



V/v góp ý dự thảo TT quy định về yêu cầu kỹ thuật kiểm nghiệm HCKS cấm trong TPTS

## Kính gửi: Cục Quản lý Chất lượng Nông lâm sản và Thủy sản

Phúc công văn số 1744/QLCL-CL1 ngày 30/9/2019 của Quý Cục về việc đề nghị góp ý Dự thảo Thông tư quy định về yêu cầu kỹ thuật kiểm nghiệm hóa chất, kháng sinh cấm trong thực phẩm thủy sản (sau đây gọi tắt là **Dự thảo**), Hiệp hội Chế biến và XK Thủy sản Việt Nam (VASEP) xin có các ý kiến góp ý như sau:

### I. GÓP Ý CHI TIẾT NỘI DUNG CỦA DỰ THẢO

#### 1. Khoản 1 Điều 6 của Dự thảo:

**"Điều 6. Thông báo kết quả kiểm nghiệm và biện pháp xử lý đối với thực phẩm thủy sản**

1. Trường hợp kết quả phân tích hóa chất, kháng sinh cấm thấp hơn (<) giá trị CCβ: cơ sở kiểm nghiệm thông báo kết quả "không phát hiện"; tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh thực phẩm thủy sản được phép lưu thông, tiêu thụ thực phẩm thủy sản."

**Góp ý/Đề xuất:** đề nghị sửa đổi lại như sau:

"2. Trường hợp kết quả phân tích hóa chất, kháng sinh cấm của lô hàng thấp hơn (<) giá trị CCβ: cơ sở kiểm nghiệm thông báo kết quả "không phát hiện"; tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh thực phẩm thủy sản được phép lưu thông, tiêu thụ lô hàng đó trên thị trường."

**Lý do:** đề chính xác hơn (trường hợp này chỉ áp dụng đối với những lô hàng thủy sản có kết quả phân tích < CCβ chứ không phải tất cả các lô hàng thủy sản và đối tượng thực hiện chỉ là các tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh lô hàng đó chứ không phải tất cả các tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh thực phẩm thủy sản trên thị trường).

#### 2. Khoản 2 Điều 6 của Dự thảo:

**"Điều 6. Thông báo kết quả kiểm nghiệm và biện pháp xử lý đối với thực phẩm thủy sản**

2. Trường hợp kết quả kiểm nghiệm hóa chất, kháng sinh cấm lớn hơn hoặc bằng (≥) giá trị CCβ và nhỏ hơn (<) giá trị MRPL: cơ sở kiểm nghiệm thông báo kết quả "dưới ngưỡng MRPL"; tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh thực phẩm thủy sản được phép lưu thông, tiêu thụ thực phẩm thủy sản trên thị trường và lưu trữ đầy đủ hồ sơ về các trường hợp thông báo kết quả "dưới ngưỡng MRPL"."

**Đề xuất:** đề nghị sửa đổi lại như sau:

"2. Trường hợp kết quả kiểm nghiệm hóa chất, kháng sinh cấm của lô hàng lớn hơn hoặc bằng (≥) giá trị CCβ và nhỏ hơn (<) giá trị MRPL: cơ sở kiểm nghiệm thông báo kết quả "dưới ngưỡng MRPL"; tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh thực phẩm thủy sản

được phép lưu thông, tiêu thụ lô hàng đó trên thị trường và lưu trữ đầy đủ hồ sơ về các trường hợp lô hàng có thông báo kết quả “dưới ngưỡng MRPL”.

**Lý do:** để chính xác hơn (trường hợp này chỉ áp dụng đối với những lô hàng thủy sản có kết quả phân tích lớn hơn hoặc bằng ( $\geq$ ) giá trị CC $\beta$  và nhỏ hơn ( $<$ ) giá trị MRPL chứ không phải tất cả các lô hàng thủy sản nói chung và đối tượng thực hiện chỉ là các tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh các lô hàng đó chứ không phải tất cả các tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh thủy sản trên thị trường).

### **3. Khố 2 Khoản 2 Điều 6 của Dự thảo:**

*“Nếu có 04 lô hàng sản xuất bị thông báo kết quả “dưới ngưỡng MRPL” trong vòng 06 tháng với cùng loại sản phẩm thủy sản và chỉ tiêu kiểm nghiệm thì tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh thực phẩm thủy sản phải tiến hành rà soát toàn bộ quá trình sản xuất, kinh doanh và hệ thống quản lý thực phẩm để kịp thời có biện pháp chấn chỉnh, khắc phục các nội dung không phù hợp (nếu có).”*

