

Departament Rolnictwa USA
Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności i Kontroli
(Food Safety and Inspection Service)
Waszyngton, DC

DYREKTYWA FSIS

7160.3

12/02/2002

Przetwarzanie odpadów mięsnych z wykorzystaniem wołowych, kręgowych surowców naturalnych

I. Cel

Poniższa dyrektywa przewiduje nowe instrukcje dla pracowników programu kontroli (inspection program personel) Biura Zdrowia Publicznego i Nauki (OPHS – Office of Public Health and Science), kierującym badaniami jakości rozdrobnionego mięsa wołowego bez kości, produkowanych z przetworzonych odpadów mięsnych (AMR advanced meat recovery), w których używane są kręgosłupy i program kontroli będzie miał miejsce, jeżeli taki produkt zawiera rdzeń kręgowy. (Uwaga: ta dyrektywa odnosi się tylko do obecności wołowego rdzenia kręgowego w wołowinie bez kości, w kawałkach; inne kwestie, takie jak poziom wapnia czy odnoszące się do produktów wymienionych w dyrektywie FSIS 7160.1 i 7160.2 pozostają niezmienione.)

II. Zastrzeżony

III. Zastrzeżony

IV. Źródła

9 CFR 301.2 (definicja mięsa)

Dyrektywa FSIS 8800.2, popr. 1

V. Opis

- A. Rozdrobnione produkty wołowe bez kości, zawierające rdzeń kręgowy nie spełniają kryteriów definicji mięsa (301.2, mięso), zatem nie są oznakowane. Jeśli produkty wołowe rozdrobnione, bez kości, zawierające rdzeń kręgowy trafiają na rynek, Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności i Kontroli (FSIS) będzie wymagał dobrowolnego wycofania oraz będzie podejmował liczne działania, wymienione w paragrafie VI B
- B. Dyrektywa koncentruje się na przetworzonych odpadach mięsnych (AMR advanced meat recovery) z wołowiny. Odpowiednie przetwarzanie wieprzowych odpadów mięsnych (AMR) należy również do Agencji, ale obecnie nowe laboratoryjne procedury badania będą koncentrowały się na wyłącznie na wołowinie. Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności i Kontroli (FSIS) spodziewa się przeprowadzenia inspekcji wieprzowiny, aby upewnić się czy rdzeń kręgowy i inne składniki kości (np. szpik kostny) zostały włączone do tego produktu niewłaściwie.
- C. Celem programu pobierania próbek przetworzonych odpadów mięsnych (AMR) jest ustalenie czy w zakładzie system przetwarzania odpadów mięsnych (AMR) działa poprawnie i czy nie dopuszcza on obecności rdzenia kręgowego. Pobieranie próbek przetworzonych odpadów mięsnych (AMR) będzie kierowane przez Biuro Zdrowia Publicznego i Nauki (OPHS)

VI. Terminologia

Partia poddana sprawdzeniu jakości – jest to ilość produktu reprezentowana przez próbkę. Partia składa się z mięsa pochodzącego z maszyny do przetwarzania mięsa/oddzielania kości i systemów odzyskiwania, określonego jako partia przez pracownika zakładu lub jego agenta, z produktu otrzymywanego ze zwierząt domowych jednego rodzaju, podczas nie więcej niż jednej, ciągłej zmiany do 12 godzin. (patrz 9CFR 318.24 (b)(1)). Określony przez zakład rozmiar partii powinien być taki sam jak używany do określenia wapnia.

