



У країні експортера лікарем ветеринаром був відібраний зразок нашого виробництва пластівців і проведено дослідження на ГМО. Клієнт стверджує, що в партії пластівців виявлено ГМО.

Своєю чергою, проведено внутрішнє розслідування: свій арбітражний зразок з однієї місткості було поділено і відправлено у дві незалежні сертифіковані ISO 17025 лабораторії. В одній лабораторії вміст ГМО підтвердився, в іншій – ні. Обидві лабораторії впевнені у своїх результатах.

1. Як можна пояснити такий випадок, як розглядати цю ситуацію далі?
2. Які санкції можуть бути від клієнта – країни експортера?
3. Чи може клієнт вимагати або ініціювати вилучення продукції саме з причин вмісту ГМО?
4. Чи є показник "вміст ГМО" небезпечним чинником?
5. Як в країнах Європи контролюють, нормують ГМО – допустимий вміст чи ні?



На запитання відповідає

**Катерина Шмиррова**

фахівець зі стандартизації, сертифікації та якості ТОВ «Котекна Україна Лімітед»

1. Цей випадок можна пояснити наступним чином.

Відбирання проб зазвичай проводиться відповідно до процедури, описаної в Регламенті (ЄС) 152 (див. прикріплений файл) або Постанові про відбирання проб.

Проби з партії мають відбиратися шляхом багаторазового відбирання...

Завантажити матеріал можуть лише передплатники системи

Купити