

КОМИССИЯ КОДЕКС АЛИМЕНТАРИУС



Продовольственная и
сельскохозяйственная организация
Объединенных Наций



Всемирная организация
здравоохранения

Viale delle Terme di Caracalla, 00153 Рим, Италия -Тел: (+39) 06 57051 - Эл. почта: codex@fao.org -www.codexalimentarius.org

Пункт 4.3, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.11, 4.12, 4.14, 4.15, повестки дня

CRD58

СОВМЕСТНАЯ ПРОГРАММА ФАО/ВОЗ ПО СТАНДАРТАМ НА ПИЩЕВЫЕ ПРОДУКТЫ КОМИССИЯ "КОДЕКС АЛИМЕНТАРИУС"

Сорок шестая сессия

Штаб-квартира ФАО, Рим, Италия¹

27 ноября – 2 декабря 2023 года

Российская Федерация просит принять во внимание представленную в данном документе позицию по некоторым вопросам повестки 46-й сессии Комиссии «Кодекс Алиментариус»:

По пункту 4 повестки:

a) 4.3 Codex Committee on Food Hygiene (CCFH):

Поддерживаем принятие проектов «Руководство по борьбе с продуцирующей шигатоксин *Escherichia coli* в сырой говядине, зеленых листовых овощах, непастеризованном молоке и сырах из непастеризованного молока и проростках» и «Руководство по безопасному первичному и повторному использованию воды в производстве и переработке продуктов питания».

b) 4.5 Codex Committee on Residues of Veterinary Drugs in Foods (CCRVDF):

Россия хотела бы взять резерв в отношении МДУ для ивермектина (овцы, свиньи и козы – жир, почки, печень и мышцы). МДУ для ивермектина, рекомендованные 94 сессией Объединённого экспертного комитета ФАО/ВОЗ по пищевым добавкам (JECFA94) в 1,5–5 раз превосходят уровни, рекомендованные JECFA88, при неизменившейся допустимой суточной дозе потребления (ADI), также отсутствуют сведения о модифицирующих факторах, используемых при установлении МДУ. В этой связи российская делегация считает преждевременным принятие стандарта и отмечает необходимость доработки научных обоснований по данному вопросу. Предлагаем продолжить проведение оценки влияния неопределенностей на величину МДУ и исследований присутствия ивермектина в тканях овец и коз с использованием однократной полной инъекции для уточнения МДУ, рекомендованных JECFA94. (*Russia would like to reserve MRLs for ivermectin (sheep, pig and goat - fat, kidney, liver and muscle). MRLs for ivermectin recommended by the 94th session of the Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives (JECFA94) are 1.5-5 times higher than the levels recommended by JECFA88, with the ADI unchanged, and there is no information on the modifying factors used when establishing MRLs. In this regard, the Russian delegation considers the adoption of the standard premature and notes the need to refine the scientific justification on this issue. We suggest further assessment of the impact of uncertainties on MRLs and studies of the presence of ivermectin in sheep and goat tissues using a single full injection to refine the MRLs recommended by JECFA94.*)

Также Россия хотела бы взять резерв в отношении МДУ остатков никарбазина (куры), рекомендованных JECFA94. Отмечаем целесообразность проведения дополнительных исследований по данному вопросу. Требуется проведение более широкой проверки присутствия никарбазина (DNC) в органах и тканях цыплят при разных уровнях его использования в кормах. Согласно новым исследованиям JECFA94, пересмотрена допустимая суточная доза потребления (ADI) в сторону увеличения (от 0-0,4 мг/кг до 0-0,9 мг/кг), при этом коэффициент безопасности $\times 100$, используемый для учета межвидовой и внутривидовой изменчивости, был снижен до $\times 50$. Решение было принято не на основе исследований, а исходя из умозаключения об отсутствии токсичного маркера никарбазина в продуктах, полученных от обработанных животных. (*Russia would like to reserve the MRLs for nicarbazine (chicken) recommended by JECFA94. We note the advisability of conducting additional research on this issue. More extensive testing is required for the presence of nicarbazine (DNC) in chicken organs and tissues at*

¹ Созывается в очном формате с возможностью дистанционного участия в работе: обсуждения 27–30 ноября 2023 года, с 10:00 до 13:00 и с 15:00 до 18:00 (по центральноевропейскому времени); утверждение доклада о работе – 2 декабря, с 09:00 до 18:00.

different levels of feed use. According to new JECFA94 studies, the Acceptable Daily Intake (ADI) has been revised upward (from 0-0.4 mg/kg to 0-0.9 mg/kg), with a safety factor of x100 used to account for inter- and intra-specific variability, was reduced to x50. The decision was made not on the basis of research, but based on the conclusion that the toxic marker nicarbazine was absent in products obtained from processed animals.)

