



PROGRAMME MIXTE FAO/OMS SUR LES NORMES ALIMENTAIRES

COMMISSION DU CODEX ALIMENTARIUS

Quarante-septième session

TRAVAUX DU COMITÉ DU CODEX SUR LES RÉSIDUS DE MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES DANS LES ALIMENTS (CCRVDF)

1. La Commission est invitée à adopter les normes et textes apparentés qui sont soumis pour adoption finale, tel qu'indiqué dans la **partie 1** du présent document.
2. La Commission est également invitée à adopter les limites maximales de résidus (LMR) présentées pour adoption à l'étape 5, lesquelles figurent dans la **partie 2** du présent document. Si elles sont adoptées, les LMR seront avancées à l'étape 6 pour observations supplémentaires et examen par le Comité du Codex sur les résidus de médicaments vétérinaires dans les aliments (CCRVDF) à sa 28^e session.
3. Les observations reçues concernant les normes et textes apparentés du CCRVDF à sa 27^e session, qui sont soumis pour adoption, figurent dans le document publié sous la cote CX/CAC 24/47/14 Add.1.
4. La Commission est en outre invitée à approuver la Liste prioritaire des médicaments vétérinaires et une proposition de nouveaux travaux, formulée par le CCRVDF à sa 27^e session, qui figurent dans la **partie 3** du présent document. La proposition de nouveaux travaux est reproduite à l'annexe I. La Commission est invitée à l'examiner à la lumière du *Plan stratégique du Codex pour 2020- 2025* et des *Critères régissant l'établissement des priorités des travaux* et *Critères régissant la création d'organes subsidiaires de la Commission du Codex Alimentarius* énoncés dans le *Manuel de procédure* du Codex.
5. Il convient de noter que la Commission, à sa 38^e session (2015)¹, est convenue de maintenir les projets de LMR pour la somatotropine recombinante (STBr) à l'étape 8 afin de laisser plus de temps pour parvenir à un consensus et a décidé que les projets de LMR continueraient à être inscrits à l'ordre du jour de la Commission du Codex et à faire l'objet de débats.
6. L'examen critique de ces textes sera réalisé à la 87^e session du Comité exécutif de la Commission du Codex Alimentarius.

¹ REP15/CAC, paragraphe 62.

Partie 1 – Normes et textes apparentés soumis pour adoption finale

Normes et textes apparentés	Référence	Étape
LMR pour le clopidol (rognons, foie, muscle et peau-graisse de poulet)	REP24/ RVDF27, paragraphe 52, alinéa i, et annexe III (partie I)	5/8
LMR pour l'imidaclopride – filet de poisson (muscle et peau en proportions naturelles) et/ou muscle	REP24/ RVDF27, paragraphe 52, alinéa ii, et annexe III (partie I)	5/8
Extrapolation de LMR pour: <u>Poissons</u>		
<ul style="list-style-type: none"> Lufénuron – filet Emamectine benzoate – muscles et filet 	REP24/RVDF27, paragraphes 59 (alinéas i et iii) et 76 (alinéa iii), et annexe IV	5/8
<u>Tous les autres ruminants</u>		
<ul style="list-style-type: none"> Ivermectine – lait 		
Modification rédactionnelle à apporter au <i>Code d'usages pour une bonne alimentation animale</i> (CXC 54-2004)	REP24/ RVDF27, paragraphe 12, et annexe II	–
Révision des principes d'analyse des risques appliqués par le CCRVDF		
Révision de l'annexe C – <i>Approche relative à l'extrapolation des limites maximales de résidus applicables à des médicaments vétérinaires à une ou plusieurs espèces des Principes d'analyse des risques appliqués par le CCRVDF</i> dans le Manuel de procédure	REP24/RVDF27, paragraphes 59 (alinéas ii), 62, 76 (alinéa ii) et 91 (alinéa i), et annexe V (partie II)	–
<ul style="list-style-type: none"> Révision du critère 2b Nouvel ensemble de critères pour l'extrapolation des LMR applicables aux camélidés Critère supplémentaire pour l'extrapolation relative au lait 		
Ajout de l'annexe D – <i>Critères et procédures pour l'établissement de niveaux d'action concernant les résidus de médicaments vétérinaires dans les aliments d'origine animale résultant du transfert inévitable et accidentel de médicaments vétérinaires dans les aliments destinés à des animaux non ciblés</i> énoncés dans les <i>Principes d'analyse des risques appliqués par le CCRVDF</i> dans le Manuel de procédure	REP24/RVDF27, paragraphe 110, et annexe V (partie III)	–
Modification corollaire à apporter à la section relative à l'établissement d'une liste prioritaire (paragraphe 133) des principes d'analyse des risques appliqués par le CCRVDF dans le Manuel de procédure	REP24/RVDF27, paragraphe 112, et annexe V (partie I)	–

