



Tema 1 del programa

CX/RVDF 10/19/1

Abril de 2010

**PROGRAMA CONJUNTO FAO/OMS SOBRE NORMAS ALIMENTARIAS
COMITÉ DEL CODEX SOBRE RESIDUOS DE MEDICAMENTOS VETERINARIOS
EN LOS ALIMENTOS**

Decimonovena reunión

Burlington, Vermont, Estados Unidos de América, del 30 de agosto al 3 de septiembre de 2010

*La reunión se celebrará en el Sheraton Burlington Hotel and Conference Center
870 Williston Road, Burlington, Vermont 05403 Estados Unidos de América
Del lunes 30 de agosto a las 10:00 horas al viernes 4 de septiembre de 2010*

*Las reuniones de los Grupos de trabajo sobre prioridades y sobre temas y opciones de gestión de riesgos se
celebrarán en el mismo lugar, el domingo 29 de agosto de 2010, de 09:00 a 12:00 horas
y de 14:00 a 17:00 horas, respectivamente.*

PROGRAMA PROVISIONAL

Tema del programa	Asunto	Signatura del documento
1	Aprobación del programa	CX/RVDF 10/19/1
2	Cuestiones remitidas para el Comité planteadas en la Comisión del Codex Alimentarius y en otros Comités del Codex y Grupos de Acción	CX/RVDF 10/19/2
3	Asuntos presentados por la FAO/OMS	CX/RVDF 10/19/3 CX/RVDF 10/19/3 Add.1
4	Informe sobre las actividades de la OIE, incluida la armonización de requisitos técnicos para el registro de productos medicinales veterinarios	CX/RVDF 10/19/4
	<u>Examen de Límites Máximos de Residuos (LMR) para medicamentos veterinarios</u>	
5	Proyectos de LMR para medicamentos veterinarios (en el Trámite 7)	ALINORM 09/32/31, Ap. IV
	• Observaciones en el trámite 6	CX/RVDF 10/19/5 CX/RVDF 10/19/5 Add.1
	<u>Métodos de análisis para residuos de medicamentos veterinarios en los alimentos</u>	
6	Documento de debate sobre métodos de análisis para residuos de medicamentos veterinarios en los alimentos	CX/RVDF 10/19/6
	<u>Lista de prioridades de medicamentos veterinarios que requieren ser evaluados o reevaluados</u>	
7	Proyecto de Lista de prioridades de medicamentos veterinarios que requieren ser evaluados o reevaluados por el JECFA	CX/RVDF 10/19/7

Tema del programa	Asunto	Signatura del documento
	<ul style="list-style-type: none"> • Observaciones <p style="text-align: center;"><u>Temas y opciones sobre la gestión de riesgos del CCRVDF</u></p>	CX/RVDF 10/19/7 Add. 1
8	Factores relacionados con el establecimiento de la IDA y proceso para la recomendación de LMR	CX/RVDF 10/19/8
	<ul style="list-style-type: none"> • Observaciones <p style="text-align: center;"><u>Medicamentos veterinarios sin IDA y LMR</u></p>	CX/RVDF 10/19/8 Add. 1
9	Recomendaciones sobre la gestión de riesgos para medicamentos veterinarios sin IDA y LMR	CX/RVDF 10/19/9
	<u>Documentos de debate</u>	
10	Documento de debate sobre medicamentos veterinarios en la producción de miel	CX/RVDF 10/19/10
11	Documento de debate sobre el plan de muestreo para el control de residuos en productos derivados de animales acuáticos y productos comestibles derivados de animales acuáticos	CX/RVDF 10/19/11
12	Otros asuntos y trabajos futuros	
12 (a)	Problemas actuales del CCRVDF y soluciones	CX/RVDF 10/19/12
13	Fecha y lugar de la próxima reunión	
14	Aprobación del informe	

DOCUMENTOS DE INFORMACIÓN

Documento de información y apoyo para el debate sobre los límites máximos de residuos para medicamentos veterinarios	RVDF/19 INF/01
--	--------------------------------

NOTAS SOBRE EL PROGRAMA PROVISIONAL

Tema 1 - Aprobación del programa (Doc. Ref. CX/RVDF 10/19/1): De conformidad con lo dispuesto en el Artículo VII.2 del Reglamento, el primer tema del programa provisional será la aprobación del programa.