В части МДУ, экстраполированных на жвачных животных и костных рыб, отметить, что российская сторона поддерживает подход к экстраполяции для ветеринарных лекарственных препаратов на один или несколько видов, принятый на 44-м заседании Комиссии «Кодекс Алиментариум» в качестве дополнения к Процедурному руководству Комитета по принципам анализа риска и его методологию. Одновременно с этим предлагаем дополнить Подход к экстраполяции МДУ необходимостью верификации экстраполированных МДУ, в первую очередь при переносе МДУ на продукты, фактическое потребление которых превышает 10 кг на человека в год или которые могут представлять более существенный вклад в потребление, в том числе преимущественно потребляемые определенными группами населения.

c) 4.6 Codex Committee on Nutrition and Foods for Special Dietary Uses (CCNFSDU):

Согласна с предлагаемой редакцией пересмотра «Стандарта на питание дополнительное (детские смеси)» (CXS 156-1987) и поправками к «Рекомендуемым перечням пищевых веществ, предназначенных для использования в специализированной пищевой продукции для детей раннего возраста» (CXG 10-1979).

d) 4.7 Codex Committee on Food Additives (CCFA):

В части цитрата натрия трехзамещенного в «Общий стандарт на пищевые добавки» (CXS 192-1995) для категории молоко питьевое (01.1.1) хотели бы взять резерв от принятия и использования этой пищевой добавки в данной категории. Считаем возможным использование натрия трехзамещенного только в ультрапастеризованном молоке, для остальных резерв. Применение данной пищевой добавки для остальных видов питьевого молока может способствовать сокрытию низкого качества молока, приведению в заблуждение потребителей относительно его потребительских свойств и может негативным образом отразиться на качестве готовой к употреблению продукции. *(Regarding trisodium citrate in the "General Standard for Food Additives" (CXS 192-1995) for the drinking milk category (01.1.1), we would like to take a reserve from the adoption and use of this food additive in this category. We consider it possible to use sodium trisubstituted only in ultra-pasteurized milk, for the rest it is a reserve. The use of this food additive for other types of drinking milk can help hide the low quality of milk, mislead consumers regarding its consumer properties and can negatively affect the quality of ready-to-drink products.)*

В части положений о рибофлавине синтетическом (INS 101 i), натриевой соли рибофлавин-5'-фосфата (INS 101 ii), рибофлавине из *Bacillus subtilis* (INS 101 iii), рибофлавине из *Ashbya gossypii* (INS 101 iv) и экстракте спирулины (INS 134) в таблицу 3 и рибофлавина из *Ashbya gossypii* (INS 101 iv) в группу под заголовком «Рибофлавины» в таблицах 1 и 2 «Общего стандарта на пищевые добавки» (CXS 192-1995) хотели бы отметить необходимость присвоения индивидуального номера-кода для *Bacillus subtilis*, *Ashbya gossypii* и спирулины с указанием ее вида с целью соблюдения принципа «один штамм - один продукт» и в связи с тем, что штамму, прошедшему процедуру оценки рисков, должен быть присвоен индивидуальный код-номер.

e) 4.8 Codex Committee on Contaminants in Foods (CCCF):

В части МДУ содержания свинца в отдельных категориях пищевых продуктов:

- отмечаем возможность поддержать установление МДУ свинца для мягкого коричневого сахара, сахара – сырца, сахара без добавок на уровне 0,15 мг/кг. При этом считаем, что проведенная оценка риска для здоровья населения при потреблении пищевых продуктов, содержащих свинец в соответствии с предлагаемыми Комиссией «Кодекс Алиментариус» нормативами, показала, что установление более жестких нормативов может быть избыточной мерой;

- в части готовых к употреблению пищевых продуктов для детей грудного и раннего возраста, отмечаем, что дети являются наиболее уязвимой группой потребителей. Ингредиенты и продукты для их питания должны выбираться таким образом, чтобы содержание свинца в них было настолько низким, насколько это возможно и разумно достижимо. В этой связи поддерживаем МДУ свинца в готовых к употреблению пищевых продуктах для детей грудного и раннего возраста на уровне 0,02 мг/кг.

