

Số: 93/CV-VASEP

Tp. Hồ Chí Minh, ngày 16 tháng 11 năm 2022

V/v: góp ý Dự thảo Thông tư về việc bãi bỏ
Thông tư số 28/2019/TT-BNNPTNT

Kính gửi: Vụ Pháp chế - Bộ Nông nghiệp và PTNT

Phúc đáp công văn số 7266/BNN-PC ngày 01/11/2022 của Bộ NNPTNT gửi Hiệp hội VASEP v/v đề nghị cho ý kiến về việc bãi bỏ Thông tư 28/2019/TT-BNNPTNT, sau khi xem xét và tổng hợp ý kiến từ một số doanh nghiệp hội viên liên quan, Hiệp hội Chế biến và Xuất khẩu Thủy sản Việt Nam (VASEP) có một số ý kiến, cụ thể như sau:

TT	Mục trong Dự thảo	Nội dung trong Dự thảo	Đề nghị điều chỉnh, bổ sung	Lý do
1	Khoản 7 Điều 1 của Dự thảo Thông tư và Điểm 4 Mục II, Phần A của Tờ trình Dự thảo về bãi bỏ toàn bộ văn bản quy phạm pháp luật về quản lý chất lượng NLS & TS	<p>Lý do bãi bỏ văn bản Thông tư số 28/2019/TTBNNPTNT ngày 31/12/2019 quy định về yêu cầu kỹ thuật kiểm nghiệm hóa chất, kháng sinh cấm trong thực phẩm thủy sản:</p> <p>- Về căn cứ ban hành văn bản: Thông tư 28/2019/TT-BNNPTNT được xây dựng theo Nghị quyết phiên họp Chính phủ thường kỳ tháng 3 năm 2019 số 23/NQ-CP ngày 10/4/2019 của Chính phủ giao Bộ NN&PTNT chủ trì, phối hợp với Bộ Y tế ban hành quy định về ngưỡng MRPL (giới hạn hiệu năng phân tích tối thiểu) của các chỉ tiêu hóa chất, kháng sinh cho hàng thủy sản tiêu thụ nội địa. Trong Thông tư 28/2019/TT-BNNPTNT dẫn chiếu và áp dụng Quyết định 2002/657/EC của Liên minh Châu Âu. Tuy nhiên đến ngày 28/11/2022, Quyết định 2002/657/EC sẽ hết hiệu lực, khái niệm MRPL không còn được sử</p>	<p>Đề nghị Bộ NNPTNT xem xét không bãi bỏ toàn bộ Thông tư số 28/2019/TTBNNPTNT và có văn bản sửa đổi, thay thế cho thông tư 28/2019/TTBNNPTNT dẫn chiếu và áp dụng theo quy định (EU) 2019/1871 ngày 07/11/2019 và Quy định (EU) 2021/808 ngày 22/3/2021.</p> <p>Trong đó, sửa đổi và thay thế ngưỡng MRPL (giới hạn hiệu năng phân tích tối thiểu) bằng ngưỡng Reference points of action – RPA (điểm tham chiếu cho hành động) cụ thể như sau:</p> <p>1/ Chloramphenicol = 0.15 ppb 2/ Các chất chuyển</p>	<p>+ Hiện nay, thông tư 28/2019/TT-BNNPTNT dẫn chiếu và áp dụng theo quy định 2002/657/EC của EU và đến ngày 28/11/2022, quy định 2002/657/EC sẽ hết hiệu lực, khái niệm MRPL không còn được sử dụng.</p> <p>Tuy nhiên, EU đã ban hành Quy định số (EU) 2019/1871 ngày 07/11/2019 và Quy định (EU) 2021/808 ngày 22/3/2021 quy định về mức tham chiếu hoạt động (Reference points of action - RPA) để xử lý đối với tồn dư một số hoạt chất không có quy định mức giới hạn tối đa (MRL) trong thực phẩm có nguồn gốc từ động vật (sẽ có hiệu lực thi hành từ 28/11/2022).</p> <p>+ Theo điều 8 của (EU) 2019/1871 về việc áp dụng RPA thì RPA được nêu trong Phụ lục của Quy định này sẽ được áp dụng từ ngày 28 tháng 11 năm 2022. Đến ngày quy định có hiệu lực, MRPL của CAP, các chất chuyển hóa nitrofurans và tổng số malachite green và</p>