**Đề xuất:** đề nghị sửa đổi lại như sau:

*“Nếu có 04 lô hàng sản xuất bởi cùng một tổ chức, cá nhân bị thông báo kết quả “dưới ngưỡng MRPL” trong vòng 06 tháng với cùng loại sản phẩm thủy sản và chỉ tiêu kiểm nghiệm thì tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh ~~thực phẩm thủy sản~~ các lô hàng đó phải tiến hành rà soát toàn bộ ~~quá trình sản xuất, kinh doanh~~ và hệ thống quản lý an toàn vệ sinh thực phẩm để kịp thời có biện pháp chấn chỉnh, khắc phục các nội dung không phù hợp (nếu có).”*

**Lý do:**

- Nếu 4 lô hàng nói trên được sản xuất bởi các tổ chức, cá nhân khác nhau (tức là mỗi tổ chức, cá nhân sản xuất hàng chỉ có 1-3 lô có kết quả “dưới ngưỡng MRPL” trong vòng 6 tháng thì chưa cần áp dụng các quy định như đã nêu tại Khố 2 Khoản 2 Điều 6 của Dự thảo.
- Đối tượng rà soát của tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh thực phẩm là hệ thống quản lý an toàn vệ sinh của quá trình sản xuất ra thực phẩm đó chứ không phải hệ thống quản lý các lĩnh vực khác của sản phẩm (ví dụ quản lý tiến độ sản xuất, khối lượng sản xuất, chất lượng sản phẩm,...). Khi rà soát hệ thống quản lý an toàn vệ sinh thực phẩm của sản phẩm đó đã bao gồm cả việc rà soát quá trình sản xuất ra sản phẩm đó rồi.

### **4. Khoản 3 Điều 6 của Dự thảo:**

**“Điều 6. Thông báo kết quả kiểm nghiệm và biện pháp xử lý đối với thực phẩm thủy sản**

*3. Trường hợp kết quả kiểm nghiệm hóa chất, kháng sinh cảm lớn hơn hoặc bằng ( $>$ ) giá trị MRPL: cơ sở kiểm nghiệm thông báo kết quả “vượt ngưỡng MRPL”, tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh thực phẩm thủy sản phải thực hiện truy xuất nguồn gốc thực phẩm và thu hồi, xử lý đối với thực phẩm không bảo đảm an toàn theo quy định tại Điều 54, 55 Luật An toàn thực phẩm”*

**Đề xuất:** đề nghị sửa đổi lại như sau:

“3. Trường hợp kết quả kiểm nghiệm hóa chất, kháng sinh cảm của lô hàng lớn hơn hoặc bằng (>) giá trị MRPL: cơ sở kiểm nghiệm thông báo kết quả “vượt ngưỡng MRPL”, tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh lô hàng đó phải thực hiện truy xuất nguồn gốc thực phẩm và thu hồi, xử lý đối với ~~thực phẩm~~ các lô hàng không bảo đảm an toàn theo quy định tại Điều 54, 55 Luật An toàn thực phẩm”

**Lý do:** để chính xác hơn (trường hợp này chỉ áp dụng đối với những lô thủy sản có kết quả phân tích lớn hơn hoặc bằng giá trị MRPL chứ không phải tất cả các lô thủy sản nói chung và đối tượng thực hiện chỉ là các tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh lô hàng đó chứ không phải tất cả các tổ chức, cá nhân sản xuất, kinh doanh thực phẩm trên thị trường).

## II. GÓP Ý KHÁC:

Tiếp nối công văn số 55/2019/CV-VASEP ngày 13/6/2019 của Hiệp hội gửi Thứ trưởng Phùng Đức Tiến về quy định MRLs dư lượng Enrofloxacin và Ciprofloxacin trong hàng TS tiêu thụ nội địa, Hiệp hội đề nghị Quý Cục xem xét để đưa Enrofloxacin và Ciprofloxacin lên Danh mục Hóa chất, kháng sinh hạn chế sử dụng trong sản xuất, kinh doanh thủy sản với ngưỡng Giới hạn dư lượng tối đa cho phép (MRL) trong các sản phẩm thủy sản tiêu thụ nội địa ngang bằng với ngưỡng MRL của hai hoạt chất này áp dụng cho sản phẩm thủy sản xuất khẩu vào EU là 100 ppb.

Hiệp hội trân trọng báo cáo và kính đề nghị Quý Cục xem xét và sớm hoàn thiện Dự thảo để sớm trình Bộ NNPTNT ban hành nhằm tạo điều kiện thuận lợi cho hoạt động sản xuất, kinh doanh các DN chế biến thủy sản và góp phần thúc đẩy chương trình “*Người Việt Nam ưu tiên dùng hàng Việt Nam*” do Chính phủ phát động.

Trân trọng cảm ơn và kính chào./.

### **Nơi nhận:**

- Như trên;
- Công ty TNHH Hải Nam;
- Chủ tịch HH và các PCT HH;
- VPĐD HH tại Hà Nội;
- Lưu VP HH.

TUQ. CHỦ TỊCH HIỆP HỘI CHẾ BIẾN VÀ  
XUẤT KHẨU THỦY SẢN VIỆT NAM

**TỔNG THỦ KÝ HIỆP HỘI**

