



AGENCE FEDERALE POUR LA SECURITE DE
LA CHAINE ALIMENTAIRE

FEDERAAL AGENTSCHAP VOOR DE
VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN

Administration des Laboratoires

Bestuur Laboratoria

Note
aux laboratoires agréés

Nota
aan de erkende laboratoria

NOTE DE SERVICE / DIENSTNOTA

Date / Datum : 27/06/2016
n° / nr. RV/LABO/ 1369764

Objet :
Analyses toxines marines

Onderwerp:
Analyses mariene toxines

Avec cette note de service, il est rappelé aux laboratoires agréés que les analyses officielles relatives aux toxines marines doivent être effectuées selon les dispositions fixées par le Règlement 2074/2005/CE¹, et ses textes modificatifs.

Lors des analyses officielles des mollusques bivalves vivants dans le cadre du plan d'analyse de l'AFSCA, les dépassements des normes doivent être établis par les méthodes suivantes :

- pour le « **Paralytic Shellfish Poison** » (PSP) : norme EN 14526 ou AOAC 2005.06
- pour le « **Amnesic Shellfish Poison** » (ASP) : norme EN 14176
- pour les **toxines lipophiles** : la méthode LC-MS/MS dont le mode opératoire est disponible sur le site du Laboratoire de Référence de l'UE.

Met deze dienstnota brengen wij de erkende laboratoria in herinnering dat officiële analyses van mariene toxines dienen uitgevoerd te worden in overeenstemming met de bepalingen in Bijlage III van de Verordening 2074/2005/EG¹, en zijn wijzigingen.

Bij de officiële analyses van levende tweekleppige weekdieren in het kader van het FAVV-analyseplan dienen normoverschrijdingen vastgesteld te worden met de volgende methoden:

- voor **Paralytic Shellfish Poison (PSP)**: norm EN 14526 of AOAC 2005.06
- voor **Amnesic Shellfish Poison (ASP)**: norm EN 14176
- voor **lipofiele toxines**: de LC-MS/MS methode waarvan het werkvoorschrift beschikbaar is op de website van het EU Referentielaboratorium.

¹ Règlement (CE) no 2074/2005 de la Commission du 5 décembre 2005 établissant les mesures d'application relatives à certains produits régis par le règlement (CE) no 853/2004 du Parlement européen et du Conseil et à l'organisation des contrôles officiels prévus par les règlements (CE) no 854/2004 du Parlement européen et du Conseil et (CE) no 882/2004 du Parlement européen et du Conseil, portant dérogation au règlement (CE) no 852/2004 du Parlement européen et du Conseil et modifiant les règlements (CE) no 853/2004 et (CE) no 854/2004. (PB L 338 de 22/12/2005); [version consolidée](#)

Verordening (EG) nr. 2007/2005/EG van de Commissie van 5 december 2005 tot vaststelling van uitvoeringsmaatregelen voor bepaalde producten die onder Verordening (EG) nr. 8853/2004 vallen en voor de organisatie van officiële controles overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004, tot afwijking van Verordening (EG) nr. 854/2004 en tot wijziging van Verordeningen (EG) nr. 853/2004 (EG) en (EG) 854/2004. (PB L 338 van 22/12/2005); [geconsolideerde versie](#)

Contact : Rudi VERMEYLEN — Tél./Tel 02/211 87 32— e-mail rudi.vermeylen@fadv.be

M:\LABO\Brieven_Lettres_Notas_Notes\Final_Version\Notas_Notes\Labos\1369764_nota_Mariene_toxines.doc

Dans le cadre du plan d'analyse de l'AFSCA, l'autorité compétente peut éventuellement consentir à l'utilisation, dans un but de dépistage, d'autres méthodes chromatographiques avec détection spécifique par spectrométrie de masse. L'usage de ces méthodes de dépistage n'est acceptable qu'après accord préalable de l'AFSCA et à condition que la méthode concernée soit techniquement appropriée et qu'elle soit effectuée sous accréditation ISO 17025.

Indépendamment de l'approche analytique choisie (c.-à-d. avec ou sans étape de dépistage), les résultats finaux, sur base desquels l'autorité compétente peut décider de la conformité ou non-conformité du lot échantillonné, doivent être rapportés à l'AFSCA dans un délai de maximum 5 jours ouvrables après la mise à disposition de l'échantillon.

In het kader van het FAVV-analyseplan kan de bevoegde overheid eventueel instemmen met het gebruik, voor screeningsdoeleinden, van andere chromatografische methoden met specifieke detectie door massaspectrometrie.

Het gebruik van dergelijke screeningsmethoden is slecht toegelaten na uitdrukkelijk voorafgaand akkoord van het FAVV en op voorwaarde dat de betreffende methode technisch geschikt is en onder ISO 17025 accreditatie wordt uitgevoerd.

Ongeacht de gevolgde analyseprocedure (i.e. met of zonder screeningsanalyse), dienen de finale resultaten, op basis waarvan de bevoegde overheid kan beslissen over conformiteit of niet-conformiteit van het bemonsterde lot, maximaal 5 werkdagen na het ter beschikking komen van het officiële monster aan het FAVV gerapporteerd te worden.

Directeur général

Directeur-generaal

Bert Matthijs
(sé./get.)