

สรุปผลการประชุมคณะกรรมการโคเด็กซ์  
(Codex Alimentarius Commission) ครั้งที่ ๓๕  
ณ กรุงโรม สาธารณรัฐอิตาลี วันที่ ๒ – ๗ กรกฎาคม ๒๕๕๕



การประชุมคณะกรรมการโคเด็กซ์ครั้งที่ ๓๕ มีผู้เข้าประชุมประมาณ ๖๒๓ คน จาก ๑๔๗ ประเทศ สหภาพยุโรป และองค์กรระหว่างประเทศ ๓๗ องค์กร โดยมี Mr. Sanjay Dave จากประเทศไทยเดิมเป็นประธาน สรุปผลการประชุมที่สำคัญได้ดังนี้

๑. การแก้ไขคู่มือขั้นตอนการดำเนินงานของโคเด็กซ์ (Codex Procedural Manual) จำนวน ๖ เรื่อง ได้แก่
  - ๑.๑ Provisions on the Use of Proprietary Methods in Codex Standards
  - ๑.๒ Risk Analysis Principles and Procedures Applied by the Codex Committee on Food Hygiene
- ๑.๓ Risk Analysis Principles applied by the Codex Committee on Food Additives
- ๑.๔ Risk Analysis Principles Applied by the Codex Committee on Contaminants in Foods

๑.๕ Definition of “contaminant” ทั้งนี้คณะกรรมการฯ มีมติให้คณะกรรมการพิจารณา General Standard ในส่วนที่เกี่ยวข้อง เช่น Section 1.1 (Scope) และ 1.2.2 (list of substances that meet

the definition of contaminants) รวมถึงรายละเอียดใน Procedural Manual ที่เกี่ยวข้อง เพื่อแก้ไขให้มีความสอดคล้องกันในประเด็นของ feed additives และ feed additive residues

๑.๖ Proposed revision of the Risk Analysis Principles Applied by the CCRVDF and of the Risk Assessment Policy for Residues of Veterinary Drugs in Foods โดยหมายเหตุไว้ว่า Codex Committee on General Principles (CCGP) สามารถทบทวนเอกสารให้มีความสอดคล้องกันได้ในการประชุมครั้งหน้า

๒. คณะกรรมการอธิการฯ ให้การรับรองมาตรฐานทั้งขั้นที่ ๘ และ ๕/๘ เพื่อประกาศใช้เป็นมาตรฐานระหว่างประเทศ ทั้งสิ้น ๒๒ เรื่อง ที่รวมถึงแผนการซักตัวอย่างเพื่อควบคุมสารตกค้างจากยาสัตว์ในสัตว์น้ำและผลิตภัณฑ์ และมาตรฐานปริมาณสารพิษตกค้างสูงสุด (Maximum Residue Limit; MRL) ตามข้อเสนอของประเทศไทย รายละเอียดมาตรฐานที่สำคัญสรุปได้ ดังนี้

๒.๑ แผนการซักตัวอย่างเพื่อควบคุมสารตกค้างจากยาสัตว์ในสัตว์น้ำและผลิตภัณฑ์ (Sampling Plans for Residue Control for Aquatic Animal Products and Derived Edible Products of Aquatic Origin) โดยกำหนดเงื่อนไขให้เก็บตัวอย่างเพียง ๑ ตัวอย่างให้เพียงพอสำหรับขนาดตัวอย่างที่ใช้เคราะห์ ซึ่งกำหนดบริมาณที่ ๕๐๐ กรัม ของ edible tissue ทำให้สะดวกในการปฏิบัติและลดค่าใช้จ่ายสำหรับประเทศไทยสู่ส่วนอื่นมาก

๒.๒ มาตรฐานปริมาณสารพิษตกค้างสูงสุด (Maximum Residue Limit; MRL) จำนวน ๒๗๑ ค่า ในขั้นที่ ๘ และ ๕/๘ ซึ่งมีค่า MRL ที่เสนอโดยประเทศไทยจำนวน ๖ ค่า ได้แก่ ค่าปริมาณสารพิษตกค้างสูงสุดของ Omethoate ในพืชเครื่องเทศ ๒ ชนิด, Cypermethrin ในหน่อไม้ฝรั่งและส้มโอ และ Profenofos ในพริกและพริกแห้ง อย่างไรก็ตาม สภาพพยูโรป นอร์เวย์ อីปิต์ และโคลัมเบียแจ้งขอบเขตความไม่เห็นชอบ (reservation) ไว้ในรายงานการประชุม สำหรับสารเคมีเกษตรบางรายการ ดังนี้

