

Conclusions de la Jornada sobre criteris microbiològics dels aliments coorganitzada per l'ACSA i l'IRTA

1. El Reglament (CE) núm. 2073/2005 de la Comissió, de 15 de novembre de 2005, relatiu als criteris microbiològics aplicables als productes alimentaris, té com a objectius aconseguir un elevat grau de protecció de la salut dels consumidors i harmonitzar els criteris microbiològics als diferents estats membres.
2. És un reglament elaborat tenint en compte criteris científics, en particular els dictàmens de l'Autoritat Europea de Seguretat Alimentària (EFSA en les sigles en anglès), del Comitè Científic de les mesures veterinàries relacionades amb la Salut Pública (SCVPH en les sigles en anglès) i del Codex. Es valora molt positivament aquesta manera de legislar d'acord amb l'assessorament científic.
3. És un reglament dinàmic i sotmès a possibles i freqüents revisions. Això es valora com un fet positiu i necessari.
4. Potencia i reafirma la responsabilitat dels operadors econòmics per garantir la seguretat dels aliments que produeixen i comercialitzen.
5. Estableix la utilització dels criteris microbiològics com a part integrant de l'aplicació dels principis APPCC, especialment per fixar freqüències de mostreig i com a indicadors per validar els plans APPCC.

6. En general, tots els sectors representats valoren positivament el nou reglament, si bé s'identifiquen els dubtes i/o necessitats que es relacionen a continuació:
 - a) Es considera necessari aclarir quin és el marc normatiu vigent pel que fa als criteris microbiològics tenint en compte que hi ha normativa estatal sobre el tema que no ha estat específicament derogada.
 - b) Es planteja el dubte de quin ha de ser el procediment que ha de seguir una empresa per garantir que l'aliment no superarà les 100 ufc/g de *Listeria monocytogenes* al final de la seva vida comercial: quin tipus d'estudis ha de fer, qui ha de fer-los, amb quins criteris es valoraran, quina autoritat competent la valorarà...
 - c) Es comenta la necessitat de concretar procediments o consensuar-los per a determinats aspectes que en el Reglament estan poc definits com ara el mostreig (freqüències, punts de mostreig, mètodes, nombre d'unitats de mostreig, etc.), els mètodes d'anàlisi i els sistemes de validació, així com conceptes com ara condicions raonables.
 - d) Cal una harmonització de criteris entre les diferents autoritats competents i entre operadors econòmics.
7. Es valora molt positivament i cal seguir propiciant aquest tipus de jornades on es comparteixen punts de vista, dubtes i inquietuds entre els operadors econòmics i l'Administració. Es proposa fer una nova jornada per seguir l'evolució d'aquest Reglament l'any vinent.

Girona, 6 de juny de 2006