

Fiche Technique: Validation HACCP au Maroc

Contexte / Problématique

- Transformer un plan HACCP en dispositif opérationnel, probant et aligné au contexte marocain pour convaincre ONSSA, clients nationaux et export.
- Alignement nécessaire avec Codex, ISO 22000/FSSC 22000, textes ONSSA et cahiers des charges GMS/UE.
 - Filières et régions hétérogènes (Agadir, Laâyoune, Dakhla, Beni Mellal, Fès-Meknès, Marrakech, Zenata/Tanger Med) → dangers et contraintes variés.
 - Exigence de preuves analytiques et statistiques solides: limites critiques, capabilité, plans d'échantillonnage, traçabilité.
 - Sécuriser audits ONSSA, référencements GMS et expéditions (Tanger Med, aéroport de Casablanca) en évitant les re-travail coûteux.
 - Prendre en compte saisonnalité, profil microbiologique des matières premières locales, disponibilité équipements et contraintes hydriques.

Note clé: chaque mesure de maîtrise doit être validée, vérifiée et pérennisée, avec critères d'acceptation chiffrés et preuves documentées.

Notre approche / Méthodologie

Démarche en phases: diagnostic terrain, essais ciblés, consolidation statistique, restitution avec plan d'action, puis suivi post-mission.

Phases et jalons clés (synthèse)

Phase	Durée typique	Jalons clés	Livrables
Diagnostic et cadrage	1–2 semaines	Visites, entretiens, matrice objectifs–essais	Plan de mission, protocole initial
Exécution des essais	3–4 semaines	Cartographies, prélèvements, cycles enregistrés	Données brutes, feuilles de terrain
Analyse et consolidation	1–2 semaines	Capabilités, comparaison aux seuils	Rapport d'analyse, conclusions par mesure
Restitution et plan d'action	1 semaine	Comité de direction, arbitrages	Plan d'action priorisé, échéancier
Suivi et vérification d'efficacité	1–2 semaines	Essais de revalidation ciblés	Note de clôture, KPI de suivi

Durée indicative d'une mission: 6 à 12 semaines selon taille/complexité du site et des essais.

Diagnostic initial et cadrage sur site

- Observation des flux (réception, process, conditionnement, stockage, expédition).
- Entretien qualité/production/maintenance; vérification PRP et instruments.
- Cartographie des exigences ONSSA et demandes clients stratégiques.
- Matrice objectifs—essais—livrables et calendrier compatible saisonnalité.

Essais de validation ciblés

- Cycles temps—température, cartographies froid/chaud; stabilité thermique.
- Hygiène: ATPmétrie, empreintes de surface, microbiologie avant/après.
- Études de durée de vie (réelle/accélérée) avec critères d’acceptation.
- Séquence type: qualification instruments → cartographies → cycles → prélèvements → durée de vie → consolidation statistique.
- Préparation documentaire: gabarits d’essais, check-lists, méthodes/critères/resp./fréquences.

Analyse, consolidation et alignement réglementaire

- Interprétation statistique, capacité, tolérances opérationnelles.
- Alignement Codex, ISO 22000/FSSC 22000 et textes ONSSA; critères d’acceptation clarifiés.

Restitution, plan d’action et suivi post-mission

- Rapport clair, conclusions par mesure (acceptée/à ajuster).
- Plan d’action priorisé (responsable, échéance, charge, KPI).
- Appui à la mise en œuvre et revalidations ciblées selon déclencheurs.

Livrables

Livrable	Description
Protocole d’essais signé	Objectifs, méthodes, critères d’acceptation, responsabilités et plans d’échantillonnage.
Données brutes et relevés	Cycles, cartographies, prélèvements, feuilles de terrain, alarmes historisées.
Analyses statistiques	Capabilité, comparaisons aux seuils, tolérances opérationnelles.
Rapport de validation	Conclusions par mesure de maîtrise (acceptée/à ajuster) et interprétation fondée.
Plan d’action priorisé	Responsables, échéances, charge, indicateurs de succès; comités et jalons.
Gabarits et outils	Check-lists CCP, canevas incident, modèle revue de tendance, matrice de capacité simplifiée.
Kit d’appropriation	Procédures de revalidation, registres, routines de suivi pour industrialiser validation/vérification.

Pourquoi nous choisir / Bénéfices

- Baisse des non-conformités majeures ONSSA et du risque de retrait/rapatriement.
- Accès/référencements marchés exigeants (GMS, UE/GCC) et crédibilité renforcée en audits.
- Gains opérationnels: cycles thermiques optimisés, énergie maîtrisée, OEE en hausse, rebuts en baisse.
- Logistique sous froid fiabilisée (Zenata, Tanger Med, Nouaceur): alarmes mieux traitées, litiges réduits.
- Preuves “utiles” et lisibles, adaptées aux réalités des ateliers marocains; préparation d’audit simplifiée.

Cadrage initial gratuit (30 min) pour qualifier risques prioritaires, jalons, durée, livrables et ROI attendu.

CABINET SECURITE ALIMENTAIRE - cabinet-securite-alimentaire.com - info@cabinet-securite-alimentaire.com