TT	Mục trong Dự thảo	Nội dung trong Dự thảo	Đề nghị điều chỉnh, bổ sung	Lý do
		<p>dụng.</p> <p>- Về nội dung: Khái niệm về MRPL quy định tại Thông tư 28/2019/TT-BNNPTNT sẽ hết hiệu lực. Liên minh Châu Âu đã ban hành các Quy định số (EU) 2019/1871 ngày 07/11/2019 và Quy định (EU) 2021/808 ngày 22/3/2021 quy định về mức tham chiếu để xử lý đối với các hoạt chất không được phép có trong thực phẩm có nguồn gốc từ động vật (Reference points of action - RPA) đối với tồn dư một số hoạt chất không có quy định mức giới hạn tối đa (MRL) trong thực phẩm có nguồn gốc từ động vật (sẽ có hiệu lực thi hành từ 28/11/2022).</p>	<p>hóa của Nitrofurazone (bao gồm: Nitrofurazon, Nitrofurantoin, Furazolidone, Furaltadon) = 0.5 ppb</p> <p>3/ Tổng Malachite Green, Leuco-Malachite Green = 1 ppb</p>	<p>leucomalachite green có trong Phụ lục II của Quyết định 2002/657/EC sẽ được áp dụng như RPA đối với thực phẩm có nguồn gốc động vật nhập khẩu từ nước thứ ba và đối với thực phẩm có nguồn gốc động vật được sản xuất tại Liên minh.</p> <p>Do đó, Hiệp hội đề xuất Bộ NNPTNT xem xét có văn bản sửa đổi, thay thế cho thông tư 28/2019/TTBNNPTNT thay vì bãi bỏ toàn bộ như dự thảo (xin xem tài liệu gắn kèm).</p> <p>+ Theo quy định (EU) 2019/1871, ngưỡng RPA giảm trị số đi 50% so với mức cũ của MRPL. Tuy nhiên, việc tiếp tục ban hành TT sửa đổi, thay thế vẫn sẽ giúp giải quyết được 1 phần khó khăn cho DN, giúp hỗ trợ DN tiêu thụ hàng thủy sản nội địa.</p>

Qua tổng hợp ý kiến và nghiên cứu văn bản, Hiệp hội VASEP và DN cũng xin có đề xuất bổ sung cho nội dung văn bản sửa đổi Thông tư 28/2019/TT-BNNPTNT như sau:

TT	Vướng mắc	Nội dung góp ý	Lý do góp ý
1	<p>- Thị trường Việt Nam quy định kháng sinh Enrofloxacin – Ciprofloxacin là kháng sinh cấm theo phụ lục II, thông tư 10/2016/TT-BNNPTNT, và không quy định về giới hạn phân tích tối thiểu (Minimum required performance limit – MRPL) trong khi thị trường EU là chất hạn chế sử dụng với mức cho phép 100 ppb. Còn theo Chương trình Tuân thủ Thực phẩm của Mỹ (Program 7304.018), hiện nay quy định Enrofloxacin – Ciprofloxacin là chất cấm và có ban hành mức quy định hoạt động (Regulatory Action Levels - RAL) là 5.0 ppb. Khái niệm Regulatory Action Levels - RAL của Mỹ gần giống với khái niệm Reference points of</p>	<p>Trên cơ sở đề xuất Quý Bộ xem xét có văn bản sửa đổi, bổ sung, thông tư 28/2019, Hiệp hội đề nghị ban soạn thảo nghiên cứu dẫn chiếu và áp dụng theo Chương trình Tuân thủ Thực phẩm của Mỹ (Program 7304.018). Trong đó, bổ sung và ban hành mức quy</p>	<p>- Việc tiếp tục ban hành Thông tư sửa đổi, thay thế TT 28/2019/TTBNNPTNT trong đó bổ sung và ban hành mức quy định hoạt động (Regulatory Action Levels - RAL) là 5.0 ppb cho kháng sinh Enrofloxacin – Ciprofloxacin dẫn chiếu quy định từ nước có quy định ATTP nghiêm ngặt như Mỹ là có cơ sở và có tính tham chiếu cao, sẽ</p>

TT	Vướng mắc	Nội dung góp ý	Lý do góp ý
	<p>action – RPA của quy định (EU) 2019/1871.</p> <p>- Một số sản phẩm thủy sản tiêu thụ trên thị trường nội địa kiểm tra phát hiện dư lượng kháng sinh Enrofloxacin – Ciprofloxacin rất thấp. Với dư lượng Enrofloxacin – Ciprofloxacin phát hiện chỉ là vết rất ít, theo quy định EU là đạt yêu cầu, theo quy định của Mỹ vẫn được tiêu thụ nhưng theo quy định Việt Nam lại không cho phép tiêu thụ.</p>	<p>định hoạt động (Regulatory Action Levels - RAL) là 5.0 ppb cho kháng sinh Enrofloxacin – Ciprofloxacin.</p>	<p>giúp Việt Nam không chỉ ngày càng hoàn thiện khung pháp lý mà còn hỗ trợ cho hoạt động xúc tiến tiêu thụ hàng thủy sản của cộng đồng DN một cách khoa học và quản lý được.</p>

Trân trọng đề nghị Quý Bộ xem xét, tiếp thu các góp ý-đề xuất nêu trên để bổ sung sửa đổi hợp lý cho Dự thảo nhằm vừa đảm bảo hiệu quả của công tác quản lý, vừa tạo thuận lợi & nâng cao năng lực cạnh tranh quốc gia cho các nhà máy.

Trân trọng cảm ơn và kính chào./

Nơi nhận:

- Như trên;
- Bộ NNPTNT;
- Cục NAFIQAD;
- Chủ tịch HH và các PCT HH;
- VPĐD HH tại Hà Nội;
- Lưu VP HH.

TUQ. CHỦ TỊCH HIỆP HỘI
TỔNG THƯ KÝ



Trương Đình Hòa