- в части МДУ суммы афлатоксинов и охратоксина А в сушеном перце чили, мускатном орехе и паприке считаем возможным согласиться с предложением об установлении МДУ в перце чили и мускатном орехе на уровне 20 мкг/кг.

Согласны с принятием Планов выборочного контроля афлатоксинов в определенных зерновых и пищевых продуктах на зерновой основе (кукуруза и сорго, шлифованный и шелушенный рис, первичные продукты переработки кукурузы и продукты детского питания для детей грудного и раннего

возраста), в особенности учитывая утверждение МДУ суммы афлатоксинов для данных категорий на 45 заседании Комиссии «Кодекс Алиментариус».

f) 4.11 Codex Committee on Methods of Analysis and Sampling (CCMAS):

Согласны с принятием Положения о методах анализа/критериях эффективности/планах отбора проб для применения в стандартах Кодекса и пересмотренной редакции «Общего руководства по отбору проб» (CXG 50- 2004).

g) 4.12 Codex Committee on Pesticide Residues (CCPR):

Считаем возможным поддержать утверждение предложенной редакции:

- Последующей поправки к МДУ для использования группы/подгруппы перцев в качестве репрезентативных товаров для бамии, мартинии и розеллы;
- Новой редакции «Классификации пищевых продуктов и кормов» (СХА 4-1989) и последующей поправки к «Принципам и рекомендациям в отношении выборки репрезентативных товаров для определения МДУ остатков пестицидов методом экстраполяции для товарных групп»;

В целом готовы согласиться с предлагаемыми для утверждения МДУ для различных сочетаний пестицидов. Отмечаем, что в России изменение и продвижение утверждаемых стандартов будет проводиться на основе дополнительных национальных токсиколого-гигиенических исследований.

h) 4.14 Codex Committee on General Principles

Поддержать предложения по пересмотру процедур, предусмотренных разделом 3 Руководства по процедуре «Руководство для вспомогательных органов» и предложения, касающиеся рассылки циркулярных писем с просьбой представить предложения в связи с расхождениями в формулировках и утратившими силу положениями Руководства по процедуре.

i) 4.15 Draft MRLs for zilpaterol hydrochloride in cattle liver, kidney and muscle

Россия выступает против расширения перечня ветеринарных препаратов и против принятия МДУ zilпатерола.

Считаем необходимым сохранить МДУ гидрохлорида zilпатерола на Шаг 7/8, оставив его без принятия.

Неоднократно выступали против принятия МДУ zilпатерола для пищевых продуктов с целью не допустить его необоснованное применение в сельском хозяйстве, чтобы не увеличивать риск для здоровья населения.

Zилпатерол является стимулятором роста, используется для увеличения размера крупного рогатого скота и эффективности их кормления. Также, как и рактопамин, zilпатерол относится к классу бета-агонистов и обладает аналогичным механизмом действия.

Российская позиция по запрещению использования бета-агонистов для стимуляции роста животных основана на имеющихся научных данных оценки риска для здоровья населения и действующих требованиях России и Евразийского экономического союза. В соответствии с требованиями ЕАЭС использование бета-агонистов для стимуляции роста животных, исключает их применение при производстве мяса, поставляемого на российский рынок.

Употребление населением пищевых продуктов, содержащих zilпатерол на предлагаемых уровнях (в мясе крупного рогатого скота 0,5 мг/кг, в печени – 3,5 мг/кг, в почках - 3,3 мг/кг), недопустимо из-за неприемлемого риска функциональных нарушений и болезней сердечно-сосудистой системы у населения.

В этой связи мы подтверждаем свою обеспокоенность, что zilпатерол может представлять угрозу для здоровья людей, в особенности для уязвимых групп населения. В имеющихся научных данных эти риски изучены недостаточно. Отмечаем целесообразность сохранения требований недопустимости содержания zilпатерола в мясных продуктах до получения полных и достоверных научных доказательств безопасности допустимой суточной дозы и максимально допустимых уровней содержания zilпатерола в пищевых продуктах.