



AGRICULTURA
SECRETARÍA DE AGRICULTURA Y DESARROLLO RURAL



SENASICA
SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD,
INOCUIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA



Monitor de Inocuidad Agroalimentaria



09 de febrero de 2021



DIRECCIÓN DE SISTEMATIZACIÓN Y ANÁLISIS SANITARIO

Monitor Inocuidad

Contenido

EUA: La FDA anuncia un nuevo plan de muestreo para la lechuga romana en la región de cultivo de Yuma, Arizona.....	2
--	---



DIRECCIÓN DE SISTEMATIZACIÓN Y ANÁLISIS SANITARIO



EUA: La FDA anuncia un nuevo plan de muestreo para la lechuga romana en la región de cultivo de Yuma, Arizona.



Recientemente, la Administración de Medicamentos y Alimentos (Food and Drug Administration, FDA) del gobierno de los Estados Unidos de América (EUA), comunicó que está lanzando un nuevo programa de muestreo temporal para la lechuga romana de refrigeradores comerciales en la región de

cultivo de Yuma, Arizona, debido a que la mercancía de la zona se ha visto vinculada con varios brotes de Enfermedades Transmitidas por Alimentos en los últimos años.

Las muestras se analizarán para detectar *Escherichia coli* y *Salmonella* spp., como parte de los esfuerzos de vigilancia en curso después del brote multiestatal de *E. coli* O157: H7 del año 2018, ya que desde entonces ha habido otros brotes relacionados con la lechuga romana en el área de Yuma y partes de California. Según un comunicado emitido por la FDA, *Salmonella* spp., también causa comúnmente brotes de ETA en EUA y en ocasiones se han relacionado con el consumo de lechuga romana.

La FDA planea comenzar a recolectar muestras de refrigeradores comerciales en febrero y tiene la intención de continuar tomando muestras hasta el final de la temporada de cosecha de lechuga romana en Yuma. El programa de pruebas de la FDA se centrará en las instalaciones comerciales de almacenamiento en frío y durante procesos de enfriamiento, donde se elimina el calor de campo de la lechuga romana cosechada y donde el producto se almacena en frío antes de su procesamiento y envío.

Señalan, que la FDA ha contratado a un laboratorio independiente en Arizona cerca de los sitios de recolección para analizar las muestras, lo cual ayudará a reducir en gran medida el tiempo de detección de las bacterias entre la recolección de la muestra y el informe de los resultados. La FDA espera recibir los resultados de las pruebas dentro de las 24 horas posteriores a la recepción de las muestras por parte del laboratorio y posteriormente, los resultados se comunicarán a las empresas.

Cabe señalar que las empresas no están obligadas a mantener los lotes muestreados hasta que los resultados de las pruebas estén disponibles, sin



DIRECCIÓN DE SISTEMATIZACIÓN Y ANÁLISIS SANITARIO

embargo, mantener los productos puede ayudar a prevenir posibles retiros del mercado de lechuga contaminada.

De acuerdo con el plan de acción, la FDA colaborará con la industria en la realización de análisis de la causa de cualquier muestra positiva que se encuentre durante esta asignación. Los análisis de la causa son importantes porque buscan identificar fuentes y rutas potenciales de contaminación, informar qué medidas preventivas son necesarias y ayudar a prevenir brotes de ETA.

Referencia: Administración de Medicamentos y Alimentos de Estados Unidos. (5 de febrero de 2021). FDA Announces New Sampling Plan for Romaine Grown in the Yuma, Arizona Growing Region. Recuperado de <https://www.fda.gov/food/cfsan-constituent-updates/fda-announces-new-sampling-plan-romaine-grown-yuma-arizona-growing-region>

INOC.089.020.05.09022021