| Declaración de Insumos NOP– Complementos Alimenticios/Aditivos e Inóculos para Ganadería | | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| *Este formulario debe ser completado* ***por el fabricante*** *del complemento/aditivo alimenticio para el ganado o inóculo para el forraje destinados a ser utilizados por operaciones orgánicas certificadas por QCS.* | | | | | | | | | |
| **Atención fabricante de insumos:**  Quality Certification Services (QCS) es un organismo de certificación acreditado por el Departamento de Agricultura de los EE. UU. Una operación certificada por QCS ha solicitado usar un insumo elaborado por su compañía. Por favor complete este documento para que QCS pueda determinar si el insumo puede ser usado en ganadería orgánica bajo los estándares de NOP (USDA National Organic Program, en inglés) establecidos en 7 C.F.R. Parte 205 y como parte de un plan de manejo orgánico aprobado. Anticipamos nuestro agradecimiento por su colaboración. | | | | | | | | | |
| Nombre del producto (como aparece en la etiqueta / hoja de datos de seguridad): | | | | | Nombre alternativo del producto con la misma formulación, si aplica | | | | |
| ¿Cuál es la relación de su empresa con este producto? (Seleccione todas las que aplican)  Dueño/Fabricante  Distribuidor  Reempacador/Reetiquetador  Dueño de la formula  Elaborador subcontratado | | | | | | | | | |
| Si este producto es reempacado de otra fuente comercial disponible de otro fabricante, favor responder:   1. ¿Qué producto? 2. ¿Usted modifica el producto de alguna forma?  Sí  No   **Si sí,** favor explique: | | | | | | | | | |
| **SECCIÓN A: INFORMACIÓN SOBRE EL FABRICANTE** | | | | | | | | | |
| Nombre de la empresa: | | | | | | | | | |
| Persona de contacto | | | | Cargo: | | | | | |
| Dirección postal: | | | | | | | | | |
| Ciudad: | | Estado: | | Código postal: | | | País: | | |
| Teléfono: | | Fax: | | E-mail: | | | | | |
| **SECCIÓN B: INFORMACIÓN DEL PRODUCTO** | | | | | | | | | |
| 1. Tipo de producto:  Aditivo alimenticio  Complemento alimenticio  Inóculo para forraje  Inóculo para ensilado   Otro:   1. Por favor adjunte una copia de la etiqueta del producto.  **Adjunto** 2. Presentación del Producto:  Polvo  Líquido  Pellet (indique el ingrediente aglutinante)  Cápsulas (indique el ingrediente utilizado para hacer la cápsula)  Otro: 3. ¿Todos los ingredientes se declaran en la etiqueta?  Si  No 4. ¿Todos los minerales trazan y vitaminas están aprobados por la FDA para su uso en piensos para ganado?   Si  No  N/A   1. ¿Se ha utilizado radiación ionizante, según se define en 21 CFR 179,26, en la producción o manejo de este producto o cualquiera de sus ingredientes?  Sí  No   Si marcó SÍ, explique:   1. ¿Alguna vez se ha denegado el registro de este producto o aparece como prohibido para la producción orgánica por el Organic Materials Review Institute (OMRI), el Washington State Department of Agriculture (WSDA) o el California Department of Agriculture (CDFA)?   Si  No Si marcó **SI**, por favor explique: | | | | | | | | | |
| **SECCIÓN C: FORMULACIÓN DEL PRODUCTO (describa abajo o anexe una lista aparte con la misma información solicitad)** | | | | | | | | | |
| **Nombre del ingrediente /Aditivos** | | | **Fabricante*****/* Proveedor** | | | **\*Material registrado,** *sí aplica* | | | |
|  | | |  | | | OMRI  CDFA  PCO  WSDA  Otro: | | | |
|  | | |  | | | OMRI  CDFA  PCO  WSDA  Otro: | | | |
|  | | |  | | | OMRI  CDFA  PCO  WSDA  Otro: | | | |
|  | | |  | | | OMRI  CDFA  PCO  WSDA  Otro: | | | |
|  | | |  | | | OMRI  CDFA  PCO  WSDA  Otro: | | | |
|  | | |  | | | OMRI  CDFA  PCO  WSDA  Otro: | | | |
|  | | |  | | | OMRI  CDFA  PCO  WSDA  Otro: | | | |
|  | | |  | | | OMRI  CDFA  PCO  WSDA  Otro: | | | |
|  | | |  | | | OMRI  CDFA  PCO  WSDA  Otro: | | | |
|  | | |  | | | OMRI  CDFA  PCO  WSDA  Otro: | | | |
| **\***Insumos revisado por OMRI (the Organic Material Review Institute), CDFA (the California Department of Food and Agriculture), PCO (the Pennsylvania Certified Organic), WSDA (the Washington State Department of Agriculture), o cualquier agencia certificadora orgánica. | | | | | | | | | |
| **SECCIÓN D: VERIFICACIÓN DE INGREDIENTE** | | | | | | | | | |
| Se necesitan detalles adicionales para evaluar algunos materiales de acuerdo con [USDA Organic Regulations](https://www.ecfr.gov/cgi-bin/retrieveECFR?gp=&SID=3f8446cc0d781cecb4e9e2a0109df385&mc=true&n=pt7.3.205&r=PART&ty=HTML) en 7 CFR 205. Proporcione la verificación adecuada para cada ingrediente aplicable que se muestra en la tabla a continuación. **Si el producto es propiedad/hecho por otra persona / compañía, la verificación deberá ser realizada por la persona/compañía que produce el ingrediente.** Esta documentación no es necesaria si el ingrediente ya está aprobado por QCS, registrado para su uso en la producción orgánica por OMRI, CDFA, PCO, WSDA u orgánico certificador. | | | | | | | | | |
| **Material del ingrediente** | | **Adjunte la verificación (la declaración debe estar fechada dentro de los últimos 12 meses)** | | | | | | | |