#### ๒.๒.๑ สภาพพยูโรปและนอร์เวย์ สำหรับ

- tebuconazole (lettuce, head)
- acephate / methamidophos (rice)
- hexythiazox (hops, dry and tea, green, bleck (black, fermented and dried)
- tebuconazole (table graphs, dried graphs, peaches (includes nectarines at EU level), apples, pears, peppers, cherries and apricots)
- pyraclostrobin (citrus, oilseeds (except peanuts))
- spirotetramat (edible offal (mammalian))
- acetamiprid (spring onions and plums)
- isopyrazam

#### ๒.๒.๒ อីปิต์ สำหรับ

- methamidophos (rice, husked and rice straw and fodder, dry)
- profenofos (peppers chilli and dried peppers chilli)
- tebuconazole (wheat and wheat straw and fodder, dry)

#### ๒.๒.๓ โคลัมเบีย สำหรับ acephate และ methamidophos (rice, husked)

๒.๓ หลักเกณฑ์ปฏิบัติทางสุขลักษณะเพื่อควบคุมไวรัสในอาหาร (Guidelines on the Application of General Principles of Food Hygiene to the Control of Viruses in Food) โดยคณะกรรมการวิเคราะห์เห็นชอบให้คณะกรรมการโคเด็กซ์สาขาสัตว์น้ำและผลิตภัณฑ์สัตว์น้ำ (Codex Committee on Fish and Fishery Products; CCFFP) พิจารณาให้ข้อมูล และ/หรือ ความเห็นต่อไป

๒.๔ ค่าปริมาณสูงสุด (ML) ของวัตถุเจือปนอาหารที่เสนอโดย CCFA ยกเว้น (๑) ค่า ML สำหรับ phosphates ใน food categories 14.1.2.2 “Vegetable juice”, 14.2.2.4 “Concentrates for vegetable juices”, 14.1.3.2 “Vegetable nectars” และ 14.1.3.4 “Concentrates for vegetable nectar” ซึ่งจะส่งกลับให้คณะกรรมการโคเด็กซ์สาขาวัตถุเจือปนอาหาร (Codex Committee on Food Additives; CCFA) ทบทวนการใช้ phosphates, benzoates และ sorbate ให้มีความสอดคล้องกัน ตามที่ผู้แทนหลายประเทศและผู้สังเกตการณ์หนึ่งทักท้วง (๒) ค่า ML สำหรับ sorbates ใน food category 08.4 “Edible casing (e.g. sausagel casing) เพื่อพิจารณาต่อไป เนื่องจากผู้แทนหลายประเทศไม่สนับสนุนค่า MRL ที่ ๒๐๐ มิลลิกรัมต่อ กิโลกรัม เนื่องจากปริมาณนี้ไม่เพียงพอสำหรับ collagen casing ซึ่งอาจทำให้เกิดปัญหาได้ ทั้งนี้ หลายประเทศขอรับที่กความไม่เห็นชอบไว้ดังนี้

#### ๒.๔.๑ สหภาพยูโรปสนับสนุนโดย โครเอเชีย อียิปต์ และนอร์เวย์ สำหรับ

- Caramel III และ IV
- Carotenes-beta (vegetable) และ grape skin extracts ใน food categories 05.1.3 “Cocoa-based spreads, including filling” และ 05.1.4 “Cocoa and chocolate products”
- Para-hydroxybenzoates และ sorbates ใน food category 04.1.2.5 “jams, jellies and marmalades”

๒.๔.๒ ชีลี สำหรับค่า ML ของ erythrosine ใน food category 08.3 “Processed comminuted meat, poultry, and game products”

