2 años?  Sí  No

En caso afirmativo[[3]](#footnote-3):

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Nº** | **Producto** | **Fecha de la última exportación** | **Cantidad exportada (TM)** |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

Historial de exportación en los últimos 2 años[[4]](#footnote-4):

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nº** | **Producto** | **Año** | **País** | **Cantidad exportada (TM)** |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

Información sobre las materias primas[[5]](#footnote-5):

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nº** | **Producto** | **Materia prima** | **Tipo[[6]](#footnote-6)** | **País de origen** | **Proporción (%)** |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

¿Se emplean plaguicidas en el proceso de producción?:  Sí  No

Compañías asociadas[[7]](#footnote-7):

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Nº** | **Producto** | **Nombre de la compañía asociada** | **Nº de registro** |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

¿Se emplea agua en el proceso de producción?:  Sí  No

Recursos humanos:

|  |
| --- |
| Nº total de empleados:  Nº de empleados Depto. de Gestión y personal técnico: |
| Nº de inspectores oficiales:  Autoridad competente[[8]](#footnote-8): |

*NOTA: Los puntos que se indican a continuación deben ser contestados por la empresa aportando la información y documentos necesarios, tal como se indica en el DOCUMENTO DE APOYO PARA LA CUMPLIMENTACIÓN Y EVALUACIÓN DEL REGISTRO.*

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1.2 Sistema de Gestión:

1.3 Organización de Gestión:

**2. Ubicación de la empresa y planos de la industria**

2.1 Emplazamiento y entorno de la planta:

2.2 Plano de la industria:

**3. Instalaciones y equipos**

3.1 Equipos de producción y transformación:

3.2 Instalación de almacenamiento:

**4. Agua/Hielo/vapor**

4.1 Agua/hielo/vapor para producción y transformación (si procede):

**5. Materias primas y auxiliares y materiales de envasado**

5.1 Aceptación y control de las materias primas y auxiliares:

5.2 Origen de materias primas:

5.3 Aditivos alimentarios (en caso necesario):

5.4 Materiales de embalaje:

**6. Control de producción y transformación**

6.1 Implantación y funcionamiento del Sistema APPCC:

6.2 Control de micotoxinas:

6.3 Uso de aditivos alimentarios y sustancias de enriquecimiento nutricional (si procede):

**7. Limpieza y desinfección**

7.1 Limpieza y desinfección:

**8. Control de sustancias químicas, residuos y vectores**

8.1 Control de químicos:

8.2 Gestión de la contaminación física:

8.3 Control de vectores:

8.4 Gestión de residuos:

**9. Trazabilidad del producto**

9.1 Trazabilidad y retirada:

9.2 Gestión de entrada y salida de almacén:

**10. Gestión y formación del personal**

10.1 Gestión de la salud e higiene del personal:

10.2 Formación del personal:

10.3 Requisitos para el personal de gestión:

**11. Autoinspección y autocontrol**

11. Inspección de productos:

**12. Control de plagas cuarentenables**

12.1 Prevención y control de plagas cuarentenarias objeto de control por las autoridades chinas:

12.2 Identificación de las plagas:

12.3 Control de plagas:

12.4 Tratamiento de fumigación (si es necesario):

**13. Declaración**

13.1 Declaración del establecimiento:

**POR LA PRESENTE DECLARO QUE LA INFORMACIÓN ANTERIOR ES VERDADERA Y CORRECTA.**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Nombre y cargo del firmante

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Fecha Firma y sello de la empresa

13.2 Verificación por la Autoridad Sanitaria[[9]](#footnote-9):

**MEDIANTE INSPECCIÓN Y VERIFICACIÓN, SE CERTIFICA QUE LA INFORMACIÓN ANTERIOR PRESENTADA POR EL ESTABLECIMIENTO ES CORRECTA Y VERAZ. EL ESTABLECIMIENTO CUMPLE CON LOS REQUISITOS SANITARIOS DE CHINA Y ESPAÑA.**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Nombre y cargo del inspector que ha verificado la información anterior

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Fecha Firma y sello de la Autoridad Competente

1. Registro: empresas nuevas que solicitan ser registradas en la aplicación CIFER; Verificación: empresas ya registradas provisionalmente que precisan completar el registro; Modificación: empresas ya registradas que desean añadir nuevos productos o cambiar datos del registro; Renovación: empresas cuyo registro ha caducado. [↑](#footnote-ref-1)
2. Completar tantas filas como productos a registrar (por códigos HS/CIQ, evitando referencias comerciales/formatos específicos/etc) [↑](#footnote-ref-2)
3. Completar tantas filas como productos. [↑](#footnote-ref-3)
4. Indicar los países (no China) a los que exporta los productos genéricos, evitando referencias comerciales/formatos específicos/etc. [↑](#footnote-ref-4)
5. En relación con los productos que se solicita registrar. [↑](#footnote-ref-5)
6. Indicar OMG/No OMG. [↑](#footnote-ref-6)
7. Completar tantas filas como compañías asociadas se disponga, si procede [↑](#footnote-ref-7)
8. Indicar: Consejería de la Comunidad Autónoma competente [↑](#footnote-ref-8)
9. Esta parte deberá dejarse en blanco al realizar la solicitud, dado que únicamente será remitida a la Autoridad Sanitaria para su validación cuando haya sido previamente revisada en la Subdirección general de Sanidad con resultado favorable. [↑](#footnote-ref-9)