

## REFERAT

**Emne: 25. møde i sektorudvalget for teknisk prøvning på fødevarerområdet, m.m.**

Tid : 7. oktober 2009, fra kl. 10.00-13.00  
Sted : DANAK, Dyregårdsvej 5B, 2740 Skovlunde  
Deltagere : Anne Dragsbæk Rasmussen, Carsten Theisen Pedersen, Inge Meyland, Erik Dahm, Henrik Stapelfeldt, Lise-Lotte Nielsen, Jeppe Boel, Inger Guldbæk, Carsten Haugsted, Jesper Høy, Erik Øhlenschläger og Ole Danielsen  
Afbud : Grethe Hyldig, Flemming Hansen.  
Referent : Ole Danielsen  
Referat er tilsendt : Mødedeltagerne

2009.11.25  
Sag 21-06-0002  
Akt.nr. 21

**1. Godkendelse af dagsorden**  
Dagsordenen blev godkendt.

**2. Opfølgning på referat fra 24. møde i sektorudvalget afholdt den 14. maj 2009**

Referatet er godkendt pr. mail og offentliggjort på DANAK's hjemmeside.

Status for laboratoriernes indtastning af metodelister: Alle laboratorier har nu leveret data og resterende publiceres offentlig inden for kort tid.

**3. Meddelelser, herunder præsentation af nye medlemmer**

Der er ikke nye medlemmer, men dog en kort præsentationsrunde af de fremmødte.

**4. Intern kalibrering - det kemiske og medicinske laboratorium**

Erik Øhlenschläger orienterede om en artikel, der er under udarbejdelse med henblik på DANAK-Nyt. Der har tidligere været en artikel i DANAK-Nyt som beskriver dette emne, men det har dog vist sig et behov for en mere specifik beskrivelse for ovennævnte områder. Der bliver i mange tilfælde anvendt ordet intern kalibrering af udstyr, hvor der i virkeligheden er tale om kontrol af udstyr. De væsentlige områder er masse, temperatur og volumen. På baggrund af spørgsmål stillet af Erik Dam anførte Erik Øhlenschläger, at artiklen er til inspiration og ikke en facitliste. I sammenhæng med drøftelserne anførte Carsten Theisen Pedersen eksempel på sporbarhed mellem svensk og dansk laboratorium.

**5. Regelstruktur**

Jesper Høy orienterede om status for høring af de nye akkrediteringsbestemmelser (AB). Der var indkommet en del kommentarer og generelt er der en positiv tilkendegivelse af tilfredshed med simplificering af akkrediteringskrav.

Inge Meyland spurgte hvad der ville ske med tidligere retningslinjer (RL), der ikke umiddelbart forefindes i de nye regelsæt. F.eks. (RL 1) Validering, og fremsatte ønske om, at DANAK melder ud, hvor disse dokumenter kan findes fremover.

**DANAK**

Dyregårdsvej 5B  
2740 Skovlunde

Tlf. 7733 9500  
Fax 7733 9501  
CVR-nr. 26 89 93 89  
danak@danak.dk  
www.danak.dk

Erik Øhlenschläger forklarede, at retningslinjer, som vedrører den konkrete implementering af akkrediteringskrav og laboratoriets drift i fremtiden ikke bør ligge hos DANAK, men bør høre hjemme i tekniske fora. Eksempelvis er RL 6 overtaget af Dansk Selskab for Klinisk Biokemi, mens det ikke pt. er aftalt, hvem der eventuelt kan overtage vedligeholdelsen af RL1. Jesper Høy orienterede om, at der internationalt også er samme holdning til tekniske dokumenter.

Implementering af nye regelsæt vil blive håndteret ved, at der laves et tillæg til tilsagn, der implementer regelsættet på de enkelte akkrediteringer, og at der snart kan bedømmes efter de ny bestemmelser. Det forventes ikke at være et problem, da der generelt er færre bestemmelser at forholde sig til. Inge Meyland spurgte om akkreditering til præstationsprøvning fremover skulle være en selvstændig akkreditering, og om dette ville medføre fordyrelse.

Jesper Høy svarede, at både akkreditering til udbud af præstationsprøvning og certificering af referencematerialer skal være selvstændige akkrediteringer, og at bedømmelsen af disse, i videst muligt omfang vil foregå sammen med bedømmelsen af prøvningsakkrediteringerne. Der vil blive opkrævet årshonorar for disse akkrediteringer, men årshonoraret for de prøvningsakkrediteringer, som hidtil har omfattet, aktiviteterne reduceres.