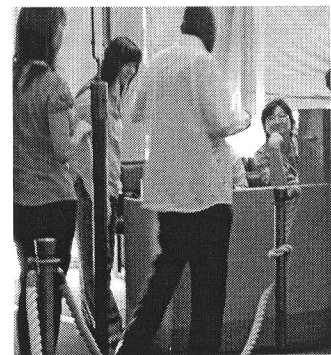
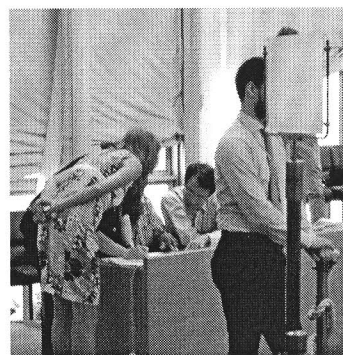
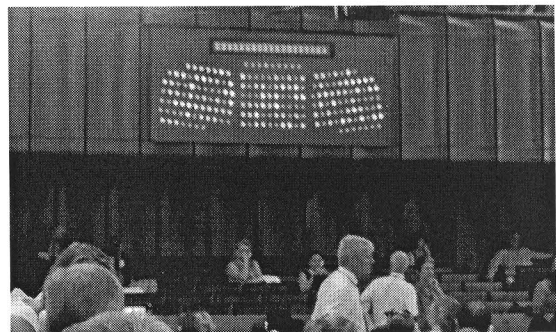
#### ๒.๔.๓ สหรัฐอเมริกา สำหรับค่า ML ของ carotenoids และ erythrosine

๒.๕ การแก้ไขมาตรฐานเกรดอเมริกา (Standard for Food Grade Salt) โดยตัดวิธีวิเคราะห์ที่ไม่ได้รับรองโดยคณะกรรมการโคเด็กซ์สาขาวิชวิเคราะห์และซักตัวอย่าง (Codex Committee on Method of Analysis and Sampling; CCMAS) ออกจาก section 9 ทั้งนี้ โคล้มเบียขอรับที่กความไม่เห็นชอบไว้ในรายงานการประชุม

๒.๖ ค่า ML ของเมลาเมินในอาหารหารากชนิดเหลวที่ ๐.๑๕ มิลลิกรัมต่อ กิโลกรัม โดยไม่ระบุหมายเหตุเกี่ยวกับการใช้วัสดุสัมผัสอาหารที่อาจมีเคลื่อนย้าย (migration) ของเมลาเมินลงในอาหารดังกล่าวได้

๒.๗ ค่าปริมาณยาสัตว์ตอกค้างสูงสุดสำหรับ Ractopamine ในส่วนของเนื้อ ตับ ไต และไขมันของโคและสุกร ซึ่งในที่ประชุมประเทศสมาชิกมีความเห็นต่างกันอย่างมาก และไม่สามารถหาข้อตกลงร่วมกัน (consensus) ได้ โดยประเทศสหรัฐอเมริกา ประเทศในกลุ่มอเมริกาเหนือ لاتินอเมริกา แอฟริกาส่วนใหญ่ ออสเตรเลีย นิวซีแลนด์ รวมทั้งประเทศฟิลิปปินส์สนับสนุนให้รับรองร่างมาตรฐานนี้ ในขณะที่ประเทศสมาชิกในกลุ่มสหภาพยุโรป นอร์เวย์ สมาร์ตแลนด์ สวีเดน ฟินแลนด์ อิสราเอล และสาธารณรัฐประชาชนจีนคัดค้านการรับรองร่างมาตรฐานดังกล่าว ดังนั้น คณะกรรมการวิเคราะห์ฯ จึงจัดให้มีการลงคะแนนลับ ๒ ครั้ง ซึ่งผลการนับคะแนนครั้งที่ ๑ ประเทศสมาชิกส่วนใหญ่เห็นชอบให้มีการตัดสินใจโดยการลงคะแนนลับเพื่อพิจารณารับรองร่างมาตรฐานฯ (๖๗ : ๖๑)

และผลการนับคะแนนครั้งที่ ๒ ประเทศไทยสมาชิกส่วนใหญ่เห็นชอบให้รับรองร่างมาตรฐานฯ (๖๙ : ๖๗) ทั้งนี้ ประเทศไทยที่วางแผนก่อตั้งได้รับการเสนอข้อให้เป็นกรรมการนับคะแนนร่วมกับประเทศบังคลาเทศ ต้องการ และชี้มีบัญญัติอย่างไรก็ตาม สหภาพยูโรปและนอร์เวย์ คัดค้านการรับรองร่าง MRLs ของ Ractopamine ดังกล่าวอย่างมาก โดยผู้แทนสหภาพยูโรปได้แสดงเจตจำนงที่จะยังคงกฎหมายของสหภาพยูโรปในปัจจุบันไว้ เนื่องจากประเด็น safety concerns นอกจากนี้ ยังมีอีกหลายประเทศได้ออกบันทึกความไม่เห็นชอบในการรับรองครั้งนี้ก่อนหน้าจากสหภาพยูโรปและนอร์เวย์ ได้แก่ สาธารณรัฐประชาชนจีน เคนยา อียิปต์ ตุรกี โครเอเชีย อิหร่าน รัสเซีย และชิมบabwey



