สรุปผลการประชุม Codex Committee on Residue of Veterinary Drug in Foods ครั้งที่ ๒๑ และ Working Groups ระหว่างวันที่ ๒๒ สิงหาคม – ๑ กันยายน ๒๕๕๖ ณ เมือง Minneapolis รัฐ Minnesota ประเทศสหรัฐอเมริกา

.....

การประชุมนี้มีผู้แทนประเทศสมาชิกเข้าร่วมประชุม ๒๐๐ คน จาก ๖๑ ประเทศ ๑ สมาชิกองค์กรและ ผู้สังเกตการณ์จาก ๑๑ องค์กรระหว่างประเทศ รวมทั้ง FAO/WHO โดยมี Dr. Steven Vaughn, USFDA, Center for Veterinary Medicine เป็นประธาน ผลการประชุมสรุปประเด็นสำคัญ ดังนี้

- ๑. ร่างค่า MRLs สำหรับยาสัตว์
- เห็นชอบให้ร่าง MRLs ของ Monepantel ในเนื้อแกะคงค้างไว้ในขั้นที่ ๗ ตามที่มีการเสนอให้ JECFA ประเมินใหม่ (เนื่องจากมีผู้เสนอกำหนดค่า MRL ที่สูงขึ้นในการประชุม CCRVDF ครั้งที่แล้ว)

และ Derquantel คงค้างไว้ในขั้นที่ ๔ โดยให้รอผลการประชุม/ข้อเสนอแนะจากการประชุมคณะ ผู้เชี่ยวชาญ (The Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives: JECFA) ก่อน เพื่อประกอบการ พิจารณาในการประชุมครั้งต่อไป

- สำหรับสาร Apramycin เห็นควรให้หยุดดำเนินการ เนื่องจากไม่มีผู้สนับสนุนในการส่งข้อมูลให้ JECFA ประเมินเพิ่มเติม

๒. การจัดลำดับความสำคัญรายการยาสัตว์เพื่อเสนอ JECFA ประเมิน โดยเห็นชอบกับรายการยาสัตว์ ดังนี้ Sisapronil หรือ Phenylpyrazole) Ivermectin Chlorpromazine Dimetridazole Ipronidazole Metronidazole Ronidazole และ Ethoxyquin ในกุ้ง (ใช้เป็นสาร antioxidant ซึ่งจัดเป็น feed additive ในอาหารกุ้ง) โดยจะมี carry over ตกค้างในกุ้ง เห็นควรเสนอให้ CAC พิจารณาว่า CCRVDF สามารถดำเนินการได้หรือไม่

- ที่ประชุมจัดตั้ง eWG นำโดยประเทศออสเตรเลียเพื่อจัดเตรียมเอกสารสำหรับการประชุม CCRVDF ครั้งที่ ๒๒
- ๓. ข้อแนะนำการจัดการความเสี่ยงที่เหมาะสมสำหรับสารที่ยังไม่มีค่า ADI และ/หรือ MRL เนื่องจาก ปัญหาด้านสุขภาพมนุษย์
- เห็นชอบให้เสนอร่างข้อแนะนำฯ ต่อคณะกรรมาธิการโคเด็กซ์ (Codex Alimentarius Commission: CAC) รับรองในขั้นที่ ๕/๘ สำหรับสาร Chloramphenicol Malachite green Carbadox Furazolidone Nitrofural Chlorpromazine Stilbenes และ Olaquindox และเห็นชอบกับรูปแบบของแนวทางการเผยแพร่ ข้อมูลข้อแนะนำดังกล่าวบนเว็บไซต์ของ Codex สำหรับสาร Nitrofural (สารในกลุ่ม Nitrofuran) ได้มีการเติม หมายเหตุข้างท้ายให้ชัดเจนขึ้นว่า Semicarbazide ไม่ได้เป็นตัวบ่งชี้ที่เป็นลักษณะ เฉพาะสำหรับการใช้ Nitrofural และการพบการปนเปื้อนในระดับต่ำๆ สามารถมาจากแหล่งอื่นๆ ได้ ซึ่งจะเป็นประโยชน์ต่อประเทศ ไทย เนื่องจากมีการพบสาร Semicarbazide ในระดับต่ำ ในกุ้ง ปู ที่ลอกคราบ โดยไม่มีการใช้สาร Nitrofural
- เห็นชอบให้คงค้างร่างข้อแนะนำฯ สำหรับ Dimetridazole Ipronidazole Metronidazole และ Ronidazole ไว้ในขั้นที่ ๔ (และเสนอไว้ในลำดับรายการยาสัตว์ที่จะให้ JECFA ประเมินใหม่) เพื่อพิจารณาใน การประชุมครั้งต่อไป
- ประเทศบราซิลบันทึกขอสงวนท่าทีกรณีสาร Nitrofural Chlorpromazine และ olaquindox เนื่องจากข้อมูลในการประเมินความเสี่ยงไม่เพียงพอ
 - ประเทศสหรัฐอเมริกาบันทึกขอสงวนท่าทีกรณีสารที่เสนอให้รับรองที่ขั้นที่ ๕/๘

