

สรุปลงสาระสำคัญการประชุม

Codex Committee on Residues of Veterinary Drugs in Food ครั้งที่ ๒๔ และการประชุมที่เกี่ยวข้อง ระหว่างวันที่ ๒๒ – ๒๗ เมษายน ๒๕๖๑ ณ เมืองชิคาโก ประเทศสหรัฐอเมริกา

การประชุมครั้งนี้มีผู้แทนประเทศสมาชิกเข้าร่วมประชุม จาก ๖๙ ประเทศ ๑ องค์กรสมาชิก และผู้สังเกตการณ์จาก ๕ องค์กร ระหว่างประเทศ รวมถึง FAO/WHO โดยมี Dr. Kevin Greenlees จากศูนย์สัตวแพทยศาสตร์ องค์การอาหารและยา ของสหรัฐอเมริกา เป็นประธาน ผลการประชุมสรุปประเด็นสำคัญ ดังนี้

๑. เห็นชอบร่างค่า Maximum Residue Limits (MRLs) ของยาสัตว์เพื่อเสนอต่อคณะกรรมการอาหารโคเด็กซ์ (Codex Alimentarius Commission; CAC) ครั้งที่ ๔๑ พิจารณารับรองและประกาศใช้ ดังนี้

๑.๑ Zilpaterol Hydrochloride กำหนดใน cattle (ชั้นที่ ๔) ส่วนใหญ่เห็นด้วยกับผลการประเมินของ JECFA ในการพิจารณาเสนอ CAC ในชั้นที่ ๕ ทั้งนี้ที่ประชุมมีความเห็นเป็นสองฝ่าย โดยประเทศที่ไม่เห็นด้วย ได้แก่ สหภาพยุโรป อียิปต์ ไทย อินโดนีเซีย รัสเซียและคาซัคสถาน ในหลายประเด็น เช่น ไม่ควรใช้ยาสัตว์ที่ไม่ใช่เพื่อการรักษา ข้องกังวลด้านสวัสดิภาพสัตว์ สำหรับประเทศที่สนับสนุนให้เลื่อนสู่ชั้นที่ ๕ เช่น สหรัฐอเมริกา ออสเตรเลีย นิวซีแลนด์ แคนาดา ญี่ปุ่น กลุ่มลาตินอเมริกา กลุ่มแอฟริกา ด้วยเหตุผลว่างานของ CCRVDF ควรตั้งอยู่บนพื้นฐานหลักการทางวิทยาศาสตร์ตาม Procedural Manual ประเด็นด้านสวัสดิภาพสัตว์ ซึ่งเป็นเรื่องนอกขอบข่ายงานของ CCRVDF และ Codex นอกจากนี้ปัจจัยของประเทศ ภูมิภาค การเมืองไม่ควรมีผลต่อการพิจารณาของ CCRVDF

ประธานสรุปว่า CCRVDF บรรลุฉันทามติ (consensus) ต่อผลการประเมินร่างค่า MRLs ของ JECFA แต่ไม่สามารถบรรลุฉันทามติต่อการเลื่อนร่างค่า MRLs ไปสู่ชั้นที่ ๕ ตามขั้นตอนการกำหนดมาตรฐานได้ โดยมีประเด็นเหตุผลอื่นนอกเหนือจากเหตุผลทางวิทยาศาสตร์ ที่ประชุมจึงมีมติให้คงร่างค่า MRLs ในชั้นที่ ๔ เนื่องจากไม่สามารถบรรลุฉันทามติให้เลื่อนชั้นได้ ซึ่ง ๒๗ ประเทศ ขอลงบันทึกความไม่เห็นด้วยกับการไม่เลื่อนร่างค่า MRLs ตามขั้นตอน ดังนี้ อาร์เจนตินา ออสเตรเลีย โบลิเวีย บราซิล บูร์กินาฟาโซ โคลอมเบีย คอสตาริกา ไชวอร์โดสต์ สาธารณรัฐโดมินิกัน เอกวาดอร์ เอลซัลวาดอร์ กานา กัวเตมาลา ฮอนดูรัส ญี่ปุ่น เคนยา มาลี เม็กซิโก นิการากัว ไนจีเรีย ปานามา เปรู แอฟริกาใต้ แทนซาเนีย โตโก สหรัฐอเมริกาและซิมบับเว ในประเด็นนี้ Codex Secretariat จะมีการสื่อสารไปที่ คณะกรรมการบริหารและคณะกรรมการโคเด็กซ์ เพื่อหารือและดำเนินการในเรื่องนี้

๑.๒ Amoxicillin และ Ampicillin กำหนดใน finfish, Lufenuron กำหนดใน salmon และ trout และ Monepantel กำหนดใน cattle ที่ประชุมเห็นชอบกับร่างค่า MRLs และเห็นควรเสนอ CAC ครั้งที่ ๔๑ รับรองในชั้นที่ ๕/๘

๑.๓ Flumethrin กำหนดใน น้ำผึ้ง บางประเทศเห็นว่าร่างค่า MRL ที่เสนอ (๖ µg/kg) เป็นค่าต่ำ และเห็นว่ามีความเสี่ยงน้อยมากที่ Flumethrin ที่สะสมใน wax จะแพร่กระจายไปสู่ น้ำผึ้งจึงมีโอกาสน้อยมากที่จะก่ออันตรายต่อสุขภาพมนุษย์หากมีการใช้ตามการปฏิบัติที่ดีตามหลักสัตวแพทย์ที่ประชุมจึงเห็นควรปรับค่า MRL เป็น “unnecessary” และเห็นควรเสนอ CAC ครั้งที่ ๔๑ รับรองในชั้นที่ ๕