|  | Ácido láctico | Verificación de que el material fue producido a partir de la fermentación microbiana de una fuente de carbohidratos.  Verificación de que los microorganismos utilizados no se producen utilizando \*métodos excluidos (OGM). | | | | | | | |
|  | Calostro / Suero | Certificado orgánico actual y verificación de compra. | | | | | | | |
|  | DL-metionina | Hoja de datos de seguridad (SDS) u hoja de especificaciones que muestre CAS #. Formulación que muestra concentración. | | | | | | | |
|  | Enzimas | Verificación de que los microorganismos utilizados no se produjeron utilizando \*métodos excluidos (OGM). | | | | | | | |
|  | Fosfato de calcio (mono / di) | Verificación de que no proviene del hueso. | | | | | | | |
|  | Gelatina | Certificado orgánico actual y verificación de compra. Verificación de que no se deriva de subproductos de matanza. | | | | | | | |
|  | Harina de alga marina/quelpo pardo | Certificado orgánico actual y verificación de compra. | | | | | | | |
|  | Harina de Pescado | Verificación de que no contiene aditivos sintéticos. Si contiene aditivos no sintéticos de origen agrícola (por ejemplo, aceite de romero) y aparecen en la etiqueta final del suplemento / aditivo para piensos, debe enviar una copia del certificado orgánico. | | | | | | | |
|  | Humatos | Descripción de la materia prima. | | | | | | | |
|  | Ingredientes agrícolas | Certificado orgánico actual y verificación de compra. | | | | | | | |
|  | Levadura | Lista de ingredientes utilizados como medio portador. Verificación de que la levadura no se produce utilizando \*métodos excluidos (OGM) y que no se cultivó en sustrato petroquímico ni en licor residual de sulfito. | | | | | | | |
|  | Complejo de mineral y proteínas | Verificación de que es 1) No derivado de subproductos del sacrificio de ganado y 2) no producido por \*métodos excluidos (OGM). | | | | | | | |
|  | Productos microbianos, probióticos. | Lista de ingredientes utilizados como medio portador. Verificación de que los microorganismos utilizados en la producción no se produjeron utilizando \* métodos excluidos (OGM). | | | | | | | |
|  | Sal | Lista de aditivos o certificación de que el material está libre de aditivos. Ficha de datos de seguridad (SDS). | | | | | | | |
|  | Vitamina D2/D3 | Verificación de que no se deriva de subproductos del sacrificio de ganado. | | | | | | | |
| \**Métodos excluidos (OGMs)* son definidos por 7 CFR §205.2 como: “Una variedad de métodos usados para modificar genéticamente los organismos o para influir en su crecimiento y desarrollo por medios que no son posibles bajo condiciones o procesos naturales y que no se consideran compatibles con la producción orgánica. Dichos métodos incluyen la fusión, la microencapsulación y la macroencapsulación, así como la tecnología recombinante de ADN (que incluye eliminación de genes, duplicación de genes, introducción de un gen foráneo, y cambio de las posiciones de los genes cuando se logra mediante tecnología recombinante de ADN). Esos métodos no incluyen el uso de reproducción tradicional, conjugación, fermentación, hibridación, fecundación in vitro o cultivo de tejidos”. *QCS puede requerir información de los fabricantes de los ingredientes si cualquier ingrediente presenta un alto riesgo de ser producido mediante estos métodos.* | | | | | | | | | |
| **SECCIÓN E: TÉRMINOS DEL ACUERDO** | | | | | | | | | |
| La compañía abajo firmante (Compañía) garantiza que la información provista en esta Declaración de Insumos es completa y precisa según el mejor conocimiento de la Compañía, y que todos los ingredientes, incluidos los activos e inertes, y todos los procesos de fabricación han sido divulgados en su totalidad. El abajo firmante es un agente de la Compañía y está autorizado a representar a la Compañía con respecto a este documento.  Quality Certification Services (QCS) es un agente certificador acreditado por el US Department of Agriculture (USDA). Cualquier tergiversación en esta aplicación es una tergiversación tanto para QCS como para el USDA.  La información proporcionada en esta Declaración de Insumos se envía a QCS únicamente con el propósito de evaluar el producto de conformidad con National Organic Program Standards (NOP), como se establece en 7 C.F.R. Part 205. QCS revisará este producto únicamente para el uso por los clientes de QCS y en conjunto con un Plan de Sistema Orgánico aprobado. QCS no garantiza públicamente, certifica o registra este producto como conforme o no conforme con el NOP. QCS entiende que esta declaración es confidencial y tomará todas las precauciones razonables para garantizar que la información contenida en este documento no se divulgue a los clientes, el público o cualquier tercero. QCS se reserva el derecho de compartir la información en este documento con el USDA, o según lo requiera una autoridad válida de otra agencia gubernamental o citación. | | | | | | | | | |
| Nombre representante de la Compañía: | | | | | | | | Cargo |
| Firma: | | | | | | | | Fecha |