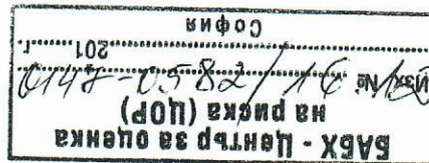


СИГУРНОСТ ВСЕКИ ДЕН

**БЪЛГАРСКА АГЕНЦИЯ ПО БЕЗОПАСНОСТ НА ХРАНИТЕ**  
**ЦЕНТЪР ЗА ОЦЕНКА НА РИСКА**

✉ гр. София, 1606, бул. "Пенчо Славейков" № 15А  
☎ +359 (0) 2 915 98 20, ☎ +359 (0) 2 954 95 93, [www.babh.government.bg](http://www.babh.government.bg)

ДО  
Д-Р ЙОРДАН ВОЙНОВ  
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР НА  
БЪЛГАРСКАТА АГЕНЦИЯ ПО  
БЕЗОПАСНОСТ НА ХРАНИТЕ  
ГР. СОФИЯ, 1606  
БУЛ. „ПЕНЧО СЛАВЕЙКОВ“ №15А



НА ВНИМАНИЕТО НА  
Д-Р ВЕНЦЕСЛАВА ТАСЕВА  
ЗАМ. ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР НА  
БЪЛГАРСКАТА АГЕНЦИЯ ПО  
БЕЗОПАСНОСТ НА ХРАНИТЕ

НА ВАШ ИЗХ. № 6240-ГК/28.11.2011г.

**ОТНОСНО:** Изпитвателен протокол № 5915/23.11.2011г., издаден от ЦЛХИК за съдържание на афлатоксини в партида сурови фъстъци без черупки, попадащи в обхвата на Регламент (ЕО) № 1152/2009.

**УВАЖАЕМИ Д-Р ВОЙНОВ,**

Критериите за отхвърляне или приемане на дадена партида хранителни продукти по отношение на съдържанието на афлатоксини са определени в Регламент (ЕС) № 178/2010. Съгласно този регламент дадена партида или подпартида (фъстъци, други маслодайни семена, кайсиеви ядки и черупкови плодове, предназначени за пряка консумация от човека) се приема, ако никоя от лабораторните проби не надвишава максимално допустимата граница, като се отчитат корекцията за аналитичен добив и неопределеността на измерването. Такава се отхвърля, ако едната или и двете лабораторни проби превишават максимално допустимата граница извън разумното съмнение, като се отчитат корекцията за аналитичен добив и неопределеността на измерването.

По отношение на въпросната партида (сурови фъстъци без черупки за директна човешка консумация, 20 000 кг и партиден номер 3700 D 132710509 с произход Китай), получените резултати в ЦЛХИК за съдържание на афлатоксини (Изпитвателен

протокол № 5915/23.11.2011г.) показват, че нивата на афлатоксин В1 са в рамките на максимално допустимото ниво, въпреки че, биха могли да го надвишат при отчитане и на неопределеността на измерването. Що се отнася до общото съдържание на афлатоксини в пробите, получените резултати надвишават допустимите норми, а данни за неопределеността от изпитването не са включени в изпитвателния протокол.

В Ръководство за компетентните органи при упражняването на контрол върху спазването на законодателството на ЕС относно афлатоксините (публикувано на [http://ec.europa.eu/food/food/chemicalsafety/contaminants/guidance-2010\\_bg.pdf](http://ec.europa.eu/food/food/chemicalsafety/contaminants/guidance-2010_bg.pdf)) са описани подробно правилата по отношение на тълкуването на аналитичния резултат предвид приемане или отказ на дадена партида. Вземайки предвид тези правила, на база отчетените лабораторни резултати (Изпитвателен протокол № 5915/23.11.2011г.) и неопределеността от измерването за афлатоксин В1, съответната партида трябва да се приеме като съответстваща. По отношение на общото съдържание на афлатоксини, в протокола от изпитването не е включена неопределеността от измерването. На база само числената стойност на аналитичния резултат и двете проби са несъответстващи, тъй като и двата резултата (съответно 4.50 и 5.17 µg/kg) надвишават максимално допустимото ниво (4 µg/kg, съгласно Регламент (ЕС) № 165/2010г.). Поради това, с цел защита здравето на консуматорите и предвид генотоксичния и канцерогенен потенциал на афлатоксините, Центърът за оценка на риска препоръчва за уместно въпросната партида да не бъде предоставяна за директна консумация от населението, а да бъде променено предназначението ѝ, така че съдържанието на афлатоксини да отговаря на максимално допустимите нива (Регламент (ЕС) № 165/2010г.).

В заключение, Центърът за оценка на риска подчертава че, тъй като афлатоксините са генотоксични и канцерогенни, е необходимо експозицията на афлатоксини от всички източници да се поддържа във възможно най-ниските нива и да се осъществяват адекватни действия с цел понижаване на броя на хранителните продукти с по-високи нива на замърсяване с афлатоксини, които достигат до пазара.

С уважение,

**ДОЦ. Д-Р БОЙКО ЛИКОВ**  
ДИРЕКТОР НА ЦЕНТЪР ЗА ОЦЕНКА НА РИСКА