Tema 2 - Cuestiones remitidas para el Comité planteadas en la Comisión del Codex Alimentarius y en otros Comités del Codex y Grupos de Acción (Doc. Ref. CX/RVDF 10/19/2): El documento incluye cuestiones relacionadas con el Comité planteadas en los períodos de sesiones de la Comisión del Codex Alimentarius y en otros Comités del Codex y Grupos de Acción.

Tema 3 - Asuntos presentados por la FAO/OMS (Doc. Ref. CX/RVDF 10/19/3): El documento, preparado por la FAO y la OMS, incluye cuestiones remitidas al Comité por la FAO y la OMS.

Tema 4 - Informe sobre las actividades de la OIE, incluida la armonización de requisitos técnicos para el registro de productos medicinales veterinarios (Doc. Ref. CX/RVDF 10/19/4): El documento es un informe sobre las actividades emprendidas a este respecto por la OIE y la VICH.

Límites máximos de residuos (LMR) para medicamentos veterinarios

Tema 5 - Proyectos de límites máximos de residuos (LMR) para medicamentos veterinarios (en el trámite 7) (Doc. Ref. ALINORM 09/32/31, Ap. IV): El CCRVDF, en su 19ª reunión, examinará los proyectos de LMR para la narasina (en tejidos de vacunos / vacas y ovejas) y la tilmicosina (en tejidos de pollos / gallinas y pavos), adoptados en el trámite 5 y avanzados al trámite 6 por la Comisión en su 32º período de sesiones (ALINORM 09/32/REP, párr. 88 y Apéndice IV). Las observaciones presentadas en el trámite 6, en respuesta a la carta circular CL 2009/22-RVDF, se resumen en el documento CX/RVDF 10/19/5.

Métodos de análisis para residuos de medicamentos veterinarios en los alimentos

Tema 6 - Documento de debate sobre métodos de análisis para residuos de medicamentos veterinarios en los alimentos (Doc. Ref. CX/RVDF 10/19/6): El CCRVDF, en su 18ª reunión, acordó establecer un grupo de trabajo electrónico para preparar un documento de debate que contenga propuestas sobre: (i) evaluación realizada por el CCRVDF de los métodos de análisis proporcionados por el JECFA; y (ii) una orientación sobre la elaboración de características funcionales para el análisis de múltiples residuos (ALINORM 09/32/31, párrs. 118 y 120).

Lista de prioridades de medicamentos veterinarios que requieren ser evaluados o reevaluados

Tema 7 - Proyecto de Lista de prioridades de medicamentos veterinarios que requieren ser evaluados o reevaluados por el JECFA (Doc. Ref. CX/RVDF 10/19/7): El CCRVDF, en su 18ª reunión, acordó establecer un grupo de trabajo electrónico para preparar una propuesta para una Lista de prioridades de medicamentos veterinarios que requieren ser evaluados o reevaluados por el JECFA, basados en las respuestas a la carta circular CL 2009/20-RVDF. El Comité también acordó establecer un Grupo de trabajo basado en la presencia física, que se reuniría inmediatamente antes de su próxima reunión, para examinar el informe del Grupo de trabajo electrónico y las observaciones remitidas, a fin de facilitar el debate en la reunión plenaria (ALINORM 09/32/31, párrs. 140-141). Las observaciones presentadas se recaban en el documento CX/RVDF 10/19/7 Add. 1.

