

## Protocol Monitoring Aflatoxine B1 dans le maïs et les sous-produits du maïs

### ***L'Aflatoxine B1 dans le (les sous-produits de) maïs : Modification du profil de risque pour Canada et France-Sud-ouest.***

À la suite de l'évaluation des résultats d'analyse disponibles de l'Aflatoxine B1 dans le maïs, GMP+ International et [d'autres détenteurs de scénarios acceptés](#) ont modifié le profil de risque pour l'Aflatoxine B1.

Profils de risque modifiés :

- Canada - passé de Moyen à Faible
- France-Sud-ouest - passé de Moyen à Faible

Cela signifie que le maïs provenant de  
Canada peut être analysé moins fréquemment  
France-Sud-ouest peut être analysé moins fréquemment

Le profil de risque modifié entre en vigueur le **4. juillet 2022**.

**N.B. :**

***Pour plus de détails, consultez le [protocole pour l'Aflatoxine de GMP+](#).***

### **Nous avons besoin de votre aide**

Pour nous permettre d'effectuer une nouvelle répartition des pays, il est important que les adhérents GMP+ téléchargent leurs résultats d'analyse dans la *GMP+ Monitoring database* et les partagent avec notre communauté.

Vérifiez si vos données ont été partagées ou non avec la communauté GMP+, sinon vos données ne seront pas utilisées lors de la prochaine évaluation pour reclassement.

### **Attention**

Des résultats d'analyse incorrects dans la base de données peuvent affecter les résultats de l'évaluation et de la classification des risques des pays.

Lors du téléchargement de ces informations, veillez à ce que l'origine du maïs soit correctement introduite et à ce que les valeurs d'Aflatoxine mesurées soient indiquées dans **la bonne unité (mg/kg)**.

- Demandez à votre laboratoire de faire un rapport dans l'**unité appropriée**

Demandez à votre laboratoire de rapporter les résultats d'analyse dans la même unité que celle incluse dans GMP+ BA1 / TS 1.5 *Limites Spécifiques de Sécurité Alimentaire*. Pour l'Aflatoxine, l'unité appropriée est **mg/kg**.

Cela vous aide lorsque vous comparez le résultat aux limites de sécurité alimentaire applicables dans GMP+ BA1 / TS 1.5, mais cela vous aide également à vous conformer à l'exigence de la *GMP+ Monitoring database* pour rapporter le résultat dans cette unité.

### Pourquoi est-ce important ?

L'analyse des résultats du contrôle est une source importante pour GMP+ International, qui peut dès lors identifier les risques potentiels. Par ailleurs, elle nous aide à développer des produits FSP qui rendent les entreprises individuelles et l'industrie des aliments pour animaux dans son ensemble plus dynamiques.

### Dernières modifications des profils de risques

Depuis Septembre 2021, aucun profil de risque des pays d'origine n'a été modifié.

Date de mise en œuvre finale	Modifications	
	Pays	Profil de risque
15. février 2022	Espagne République Tchèque	Moyen > Faible Moyen > Faible
27 décembre 2021	l'Ukraine France-Sud-ouest (les départements 64, 40, 33, 47, 31, 32, 65 et 82) France-Autres départements	Moyen > Faible Faible > Moyen reste Faible
20 septembre 2021	Hongrie l'Ukraine Serbie	Faible > Moyen Faible > Moyen Faible > Moyen

### Questions ?

Si vous avez des questions concernant ce message, veuillez prendre contact avec votre représentant GMP+ ou avec GMP+ International : [www.gmpplus.org](http://www.gmpplus.org) ou appelez le +31 (0)70 307 4120.