



KHUYẾN NGHỊ CHÍNH SÁCH

VIỆT NAM

NÂNG CAO NĂNG LỰC TUÂN THỦ CỦA CÁC PHÒNG KIỂM NGHIỆM DƯ LƯỢNG THUỐC BẢO VỆ THỰC VẬT ĐỂ ĐẠT TIÊU CHUẨN QUỐC TẾ

Dư lượng thuốc bảo vệ thực vật trong thực phẩm khiến người tiêu dùng lo ngại về sức khỏe. Các cơ quan có thẩm quyền cấp quốc gia đã triển khai hệ thống đăng ký nghiêm ngặt và giám sát thường xuyên dư lượng trong các mẫu thực phẩm và môi trường. Việc được công nhận theo Tiêu chuẩn ISO17025 là điều kiện tiên quyết nhưng không đủ để đảm bảo tính chính xác và độ tin cậy của kết quả kiểm nghiệm. Do đó, việc phân tích dư lượng thuốc bảo vệ thực vật, cũng như bất kỳ phòng kiểm nghiệm thực phẩm nào, nên thực hiện kiểm soát chất lượng nội bộ hiệu quả.

Các phòng kiểm nghiệm khu vực công của Việt Nam đã tham gia các cuộc kiểm tra trình độ quốc tế và được BOA công nhận. Tuy nhiên, kết quả kiểm nghiệm của họ trong một số trường hợp không được các nước nhập khẩu chấp nhận, dẫn đến sản phẩm xuất khẩu bị từ chối.

Để thúc đẩy việc chấp nhận kết quả xét nghiệm do các phòng kiểm nghiệm thực hiện, dự án GOSP Việt Nam đã xây dựng năng lực đảm bảo chất lượng, kiểm soát chất lượng trong phân tích dư lượng thuốc bảo vệ thực vật cho 30 cán bộ của 8 trung tâm kiểm nghiệm. Nội dung đào tạo bao gồm giới thiệu các nguyên tắc kiểm soát chất lượng nội bộ hiệu quả, thực hành và tư vấn để chứng minh ứng dụng thực tế của chúng. Ngoài ra, Trung tâm Kiểm định và Khảo nghiệm thuốc bảo vệ thực vật phía Nam (SPCC) và Trung tâm Kiểm định và Kiểm nghiệm Đồng Tháp (DEVOTEC) được hướng dẫn nâng cấp phục vụ cho việc công nhận ISO 17025 hàng năm và cải thiện hiệu suất.

NÂNG CAO NĂNG LỰC TUÂN THỦ TIÊU CHUẨN VÀ CHẤT LƯỢNG CỦA CHUỖI GIÁ TRỊ XOÀI VÀ BƯỞI Ở ĐỒNG BẰNG SÔNG CỬU LONG

TỔNG QUAN - GIAI ĐOẠN 1

Đối tác chính	Bộ Nông nghiệp và Phát triển Nông thôn (Bộ NN&PTNT), Bộ Khoa học và Công nghệ (Bộ KH&CN)
Thời gian	3,5 năm, bắt đầu từ tháng 1 năm 2020
Cơ quan thực hiện	Tổ chức Phát triển Công nghiệp Liên hợp quốc (UNIDO)
Tài trợ	Thụy Sĩ, thông qua Tổng cục Kinh tế Liên bang Thụy Sĩ (SECO)
Ngân sách	EUR 1.040.270



LỢI ÍCH

Thông qua việc nâng cao năng lực cho các phòng kiểm nghiệm kiểm tra dư lượng, các cán bộ phân tích chủ chốt của phòng thí nghiệm dư lượng thuốc bảo vệ thực vật giờ đây đã được đánh giá cao hơn với các phương pháp tiếp cận hiện đại để kiểm soát chất lượng nội bộ, thực hiện các nguyên tắc và thực hành lấy mẫu cũng như diễn giải kết quả phân tích dư lượng thuốc bảo vệ thực vật. Điều này giúp xây dựng các dịch vụ thử nghiệm đáng tin cậy để thúc đẩy xuất khẩu.

ĐỀ XUẤT CHÍNH SÁCH

Để đảm bảo áp dụng hiệu quả các nguyên tắc được giới thiệu trong quá trình đào tạo, ban quản lý kỹ thuật của phòng kiểm nghiệm phải đưa ra chương trình kiểm soát chất lượng chặt chẽ và hiệu quả trong các thực hành hàng ngày của phòng kiểm nghiệm.

Các hoạt động kiểm soát chất lượng phải bao gồm tất cả các lỗi tiềm ẩn trong phân tích dư lượng thuốc bảo vệ thực vật ngoài các yêu cầu cơ bản được quy định trong Hướng dẫn Xác nhận Phương pháp của USDA và các tài liệu hướng dẫn của Ủy ban Châu Âu (SANTE11312/2021, SANTE/2020/12830, Rev.1).

Việc công nhận theo ISO17025 và việc tham gia các bài kiểm tra trình độ quốc tế là không đủ để được quốc tế công nhận về kết quả kiểm nghiệm. Các phòng kiểm nghiệm phải được phép công bố kết quả trong báo cáo hàng năm và chia sẻ dữ liệu về quản lý chất lượng nội bộ, các biện pháp để đảm bảo với cộng đồng quốc tế về độ tin cậy và độ chính xác của phòng kiểm nghiệm.



“ Tôi đã học được rất nhiều từ chương trình đào tạo. Các bài giảng rất hữu ích cho các cán bộ phân tích của tôi và cả phòng kiểm nghiệm của Quatest3. Hầu hết các chủ đề có liên quan đến công việc của tôi. Chúng tôi đã học các kiến thức riêng lẻ trong trường đại học hoặc một số hội thảo, giảng viên đã giúp chúng tôi tóm tắt và vận dụng lại tất cả kiến thức. Thông qua các câu hỏi và bài tập này, tôi đã có thể làm rõ và vận dụng các kiến thức đã học vào các tình huống thực tế trong phòng kiểm nghiệm. ”

Chia sẻ của một cán bộ phân tích đã tham gia dự án