๒.๙ ค่าปริมาณยาสัตว์ตอกค้างสูงสุดสำหรับ narasin ใน cattle tissues ทั้งนี้ สหภาพยูโรปนอร์เวย์ และสมาคมธุรกิจสวีเดน แจ้งขออนุญาตที่กความไม่เห็นชอบในการรับรอง เนื่องจากเป็นยาที่ใช้เป็นสารเร่งการเจริญเติบโต (growth promoter)

๒.๙ การแก้ไขหลักเกณฑ์การระบุฉลากโภชนาการ (Guidelines on Nutrition Labelling) เกี่ยวกับข้อกำหนดการระบุฉลากโภชนาการบังคับสำหรับ all prepackaged foods และ all other prepackaged foods

๒.๑๐ การแก้ไขหลักเกณฑ์สำหรับการกล่าวอ้างทางโภชนาการและสุขภาพ (Guidelines for Use of Nutrition and Health Claims) ที่ได้เพิ่มเติม

(๑) นิยามของ non-addition claim

(๒) เกณฑ์การกล่าวอ้างเรื่อง Comparative claim ที่ต้องมีความแตกต่างของปริมาณพลังงานหรือสารอาหาร รวมถึงโซเดียมที่ลดลงอย่างน้อย ๒๕% ยกเว้นสารอาหารรอง (micronutrients) ที่ยอมให้ที่ ๑๐% ซึ่งมาเลเซียขออนุญาตที่กความไม่เห็นชอบใน section 6.3 เกี่ยวกับ comparative claims และ 6.4 comparative claim for trans-fatty acids associated with saturated fatty-acids content

(๓) เกณฑ์การกล่าวอ้างเรื่อง non-addition of sugars ที่ระบุว่าอาหารนั้นต้อง

- ไม่มีการเติมน้ำตาลทุกชนิด เช่น ซูโครัส กลูโคส เป็นต้น
- ไม่มี ingredient ที่มีน้ำตาลเป็น ingredient เช่น แยม เยลลี่ เป็นต้น
- ไม่มี ingredient ที่มีน้ำตาลที่ใช้ทดแทนน้ำตาลที่จะถูกเติมลงไป เช่น ผลไม้แห้ง ที่ผ่านการแปรรูป และน้ำผลไม้เข้มข้น เป็นต้น
- ไม่มีปริมาณน้ำตาลเพิ่มขึ้นจากปริมาณที่มีอยู่ใน ingredients ซึ่งเป็นผลมาจากการสิ่งอื่น เช่น การใช้ออนไซด์เพื่อย่อยแป้งให้เป็นน้ำตาล เป็นต้น

๒.๑๑ การยอมให้ใช้อเอทิลีน (ethylene) สำหรับการบ่มผลไม้อินทรีย์ (กีวีและกล้วย) ให้สุกอย่างไรก็ตามผู้แทนบางประเทศเห็นว่า การใช้อเอทิลีนในการผลิตอินทรีย์รวมมีการตรวจสอบใหม่ในเรื่องของความเสี่ยงต่อผู้ปฏิบัติงาน และข้อกังวลอื่นๆ

๓. ที่ประชุมพิจารณาเรื่องมาตรฐาน MRLs ของ Bovine SamatoTropin (bST) ซึ่งเป็นสารควบคุมการเจริญเติบโตที่มีการใช้ในโคนม และเป็นร่างมาตรฐานที่คงค้างอยู่ที่ขั้นที่ ๘ มากกว่า ๓๕ ปี แล้วมีมติเห็นชอบให้คงร่าง MRLs ไว้ในขั้นที่ ๘ ต่อไป ระหว่างการดำเนินการประเมินของ JECFA ครั้งใหม่ ทั้งนี้ที่ประชุมได้พิจารณากรอบงานของการประเมินครั้งใหม่นี้ด้วย ซึ่งสรุปประเด็นสำคัญได้ดังนี้