Erik Øhlenschläger orienterede om, at den kommende standard ISO 17043 er tæt på at være gældende dokument og måske på nuværende tidspunkt kan erhverves hos DS, og forklarede, at der forventes at være en overgangsordning på ca. 1.5 år til at overgå til denne standard. Dette skønnes ikke at være et problem, hvis man tidligere har forholdt sig til ILAC-dokumentet.

Inge Meyland forespurgte om besøgsfrekvens opretholdes for aftalte bedømmelsesbesøg som aftalt.

Jesper Høy orienterede om, at besøgsfrekvenser vil være uændret som standard, og at de 2 år mellem besøg kun vil være små laboratorier og lille kompleksitetsgrad.

Carsten Theisen fremlagde synspunktet, at sikkerhed og kompleksitet er væsentligt ved fastlæggelse af frekvens, men at fastlæggelsen af omfanget af de enkelte besøg var lige så væsentlige for laboratoriernes økonomi. Jesper Høy afsluttede drøftelserne om akkrediteringsbestemmelser med at tilkendegive, at kommentarer fortsat gerne modtages

## **6. GLP bekendtgørelse**

Anne Dragsbæk orienterede om overvejelser i forbindelse med bedømmelse efter GLP. Efter den nuværende lovgivning vurderede justitsministeriet, at den ikke giver FVST tilstrækkelig hjemmel til at delegerer bedømmelser til DANAK. Da det drejer sig om en fornyelse af den eksisterende bekendtgørelse havde FVST i første omgang forsøgt at koble sig på samme model som Miljøstyrelsen, hvilket dog ikke kunne lade sig gøre. Der vil derfor tilvejebringes tilstrækkelig hjemmel i forbindelse med den ny fødevarerlov, som forventes at træde i kraft 1.1.2010. Der er ved at blive udarbejdet en samarbejdsaftale med DANAK i relation til den eksisterende bekendtgørelse, som altså kun gælder frem til nytår.

Der blev på baggrund af spørgsmål fra Lise-Lotte Nielsen drøftet, hvad der forstås ved tredje parts bedømmelse.

Carsten Theisen Pedersen forespurgte om lægemidler i foder skulle være GLP, og om det så skulle bedømmes af Lægemiddelstyrelsen. Udvalget mente, det var DANAK, der havde opgaven, og der blev også anført, at DANAK foretrakkes til både akkreditering og GLP.

Der blev fra Henrik Stapelfeldt spurgt ind til omfang af bedømmelse i kommende bekendtgørelse fra FVST, hvortil Anne Dragsbæk refererede til, at det kun drejede sig om egenkontrol fsva. særlige områder som mikrobiologiske kriterier og test i relation til godkendelse af tilsætningsstoffer til fødevarer.

## **7. Internationalt**

Erik Øhlenschlæger redegjorde for, at specifikke tekniske dokumenter som tidligere anført i stigende grad udgives af f.eks. Eurolab eller Eurachem, uanset i hvilket omfang EA har deltaget i udviklingen.

Ole Danielsen orienterede om, at det er drøftet, at de enkelte lande bør gøre opmærksom på, hvad der er omfattet af EA's MLA, og hvad der ikke er.

Inge Meyland ønskede, at DANAK arbejder for, at akkreditering til udbud af præstationsprøvning bliver omfattet af MLA-aftalerne, således at det kombinerede akkrediteringsmærke kan anvendes til præstationsprøvninger.

## **8. Nyt fra myndighederne**

Lise-Lotte Nielsen orienterede om, at ny bekendtgørelse 1353 ikke er helt færdig, men at væsentlige fejl er rettet.

Det er med baggrund i organisatorisk udskillelse af kødkontrollen i FVST besluttet, at der fremover kun skal være 2 fødevareregioner, hvilket ikke ændrer på antal laboratorier. Kødkontrollen skal fremover styres fra et sekretariat i Vejle.

Der pågår drøftelser om, at DTU og AQUA skal sammenlægges, men forhandlingerne er ikke færdige.

Det er påbegyndt, at Fødevarainstitutet i løbet af 3 år skal flyttes til Lundtoftesletten (DTU).

## **9. Eventuelt**

Punkter til næste møde blev efterlyst af Jesper Høy. Følgende blev foreslået.

1. Brug af web-tool
2. Præstationsprøvning

Såfremt der er for lidt punkter til næste gang, kan mødet erstattes af skriftlig information

## **10. Næste møde**

Næste møde blev aftalt til den 19. maj 2010 klokken 10.00 hos DANAK.