VII. Odpowiedzialność pracowników programu kontroli

A. Jakie są procedury pobierania próbek?

1. W przypadku zaplanowania pobrania próbki w zakładzie Inspektor (Inspector-in-Charge IIC) otrzymuje z Biura Zdrowia Publicznego i Nauki (OPHS) formularz 10,210-3 Urzędu ds. Bezpieczeństwa Żywności i Kontroli (FSIS) – „programy badania jakości na życzenie” (Requested sample program). W przesłanych formularzach niektóre rubryki dotyczące informacji o określonych próbkach do pobrania będą wypełnione. Używając kodu zamieszczonego w rubryce 14 formularzy postępuj zgodnie z instrukcją znajdującą się w załączniku 1 (Uwaga: Instrukcje będą włączone do Dyrektywy FSIS 10,210.1)
2. Przed pobraniem próbek pracownicy programu kontroli powinni zawiadomić dyrekcję zakładu i zalecić, aby zakład trzymał partię poddaną badaniu jakości. Pracownicy programu kontroli dostarczą dyrekcji zakładu wystarczającą ilość informacji, aby mógł on trzymać próbkę.
3. Według formularza badania jakości, pracownicy programu kontroli pobiorą w wyznaczonym dniu 2-funtową próbkę produktu złożoną z próbek zastępczych (subsamples). Pracownicy programu kontroli pobiorą przynajmniej trzy próbki zastępcze poprzez:
 - a) przypadkowe pobranie próbki z produkcji partii poddanej sprawdzeniu jakości, lub
 - b) pobranie próbki z różnych miejsc w ramach jednego lub więcej pojemników (np. pobranie próbki z dołu, ze środka i z góry pojemnika)
4. Każdy formularz badania jakości jest przeznaczony dla pobrania pojedynczej, złożonej próbki (w sumie dwa funty) określonej partii poddanej sprawdzeniu jakości produktu z przetworzonych odpadów mięsnych (AMR). Na przykład, jeśli pracownicy programu kontroli otrzymają dwa formularze z wyznaczonym tym samym dniem pobrania, w takim przypadku pracownicy programu kontroli pobiorą jedną złożoną, dwu-funtową próbkę z partii poddanej sprawdzenia jakości i jeśli to możliwe, jedną złożoną, dwu-funtową próbkę z innej partii poddanej sprawdzeniu jakości produktu z przetworzonych odpadów mięsnych (AMR).
5. Pracownicy programu kontroli określą kiedy i w jaki sposób pobierać zastępcze próbki, biorąc pod uwagę możliwy czas kontroli.
6. Pracownicy programu kontroli wypełnią wszystkie wymagane informacje w rubrykach 19, 20, 22, 28, 29, 30 i 32 w części II formularza FSIS 10,210-3. Wpisz „N/A” jeśli informacje są niedostępne.

B. Jakie działania są podejmowane jeśli pobrana przez Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności i Kontroli (FSIS) próbka c (AMR) z wołowiny rozdrobnionej, bez kości wykazuje obecność rdzenia kręgowego?

1. Jeśli testy Urzędu ds. Bezpieczeństwa Żywności i Kontroli (FSIS) na rdzeń kręgowy jest pozytywny i zakład dostarczył partię poddaną sprawdzeniu jakości,

FSIS poprosi o wycofanie tej partii poddanej sprawdzeniu jakości. Recall Management Division (RMD) będzie koordynował wycofanie zgodnie z przepisami Dyrektywy Urzędu ds. Bezpieczeństwa Żywności i Kontroli (FSIS) 8080.1. Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności i Kontroli (FSIS) wstrzyma przyznanie znaku inspekcji dla produktu zawierającego produkt wytwarzany z przetworzonych odpadów mięsnych (AMR), zgodnie z 9CFR 500.3(a), ze względu na to, że zakład wyprodukował i dostarczył źle oznakowany produkt. Pracownicy programu kontroli również oficjalnie skontrolują wyposażenie AMR zgodnie z 9 CFR część 500.2(a)(2). Wstrzymanie i oficjalna kontrola zostanie do czasu aż zakład zaproponuje środki, które poprawią istniejący stan.

2. Jeśli test Urzędu ds. Bezpieczeństwa Żywności i Kontroli (FSIS) na rdzeń kręgowy jest pozytywny i zakład nie dostarczył produktu, pracownicy programu kontroli zweryfikują, czy zakład podejmuje odpowiednie działania zapewniające odpowiednie funkcjonowanie systemu AMR. Jeśli zakład zaniedbuje to, pracownicy programu kontroli oficjalnie skontroluje sprzęt AMR zgodnie z 9 CFR część 500.2 (a)(2). Oficjalna kontrola będzie trwała, aż zakład zaproponuje środki, które poprawią istniejący stan. Pracownicy programu kontroli zweryfikują również czy dyrekcja zakładu wydaje odpowiednie dyspozycje w sprawie partii produktu, poprzez ponowne etykietowanie produktu jako mechanicznie rozdzielone (rodzaj) – Mechanically Separated (Species), czy spełnione są wymogi zawarte w 9 CFR 319.5, poprzez uznanie za nieodpowiednie.
3. Kiedy odpowiednie działania są zakończone, pracownicy programu kontroli pobiorą uzupełniające próbki potwierdzające. Te próbki będą pobierane w taki sam sposób jak w paragrafie VI.A. OPHS prześle formularze pobrania próbki IIC, które wskażą, że są to próbki uzupełniające.
4. Ze względu na istniejące warunki, które uniemożliwiają FSIS ustalenia czy produkt nie jest źle oznakowany (9 CFR 500.2(a)(3)), pracownicy programu kontroli oficjalnie przeprowadzą kontrolę każdej partii na pobranie uzupełniającej próbki i skontrolują czy partia jest przetrzymywana do czasu otrzymania negatywnego wyniku.
5. Jeśli powtórnie sprawdzone próbki nie są pozytywne, zakład może rozpocząć normalne działania. Jeśli wynik jest pozytywny, FSIS może rozpocząć dodatkowe działania, zgodne z zasadami stosowanymi w praktyce