๓.๑ ให้ประเมินจำกัดอยู่ที่ 4 analogues ของ bST และ (recombinant bST; rbST) ได้แก่ somagrebove, sometribove, somavubove และ somidobove

๓.๒ ให้ Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives (JECFA)

(๑) ปรับปรุงการประเมินทางพิชวิทยาให้ทันสมัย

(๒) ปรับปรุงการประเมินการได้รับสัมผัสให้ทันสมัย บนพื้นฐานของข้อมูลที่เกิดขึ้นใหม่ในอาหาร

(๓) ประเมินการเกิด adverse health effects

(๔) พิจารณาความจำเป็นในการแก้ไขหรือคงค่า (Acceptable Daily Intake; ADI) และ MRLs สำหรับ rbSTS บนพื้นฐานข้างต้น

๓.๓ ให้ JECFA พิจารณาข้อมูลใหม่ที่เกี่ยวข้องกับสุขภาพมนุษย์ รวมถึงความเป็นไปได้ในการเพิ่มการใช้ยาปฏิชีวนะเพื่อรักษาโรคเต้านมอักเสบในโค ความเป็นไปได้ของการเพิ่มระดับของ IGF1 ในนมวัวที่ได้รับ rbST ผลกระทบของ rbST ต่อการแสดงออกของไวรัสใน bovine ความเป็นไปได้ที่จะเพิ่มความเสี่ยงด้านสุขภาพของทารกและเด็กที่ได้รับสัมผัส rbST จากนมที่มาจากโคที่ได้รับ rbST เช่น การพัฒนา insulin-dependent diabetes mellitus ทั้งนี้สามารถพิจารณาการดื้อยาในมนุษย์ได้ถ้าเห็นว่าเหมาะสม

๔. ที่ประชุมรับรองร่างมาตรฐานเบื้องต้นในขั้นตอนที่ ๕ จำนวน ๑๕ เรื่อง โดยมีเรื่องที่สำคัญ ได้แก่

๔.๑ ร่างหลักการและคู่มือสำหรับระบบควบคุมอาหารระดับประเทศ (Draft Principles and Guidelines for National Food Control Systems) ที่หลายประเทศเสนอความเห็นให้พิจารณานิยามและหลักการต่างๆ ให้ถ้วน เพื่อความชัดเจนและสามารถปฏิบัติได้

๔.๒ ร่างมาตรฐานปริมาณสารอาหารอ้างอิง (Draft Nutrient Reference Values) ที่คณะกรรมการโคเด็กซ์สาขาโภชนาการและอาหารมีวัตถุประสงค์พิเศษ (Codex Committee on Nutrition and Foods for Special Dietary Uses; CCNFSU) เห็นชอบให้เสนอคณะกรรมการอธิการฯ รับรองในขั้นที่ ๕/๙ แต่เนื่องจากผู้แทน

มาเลเซียได้เสนอความเห็นว่ามีหลายประเด็นที่เกี่ยวข้องกำลังอยู่ระหว่างพิจารณาใน Proposed Draft General Principles for Establishing Nutrient Reference Values for Nutrients Associated with Risk of Diet-Related Non-communicable Diseases for General Population ในขั้นที่ ๓ และเห็นว่าการรับรอง NRVs สำหรับกรดไขมันอิ่มตัว (saturated fatty acid) และโซเดียม (sodium) ก่อนที่ draft principles และ criteria จะได้รับการแก้อย่างสมบูรณ์ จะทำให้มีสอดคล้องกับการตัดสินใจของ CCNFSU ครั้งที่ ๓๐ (ปี ๒๐๐๘) ที่จะจัดทำ principles และ criteria สำหรับการกำหนด NRVs-NCD ก่อนที่จะเลือกและจัดอันดับสารอาหารเพื่อกำหนดค่า NRVs ซึ่งได้รับการสนับสนุนจากผู้สังเกตการณ์หนึ่ง คณะกรรมการอธิการฯ จึงมีมติรับรองมาตรฐานแค่ขั้นที่ ๕ และเห็นชอบให้นำร่างมาตรฐานฯ กลับไปพิจารณาในคณะกรรมการโโคเด็กซ์สาขาโภชนาการและอาหารมีวัตถุประสงค์พิเศษอีกครั้ง โดยให้พิจารณาผลที่ได้จาก WHO Nutrition Guidance Expert Advisory Group (NUGAG) Subgroup on Diet and Health ด้วย