- ๔. แนวทางการทำคุณลักษณะของวิธีวิเคราะห์ที่ให้ผลการวิเคราะห์ยาสัตว์หลายๆ ชนิด ที่ประชุมปรับ แก้ไขร่างตามข้อเสนอคณะทำงาน และเห็นว่าเป็นการยากที่จะจัดทำ generic validation protocol ในเรื่องนี้ แล้วเห็นชอบให้เสนอ CAC รับรองในขั้นที่ ๕/๘ แล้วรวมไว้ในเอกสารแนวทางของ Codex (CAC/GL ๗๑-๒๐๐๙)
- ๕. นโยบายการวิเคราะห์ความเสี่ยงสำหรับ extrapolation เพื่อกำหนดค่า MRL สำหรับสัตว์หรือ เนื้อเยื่ออื่นๆ ซึ่งคณะทำงานนำโดยประเทศแคนาดา และได้มีคำถามถึง JECFA ในเรื่องนี้ ที่ประชุมได้พิจารณา ข้อแนะนำของคณะทำงานแล้วมีความเห็น/ข้อปรับปรุงแก้ไขในประเด็นควรใช้คำว่า extrapolation หรือ extention หรือใช้ได้อยู่ ๒ คำ แล้วเรื่องนี้ควรนำไปไว้ใน Principle of Risk Analysis Applies by the CCRVDF รวมถึงหัวข้อ Risk Analysis Policy for JECFA ที่ประชุมเห็นชอบการแก้ไขข้อความและให้รวมอยู่ในเอกสารหลักการ การวิเคราะห์ความเสี่ยงสำหรับ CCRVDF เสนอให้ CAC ครั้งที่ ๓๗ รับรองโดยผ่าน Codex Committee on General Principles (CCGP) และเห็นชอบให้เสนอข้อคำถามเพื่อสอบถาม JECFA ในการประชุมครั้งที่ ๗๘ ในเรื่อง extrapolation
- ๖. การจัดทำรูปแบบและนโยบายการปฏิบัติในการใช้ Concern form ซึ่งสืบเนื่องจากการดำเนินการ เกี่ยวกับ Risk Analysis Principles and Risk Assessment Policy แล้วเสร็จจึงเห็นควรให้ดำเนินการเรื่อง "concern form" ต่อ ส่วนใหญ่สนับสนุนการจัดทำ "concern form" เพื่อปรับปรุงการสื่อสารระหว่าง CCRVDF และ JECFA ขณะที่ EU ไม่เห็นด้วยและขอสงวนท่าทีในคณะทำงาน อย่างไรก็ตามที่ประชุมได้พิจารณา ปรับปรุงแก้ไขแล้วเห็นชอบให้มี Concern form เพื่อความโปร่งใสและชัดเจนในการสื่อสารกับ JECFA และให้ รวมอยู่ใน Procedure Manual หัวข้อหลักการการวิเคราะห์ความเสี่ยงสำหรับ CCRVDF เสนอต่อ CAC รับรอง ต่อไป โดยผ่าน CCGP
- ๗. รายการยาสัตว์ที่ประเทศต้องการได้รับการสนับสนุนด้านข้อมูลจากประเทศสหรัฐอเมริกาเพื่อ การประเมินความเสี่ยง เห็นชอบให้ขอคำแนะนำจาก FAO และ WHO ด้านความต้องการยาสัตว์ในการรักษา โรคที่มีความสำคัญ และรายงานที่เกี่ยวข้องกับปัญหาสุขภาพและการค้า ทั้งเห็นชอบให้จัดตั้งคณะทำงานทาง อิเล็คทรอนิคส์นำโดยประเทศสหรัฐอเมริกาและสาธารณรัฐคอสตาริกาในการพิจารณาทางเลือกที่จะนำฐานข้อมูล ของสารต่างๆ ไปสู่รายการลำดับยาสัตว์ที่จะให้ JECFA ประเมินต่อไป และขอให้ประเทศสมาชิกส่งข้อมูล
- ๘. ข้อเสนอแก้ไข Terms of Reference (TOR) ของ CCRVDF กรณีมีข้อเสนอการแก้ไข TOR ให้ ครอบคลุมเรื่องอื่นๆด้านมาตรฐานการจัดการความเสี่ยงนอกเหนือจากการกำหนดค่า MRLs และการจัดทำ Code of Practice ซึ่งอภิปรายกันค่อนข้างมากและไม่สามารถหาข้อสรุปได้ ประธานจึงสรุปว่ายังไม่จำเป็นที่ต้องแก้ไข TOR ในขณะนี้ เพราะในปัจจุบัน CCRVDF ก็สามารถพิจารณาข้อแนะนำมาตรการการจัดการความเสี่ยงที่ เหมาะสมสำหรับสารที่ยังไม่มีค่า ADI และ/หรือ MRL เนื่องจากปัญหาด้านสุขภาพมนุษย์ได้ภายใต้หัวข้อการจัดทำ Code of Practice
- ๘. ข้ออภิปรายการจัดทำแนวทางสำหรับการกำหนดค่า MRLs หรือค่า Limit อื่นๆ สำหรับน้ำผึ้ง โดยที่ ประชุมเห็นชอบกับข้อเสนอคณะทำงานที่ไม่รวมเรื่องนี้ใน CAC/GL ๗๑/๒๐๐๘ หรือแยกเรื่องนี้ออก โดยที่ประชุม เห็นชอบให้เพิ่มเติมข้อความแทรกอยู่ในเอกสาร Procedure Manual หัวข้อหลักการการวิเคราะห์ความเสี่ยงสำหรับ CCRVDF เพื่อระบุเกี่ยวกับการกำหนด MRL ในน้ำผึ้งอย่างกว้างๆ เนื่องจาก JECFA ยังไม่ได้จัดทำGuideline ใน เรื่องนี้รวมถึงมีคำถามต่อ JECFA แล้วเวียนขอข้อคิดเห็นจากประเทศสมาชิก อีกทั้งให้รอผลการพิจารณาจากการ ประชุม JECFA ครั้งที่ ๗๘ ว่าจะเป็นไปได้หรือไม่หากจะกำหนดค่า MRLs ของน้ำผึ้งโดยพิจารณาจากผลของข้อมูล การสำรวจจากประเทศต่างๆ เช่นเดียวกับการกำหนดค่าสารตกค้างในเครื่องเทศ