Bezpośrednie pytania dotyczące tej dyrektywy drogą urzędową poprzez jednostki nadzorujące.

Pobieranie próbek produktów –Patologie
Produkty otrzymane z mięsa

Numer projektu	AMR01 (próbka początkowa), FAMR01 (powtórzenia pozytywnych próbek)
Tytuł programu	Monitoring produktów z przetwarzanych odpadów mięsnych (AMR) – produkty surowe
Terminy programu	w trakcie
Badanie na	Rdzeń kręgowy
Produkt do pobrania próbki	Surowe produkty wołowe z surowców kręgowych, istniejących w systemie AMR
Instrukcja pobierania próbek	W wyznaczonym dniu, przypadkowo pobrać jedną złożoną próbkę na każdy formularz przewidziany przez OPHS, w przybliżeniu dwa funty z pojedynczej partii produktu. Umieść próbkę w plastikowej, zamykanej torbie odpowiedniego rozmiaru. Oznacz torbę etykietą identyfikacyjną zgodną z FSIS 7355-2A/B (Sample Identification Label FSIS 7355-2B) i plombą zgodnie z Dyrektywą FSIS 7255.1 popr. 1. Schłódź próbkę do przewozu.
Formularz	Wypełnij formularz zgodnie z instrukcjami w rubryce 18. Upewnij się, że wszystkie informacje wymagane w rubryce 28 są uzupełnione. Jeśli nie jest możliwe pobranie próbki produktu, wypełnij rubrykę 33 i wyślij formularz do Laboratorium Wschodniego (Eastern Laboratory). Umieść naklejkę z kodem kreskowym z tą samą plombą wskazaną powyżej, zgodnie z Dyrektywą FSIS 7355.1 popr. 2. W celu upewnienia się sprawdź czy numer na naklejce identyfikacyjnej odpowiada numerowi kodu kreskowego na naklejce zamieszczonej na formularzu. Umieść formularz zgłoszeniowy w torebce plastikowej, a torebkę plastikową w pojemniku przewozowym wraz z próbką. Zaplombuj pojemnik przewozowy zgodnie z Dyrektywą FSIS 7355.1 popr. 2
Zawiadomienie dyrekcji zakładu	Zawiadom dyrekcję zakładu przed pobraniem próbek. Zaleć dyrekcji zakładu <u>przetrzymanie partii</u> poddanej badaniu jakości.
Fracht	Schłodzone. Tego samego dnia lub w ciągu 24-godzin wyślij pobraną próbkę do Laboratorium Wschodniego (Eastern Laboratory) na adres wskazany w rubryce 9 formularza zgłoszeniowego i na etykiecie. Użyj wystarczającej ilości ochładzacza, aby próbki były schłodzone podczas transportu. Próbki pobrane i wysłane w piątek muszą mieć naklejkę „sobotnia dostawa” (Saturday delivery) i na etykiecie przewozowej powinno być również zaznaczone, że jest to „dostawa sobotnia” (Saturday delivery), w celu uniknięcia opóźnień w dostarczeniu próbek lub jej zagubienia. Nie wysyłaj próbek w soboty, niedziele lub w dzień poprzedzający święto państwowe.
Dostęp do wyników testu	Wyniki testów na obecność rdzenia kręgowego będą przekazane, tak szybko jak to jest możliwe, poprzez e-mail, do Kontrolera (Inspector in-Charge) (przeważnie w ciągu 48 godzin od momentu otrzymania próbki przez Laboratorium Wschodnie). Raport końcowy o patologii będzie przesłany do Kontrolera (Inspector in-Charge).
Źródła	Dyrektywa FSIS 10,210.1, Dyrektywa FSIS 7355.1, zm. 2, Dyrektywa FSIS 7160.3