๔. ยกเลิกมาตรฐานจำนวน ๗ เรื่อง ซึ่งส่วนใหญ่เป็นมาตรฐานที่กำหนดใหม่แทนเรื่องเดิมที่ประชุม เช่น ค่าปริมาณสูงสุดของวัตถุเจือปนอาหาร จำนวน ๑๓ ค่า ในรายการวัตถุเจือปนอาหาร ๘ ชนิด

๕. ยุติการดำเนินงานกำหนดมาตรฐาน ๒ เรื่อง ได้แก่

๖.๑ การพิจารณาค่า ML ของวัตถุเจือปนอาหารจำนวน ๑๕๖ ค่า ในรายการวัตถุเจือปนอาหาร ๕๖ ชนิด

๖.๒ มาตรฐานสำหรับ processed cheese อย่างไรก็ตามประเทคโนโลยีมีความเห็นแตกต่างกันมากระหว่างประเทศที่สนับสนุนให้จัดทำมาตรฐานต่อ เนื่องจากเห็นว่ามีความจำเป็นเพื่อทำให้เกิดความมั่นใจเรื่องความปลอดภัย และประเทศที่สนับสนุนการยุติการจัดทำมาตรฐาน เนื่องจากโโคเด็กซ์ได้กำหนดค่ามือเบื้องต้นที่เกี่ยวข้องกับประดิษฐ์ความปลอดภัยและสุขภาพที่จำเป็นไว้แล้ว รวมถึงการระบุลักษณะด้วย และการกำหนดมาตรฐานที่เกี่ยวกับส่วนประกอบและลักษณะเฉพาะของผลิตภัณฑ์ที่มีอยู่ในปัจจุบันทำได้ยาก คณะกรรมการอธิการฯ จึงเห็นชอบให้เลขาธุการโโคเด็กซ์เตรียมเอกสารไว้ยื่นขอข้อคิดเห็นเพื่อสอบถามประเทคโนโลยีผ่านทางคณะกรรมการประสานงานต่างๆ ในเรื่องของช่องว่างที่โโคเด็กซ์ยังไม่ได้กำหนดมาตรฐานในประเด็นของความปลอดภัยและคุณภาพ รวมทั้งขอให้มีการอธิบายช่องว่างของงานใหม่ที่จะเสนอเพื่อลดช่องว่างนั้นด้วย ทั้งนี้ มีหลายประเทศขอบนทึกความไม่เห็นชอบไว้ในรายงานการประชุม ได้แก่ แอลจีเรีย ชิลี โคลัมเบีย คิวบา โดมินิกัน เอ콰多ร อิหร่าน อิรัก จอร์แดน เคนยา คูเวต เลบานอน ลิเบีย โมร็อกโก โอมาน ปานามา ปากากวัย การ์ตา ชาอุติอาเรบี สหราชอาณาจักร อิมิเรต อุรุกวัย และเยเมน

๗. ที่ประชุมอนุมัติการจัดทำงานใหม่ทั้งสิ้น ๑๓ เรื่อง และ โดยมีเรื่องที่สำคัญ ได้แก่

๗.๑ การแก้ไขมาตรฐานปริมาณสูงสุด (Maximum Level; ML) ของตะกั่วในน้ำผลไม้ นมและผลิตภัณฑ์อาหารทารก ผักและผลไม้บรรจุในภาชนะปิดสนิท ผลไม้ และรังน้ำพีช

๗.๒ มาตรฐานหลักการปฏิบัติเพื่อลดปริมาณกรดไฮดรไซยานิก และมาตรฐานปริมาณสูงสุดของสารตั้งกล่าวในมันสำปะหลังและผลิตภัณฑ์

๗.๓ รายการการยาสัตว์ ๘ ชนิด ที่จะส่งให้ JECFA ประเมิน เพื่อพิจารณากำหนดมาตรฐาน ทั้งนี้ รวมถึงยาสัตว์ชนิด Zilpaterol hydrochloride ที่เป็น beta-agonist เท่านี้เทียบกับ Ractopamine ด้วย