๒. ร่างข้อแนะนำการจัดการความเสี่ยง (Risk Management Recommendation; RMR) ของสาร gentian violet ที่ประชุมพิจารณาประโยชน์สุดท้ายที่ระบุไว้ว่า ไม่ควรใช้ในสัตว์เลี้ยงเพื่อการบริโภค แล้วเห็นควรให้บันทึกในรายงานการประชุมว่าร่าง RMR นี้ อนุญาตให้ประเทศสมาชิกเลือกการจัดการความเสี่ยงที่เหมาะสมเพื่อป้องกันการตกค้างของ gentian violet ในอาหารได้ ขณะที่บางประเทศเห็นควรมี footnote อธิบายในร่าง RMR ด้วย ที่ประชุมเห็นควรเสนอร่าง RMR ดังกล่าวให้ CAC ครั้งที่ ๔๑ รับรองในชั้นที่ ๘ โดยมี ประเทศสหรัฐอเมริกา เอกวาดอร์ ฮอนดูรัสและนิการากัวขอสงวนสิทธิ์กรณีเสนอร่างค่า RMR ที่มีประโยชน์สุดท้ายดังกล่าวเข้าสู่ชั้นที่ ๘ (โดยมีข้อความอธิบายเพิ่มเติมในรายงานการประชุม)

๓. ข้ออภิปรายเกี่ยวกับการกำหนดค่า MRLs สำหรับกลุ่มสัตว์น้ำ ที่ประชุมเห็นควรแก้ไข Risk analysis principle (RAP) applied by CCRVDF ในส่วนที่เกี่ยวข้องกับงานนี้ โดยมีมติ (๑) เห็นชอบให้ปรับแก้ไข RAP ใน section ๓.๔ paragraph ๓๐ และเสนอ CAC ครั้งที่ ๔๑ ให้ความเห็นชอบ (๒) แต่งตั้ง electronic working group (EWG) นำโดยสหภาพยุโรปเพื่อจัดทำ discussion paper ในการทำแนวปฏิบัติสำหรับ CCRVDF สามารถดำเนินการเกี่ยวกับการทำ extrapolation MRLs จากสัตว์ชนิดหนึ่งไปสู่หลายชนิดได้ (๓) จัดเตรียมและเปรียบเทียบความแตกต่างของแนวปฏิบัตินั้น กับข้อเสนอที่ใช้ตามแนวปฏิบัติของประเทศที่ใช้กับสัตว์น้ำ และ (๔) นำร่องการทำ extrapolation ค่า MRLs ของสารที่ระบุในรายการลำดับความสำคัญ (part D)

๔. เห็นควรปรับแก้ไขนิยาม edible offal tissues ตามที่คณะทำงานเสนอ และดำเนินการตามข้อเสนอของ CCEXEC ที่ให้ทำงานคู่ขนานกับ CCPR ที่ประชุมจึงเห็นชอบตั้ง EWG เพื่อร่วมดำเนินการร่วมกับ EWG ของ CCPR (classification of food and feed) เพื่อจัดทำนิยาม “edible offal” และเนื้อเยื่อสัตว์อื่นๆ ที่เกี่ยวข้อง

๕. ข้ออภิปรายเกี่ยวกับเหตุผลที่ยาสัตว์ใหม่ๆ ที่เสนออยู่ในลำดับความสำคัญให้ JECFA ประเมินความปลอดภัยมีจำนวนน้อยลง ซึ่งที่ประชุมสนใจข้อเสนอเกี่ยวกับการประเมินความปลอดภัยของสารที่ดำเนินการคู่ขนานกันระหว่าง JECFA กับหน่วยงานที่มีอำนาจของประเทศ ทั้งนี้ JECFA ยินดีดำเนินการนำร่องประเมินข้อมูลก่อนที่จะมีการขึ้นทะเบียนในระดับประเทศ ที่ประชุมเห็นชอบให้จัดทำ discussion paper เพื่อตรวจสอบข้อดี ข้อเสียของแนวทางการประเมินคู่ขนานกัน และให้มีการดำเนินการนำร่องในเรื่องดังกล่าว

๖. ฐานข้อมูลความต้องการค่า MRLs ของประเทศ ที่ประชุมเห็นชอบสาร ๖ ชนิดที่อยู่ในลำดับความสำคัญสูงและเป็นไปได้ที่จะใช้เป็นจุดเริ่มสำหรับ CCRVDF ในการดำเนินการ และสารบางชนิดในฐานข้อมูลจะเป็นประโยชน์ต่อการทำ extrapolation ค่า MRLs จึงเห็นชอบให้คงฐานข้อมูลไว้สำหรับการประชุมครั้งต่อไป

๗. เห็นชอบกับรายการยาสัตว์ ได้แก่ Flumethrin Fosfomycin และ Ivermectin ในการจัดลำดับความสำคัญของยาสัตว์ที่จะให้ JECFA ประเมินหรือประเมินใหม่เสนอ CAC ครั้งที่ ๔๑ ให้ความเห็นชอบต่อไป