Temas y opciones sobre la gestión de riesgos del CCRVDF

Tema 8 – Factores relacionados con el establecimiento de la IDA y proceso para la recomendación de LMR (Doc. Ref. CX/RVDF 10/19/8): El CCRVDF, en su 18ª reunión, acordó establecer un grupo de trabajo electrónico para examinar todos los factores que se toman en cuenta en relación con el establecimiento de la IDA y el proceso actual para la recomendación de LMR. El Comité también acordó establecer un Grupo de trabajo basado en la presencia física, que se reuniría inmediatamente antes de su próxima reunión, para examinar el informe del Grupo de trabajo electrónico y las observaciones remitidas, a fin de facilitar el debate en la reunión plenaria (ALINORM 09/32/31, párrs. 148-149). Las observaciones presentadas se recaban en el documento CX/RVDF 10/19/9 Add. 1.

Medicamentos veterinarios sin IDA y LMR

Tema 9 – Recomendaciones sobre la gestión de riesgos para medicamentos veterinarios sin IDA ni LMR (Doc. Ref. CX/RVDF 10/19/9): El CCRVDF, en su 18ª reunión, acordó establecer un grupo de trabajo electrónico para: (i) definir el ámbito de aplicación para el nuevo trabajo que abordaba las recomendaciones sobre la gestión de riesgos para medicamentos veterinarios para los que el JECFA no ha recomendado IDA ni LMR debido a preocupaciones específicas sobre la salud humana o por la falta de información necesaria para resolver las preocupaciones existentes sobre la salud humana; (ii) elaborar un proceso mediante el cual el Comité promulgará recomendaciones para la gestión de riesgos; (iii) elaborar propuestas sobre cómo abordar los medicamentos veterinarios restantes para los que el JECFA ha identificado claramente preocupaciones relativas a la salud humana, que figuran en el Anexo II del documento CX/RVDF 09/18/8; y (iv) proponer procedimientos para transferir estas recomendaciones de gestión de riesgos al proceso del establecimiento de normas del Codex, para someterse a examen en su 19ª reunión (ALINORM 09/32/31, párrs. 164-165).

Documentos de debate

Tema 10 – Documento de debate sobre medicamentos veterinarios en la producción de miel (Doc. Ref. CX/RVDF 10/19/10): El CCRVDF, en su 18ª reunión, acordó establecer un grupo de trabajo electrónico para recabar y analizar la información recibida en respuesta a la carta circular CL 2009/21-RVDF en la que se solicitaban observaciones e información sobre medicamentos veterinarios registrados para la producción de miel y la salud de las abejas, el consumo de la miel y las buenas prácticas veterinarias en la producción de miel, para ser examinada por el Comité en su próxima reunión (ALINORM 09/32/31, párrs. 28-29).

Tema 11 – Documento de debate sobre el plan de muestreo para el control de residuos en productos derivados de animales acuáticos y productos comestibles derivados de animales acuáticos (Doc. Ref. CX/RVDF 10/19/11): El CCRVDF, en su 18ª reunión, acordó establecer un grupo de trabajo electrónico para preparar una tabla revisada sobre el plan de muestreo para los productos derivados de animales acuáticos y los productos comestibles derivados de animales acuáticos, incluida la mínima cantidad requerida para la muestra de laboratorio e instrucciones para su obtención, para su futura inclusión en las *Directrices para el diseño y la implementación de programas nacionales reglamentarios de aseguramiento de inocuidad alimentaria relacionados con el uso de medicamentos veterinarios en los animales destinados a la producción de alimentos* (CAC/GL 71-2009) (ALINORM 09/32/31, párrs. 103-104).

Tema 12 - Otros asuntos y trabajos futuros: El Comité debatirá los asuntos planteados bajo el tema 1.

Tema 12 (a) - Problemas actuales del CCRVDF y soluciones (Doc. Ref. CX/RVDF 10/19/11): Este tema fue incluido en el programa provisional por el presidente del CCRVDF para continuar su debate sobre nuevas cuestiones que no se abarcan actualmente en el trabajo del Comité.

Tema 13 - Fecha y lugar de la próxima reunión: Se informará al Comité acerca de las fechas y lugar provisionales de la siguiente reunión.

Tema 14 - Aprobación del informe: De conformidad con lo dispuesto en el Artículo X.1 del Reglamento de la Comisión, el Comité aprobará el informe de su decimonovena reunión basándose en el texto provisional que preparará la Secretaría.