๗.๔ คำแนะนำเรื่องการจัดการความเสี่ยงสำหรับยาสัตว์ที่ไม่มีค่า ADI และ/หรือ MRL ที่แนะนำโดย JECFA จำนวน ๘ ชนิด

๔. คณะกรรมการอาหารฯ สนับสนุนการทำงานเรื่องสมุนไพรและเครื่องเทศตามข้อเสนอของประเทศไทยอินเดีย ที่มีประเทศไทยและอีกหลายประเทศในภูมิภาคอาเซียน รวมถึงประเทศไทยแคนาดาและสหรัฐอเมริกาให้การสนับสนุน โดยมีมติให้ประเทศไทยเดียจัดทำเอกสาร เพื่อพิจารณาในการประชุมคณะกรรมการอาหารฯ ครั้งต่อไป โดยให้พิจารณาถึง ขอบข่ายและกลไกการทำงานใหม่ความชัดเจน ตามความเห็นของประเทศไทย และมีมติให้ความเห็นจากคณะกรรมการประสานงานชุดต่างๆ เรื่องการตั้งคณะกรรมการโโคเด็กซ์ใหม่สาขาเครื่องเทศ พืชสมุนไพร และผลิตภัณฑ์

๕. รับทราบแผนงบประมาณของโโคเด็กซ์ โดยงบประมาณปี ๒๐๑๒-๒๐๑๓ คาดว่าจะใกล้เคียงกับงบประมาณปี ๒๐๑๐-๒๐๑๑ ทั้งนี้มีการประหยัดค่าใช้จ่าย ๑๐% ในทุกโปรแกรมของ FAO

๖. ในการพิจารณาแผนยุทธศาสตร์ของโโคเด็กซ์ ปี ๒๐๑๔-๒๐๑๙ คณะกรรมการอาหารฯ เห็นชอบในหลักการทั่วไปในการให้ความสำคัญในด้านโภชนาการ รวมถึงคุณภาพทางโภชนาการเพื่อตอบสนองวัตถุประสงค์ของ WHO ในการป้องกันโรคไม่ติดต่อต่างๆ และเห็นชอบที่จะกำหนดวัตถุประสงค์ให้ครอบคลุมถึงการปรับปรุงขีดความสามารถของเลขานุการโโคเด็กซ์ในการสร้าง consensus ในขณะทำงาน ตามข้อเสนอของประเทศไทย

๗. เห็นชอบแนวทางการดำเนินงานเพื่อฉลองครบ周年 ๕๐ ปีของคณะกรรมการโโคเด็กซ์ เช่น การจัด side event ระหว่างการประชุมคณะกรรมการโโคเด็กซ์สาขาต่างๆ การสร้างและส่งเสริมตราสัญลักษณ์ของโโคเด็กซ์ และการจัดทำ anniversary banner เป็นกรณีพิเศษเพื่อให้คณะกรรมการโโคเด็กซ์นำไปใช้ ตามที่ประเทศไทยเสนอ ซึ่งสามารถส่งเสริมกิจกรรมเหล่านี้ได้ในฐานะที่ประเทศไทยจะเป็นเจ้าภาพร่วมกับประเทศไทยอสเตรเลียในการจัดประชุมคณะกรรมการโโคเด็กซ์สาขาระบบการตรวจและออกใบรับรองอาหารนำเข้าและส่งออก ในเดือนกุมภาพันธ์ ๒๕๕๖ ณ ประเทศไทย

๘. เห็นชอบให้ประธานคณะกรรมการโโคเด็กซ์ และรองประธานคณะกรรมการโโคเด็กซ์ทั้ง ๓ คนปฏิบัติหน้าที่ต่อไปอีกวาระหนึ่งจนเสร็จสิ้นการประชุมคณะกรรมการโโคเด็กซ์ ครั้งที่ ๓๖ ในปีหน้า

๙. กำหนดการประชุมคณะกรรมการโโคเด็กซ์ครั้งต่อไปคือ ครั้งที่ ๓๖ ระหว่างวันที่ ๑-๖ กรกฎาคม ๒๕๕๖ ณ กรุงโรม สาธารณรัฐอิตาลี

รายละเอียดผลการประชุมฉบับเต็ม สามารถดาวน์โหลดได้ที่ [http://www.codexalimentarius.org/download/report/781/REP12\\_CACe.pdf](http://www.codexalimentarius.org/download/report/781/REP12_CACe.pdf)

---