

## สรุปสาระสำคัญของการประชุม

Codex Committee on Nutrition and Foods for Special Dietary Uses (CCNFSDU) ครั้งที่ 39

และการประชุมที่เกี่ยวข้อง ระหว่างวันที่ 4 - 8 ธันวาคม 2560

ณ เมือง Berlin สหพันธ์สาธารณรัฐเยอรมนี

1. การประชุมครั้งนี้มีผู้เข้าร่วมประชุมทั้งสิ้น 417 คน จากประเทศสมาชิก จำนวน 66 ประเทศ 1 องค์การสมาชิก และ 39 องค์การระหว่างประเทศ โดยมี Dr. Pia Noble และ Ms. Marie-Luise Trebes จากกระทรวงอาหารและเกษตรสหพันธ์สาธารณรัฐเยอรมนี ทำหน้าที่ประธานและรองประธานตามลำดับ
2. ที่ประชุมเห็นชอบเสนอคณะกรรมการโคเด็กซ์ (CAC) ครั้งที่ 41 รับรองเอกสารในขั้นที่ 5 จำนวน 1 เรื่อง คือ การทบทวนมาตรฐานอาหารสูตรต่อเนื่อง (Standard for Follow-up Formula) ในส่วนของข้อกำหนดองค์ประกอบที่สำคัญสำหรับทารกและเด็กเล็ก
3. ที่ประชุมเห็นชอบเสนอคณะกรรมการโคเด็กซ์สาขาวิธีวิเคราะห์และชักตัวอย่าง (CCMAS) รับรองวิธีวิเคราะห์สำหรับไบโอติน วิตามินดี และคลอไรด์ ในมาตรฐานอาหารสูตรสำหรับทารกและอาหารมีวัตถุประสงค์พิเศษทางการแพทย์สำหรับทารก
4. ร่างมาตรฐานที่ยังไม่มีข้อยุติและต้องนำกลับไปเวียนขอความเห็นจากประเทศสมาชิกอีกครั้ง หรือคงสถานะเดิม จำนวน 10 เรื่อง ได้แก่
  - 4.1 ข้อเสนอการกล่าวอ้างการปราศจากกรดไขมันชนิดทรานส์ (Claim for “free” of Trans Fatty Acids) โดยเบื้องต้นเห็นชอบเงื่อนไขการกล่าวอ้างการปราศจากกรดไขมันชนิดทรานส์ โดยต้องมีปริมาณกรดไขมันชนิดทรานส์ไม่เกิน 1 กรัม ต่อไขมัน 100 กรัม และต้องมีปริมาณไขมันอิ่มตัวต่ำ
  - 4.2 เกณฑ์การรับรองวิธีวิเคราะห์ทางชีววิทยา (Biological methods) เห็นชอบให้พิจารณาในการประชุมครั้งต่อไป
  - 4.3 การทบทวนมาตรฐานอาหารสูตรต่อเนื่อง เห็นชอบให้ปรับปรุงเอกสารเพื่อพิจารณาขอบข่ายนิยาม และการแสดงฉลากอาหารสำหรับทารกและเด็กเล็ก ชื่อผลิตภัณฑ์สำหรับเด็กเล็ก รวมทั้งพิจารณาว่าควรกำหนดเป็นมาตรฐานเดียวหรือแยกเป็นสองมาตรฐานตามช่วงอายุ โดยแบ่งเป็นสำหรับทารกอายุ 6-12 เดือน และสำหรับเด็กเล็กอายุ 12-36 เดือน
  - 4.4 ข้อเสนอการกำหนดคำนิยามของ Biofortification เห็นชอบให้ปรับปรุงคำนิยามและเชิงอรรถตามข้อคิดเห็นจากที่ประชุม และพิจารณาว่าควรใช้คำนิยาม biofortification อย่างไรและที่ใด รวมทั้งพิจารณาเลือกใช้คำอื่นที่เทียบเท่ากัน เช่น agro-fortification หรือ agri-fortification หรือ nutri-fortification
  - 4.5 ข้อเสนอการกำหนดค่าอ้างอิงสารอาหารที่มีความสัมพันธ์กับความเสี่ยงของโรคไม่ติดต่อ (NRVs-NCDs) สำหรับ EPA และ DHA เห็นชอบการประเมินหลักฐานทางวิทยาศาสตร์ล่าสุดที่ผ่านการทบทวนอย่างเป็นระบบ (systematic reviews) ของ NUGAG และคำแนะนำเพิ่มเติมจาก FAO / WHO
  - 4.6 ข้อเสนอแนวทางสำหรับอาหารพร้อมใช้เพื่อการรักษา (Proposed Guideline for Ready to Use Therapeutic Foods; RUTF) สำหรับเด็กอายุ 6-59 เดือน ที่มีภาวะขาดสารอาหารอย่างเฉียบพลันรุนแรง เห็นชอบให้ปรับปรุงเอกสารตามข้อคิดเห็นจากที่ประชุม และจัดทำร่างเอกสารเพื่อพิจารณาในการประชุมครั้งต่อไป
  - 4.7 ค่าอ้างอิงสารอาหารแนะนำสำหรับทารกและเด็กเล็ก (NRV-R for older infants and young children) เห็นชอบให้ประเมินความจำเป็นและความคุ้มค่าในการกำหนดค่า NRV-R สำหรับทารกและเด็กเล็กในเอกสาร Codex ที่เกี่ยวข้อง ในกรณีที่ต้องวิเคราะห์หลักโภชนาการเห็นควรขอคำแนะนำจาก CCFL

4.8 กลไกหรือกรอบการพิจารณาวัตถุเจือปนอาหารที่มีความจำเป็นทางเทคโนโลยีการผลิต เห็นชอบการดำเนินงานต่อเพื่อจัดทำกลไกหรือกรอบการพิจารณาบนพื้นฐานของเอกสารและข้อคิดเห็นในที่ประชุม และใช้กรอบที่เห็นชอบกับข้อเสนอการใช้ xanthan gum (INS 415) pectin (INS 440) และ gellan gum (INS 418)

4.9 เอกสารแนวทางการใช้โปรไบโอติกในอาหารและอาหารเสริม เห็นชอบให้จัดทำเอกสาร เพื่อพิจารณาในการประชุมครั้งต่อไป

4.10 หลักเกณฑ์ทั่วไปในการกำหนดรูปแบบสารอาหาร (nutritional profiles) เห็นชอบให้พิจารณา ในการประชุมครั้งต่อไป