



ОФІЦІЙНА ХРОНІКА

СЕМІНАР ТАІЕХ ЩОДО ЗАЛИШКІВ ВЕТПРЕПАРАТІВ ТА ЗАБРУДНЮВАЧІВ У ХАРЧОВИХ ПРОДУКТАХ І КОРМАХ

26–28 січня 2015 р. у Києві відбувся семінар на тему «Валідація скринінгових та підтверджуючих методів досліджень з метою визначення залишків ветеринарних препаратів і забруднювачів у харчових продуктах і кормах», організований у рамках програми ТАІЕХ за підтримки Державної ветеринарної та фітосанітарної служби України.



Інструмент технічної допомоги та обміну інформацією ТАІЕХ (Technical Assistance Information Exchange) був заснований у 1996 р. Генеральним директором Європейської комісії з питань розширення як програма, покликана допомагати країнам-кандидатам у стислі терміни розв'язати питання запровадження законодавства ЄС (acquis communautaire). Наразі ТАІЕХ є одним із найбільш поширених, ефективних і доступних серед усіх можливих інструментів допомоги Європейського Союзу країнам Східного партнерства.

У семінарі взяли участь 70 спеціалістів із Державного науково-дослідного інституту з лабораторної діагностики та ветеринарно-санітарної експертизи, Державного науково-дослідного контрольного інституту ветеринарних препаратів та кормових добавок, а також регіональних державних лабораторій ветеринарної медицини, які безпосередньо проводять аналітичні дослідження.

На початку заходу доповідачі запропонували всім бажаючим озвучити питання, які їх цікавлять найбільше, і свої доповіді коригували відповідно до запитів аудиторії. На семінарі було висвітлено такі питання:

– використання в роботі лабораторій Рішення Комі-

сії 2002/657/ЄС, у т. ч. керівництв SANCO/0895/2007 та SANCO/2004/2726-REV 4;

– валідація методів для речовин MRL, визначення ССа і ССβ;

– внутрішнє і зовнішнє підтвердження якості аналізу залишків ветеринарних препаратів;

– упровадження критеріїв та інших вимог для аналітичних методів відповідно до Рішення Комісії 2002/657 щодо деяких забруднювачів (мікотоксини, діоксини PCBs і важкі) та керівництва SANCO/0895/2007;

– отримання валідаційних даних методу ELISA: вимоги до зразків, які використовуються;

– принципи й вимоги проведення верифікації стандартизованих фізико-хімічних методів;

– необхідність проведення валідації/верифікації для мікробіологічних, вірусологічних, імунологічних методів і методів ПЛР.

Кожна з презентацій викликала чимало практичних уточнюючих запитань у слухачів, що свідчило про їх зацікавленість методами вдосконалення своєї роботи, про користь і необхідність обміну інформацією та досвідом на семінарі. ◉