Partie 2 – Normes soumises pour adoption à l'étape 5

Normes et textes apparentés	Référence	Étape
LMR de la dicyclohexylamine de fumagilline (DCH) – filet de poisson et miel	REP24/ RVDF27, paragraphe 53, et annexe III (partie II)	5

Partie 3 – Propositions de nouveaux travaux

Texte	Référence et descriptif de projet
Proposition de nouveaux travaux visant à élaborer des directives sur les actions que les autorités compétentes doivent entreprendre après la détection de résidus de médicaments vétérinaires dans un produit alimentaire issu d'un animal non cible et associé à un transfert inévitable et accidentel dans l'alimentation animale	<ul style="list-style-type: none">• REP24/ RVDF27, paragraphe 111, et annexe VI• Annexe I du présent document
Liste prioritaire des médicaments vétérinaires	REP24/RVDF27, paragraphes 113, 114 (alinéas i et ii) et 140 (alinéa i), et annexe VII (partie I, V et VI)

PROJECT DOCUMENT

PROPOSAL FOR A NEW WORK ON A GUIDELINE FOR ACTIONS TO BE TAKEN BY COMPETENT AUTHORITIES FOLLOWING THE DETECTION OF A RESIDUE OF A VETERINARY DRUG IN A NON-TARGET ANIMAL COMMODITY ASSOCIATED WITH UNAVOIDABLE AND UNINTENTIONAL CARRYOVER IN FEED

(For approval)

1) Purpose and scope of the project

The purpose of the proposed new work is to provide guidance for competent authorities on what actions may be considered where residues of a veterinary drug are detected in a food from a non-target animal associated with unavoidable and unintentional carryover of the veterinary drug in feed, that will protect the health of the consumers and ensure fair practices in the food trade. The scope will cover situations where the level of unavoidable and unintentional residue found is either below or above an established Codex Action Level, as well as those situations where an Action Level has not as yet been established.

2) Relevance and timeliness

The new work is timely as CCRVDF27 has recommended changes to the procedural manual to allow the development of Action Levels for residues of veterinary drugs in food caused by carryover. However, CCRVDF27 recognized that additional guidance is needed on what actions countries may take when such Action Levels are exceeded, or when none may be developed. This work is intended to complement the work that has been conducted for the establishment of Action Levels.

3) Main aspects to be covered

This work will address potential actions that could be taken by competent authorities following the detection of a residue of a veterinary drug in a food associated with unavoidable and unintentional carryover of a veterinary drug above or below an elaborated Codex Action Level, or where an Action Level has not yet been established.

4) Assessment against the criteria for establishment of work priorities

(a) **Consumer protection from the point of view of health and fraudulent practices.** To protect consumer health, the guideline will take a risk-based approach to manage the detection of a residue of a veterinary drug in food associated with unavoidable and unintentional carryover.

(b) **Diversification of national legislations and apparent resultant or potential impediments to international trade. Currently, best practices and legislations.** Currently, countries have a range of approaches to deal with the detection of such residues, ranging from, zero tolerance through to various acceptable levels. The guidance will help countries take a risk-based approach while helping to facilitate trade.

(c) **Scope of work and establishment of priorities between the various sections of the work.**

The work will focus firstly on potential actions to be taken by a competent authority should a level be detected below or above an established Codex Action Level, and then will propose additional options for when a Codex Action Level does not exist.

(d) **Work already undertaken by other international organizations in this field.** A report prepared by the Joint FAO/WHO Expert Meeting on *carryover in feed and transfer from feed to food of unavoidable and unintended residues of approved veterinary drugs* exists but does not provide guidance on actions for competent authorities.

5) Relevance to Codex Strategic Goals

(a) **Goal 1 Address current, emerging and critical issues in a timely manner.** Member states have identified that unavoidable and unintentional carryover is a current and pressing issue where the development of guidance will lead to a consistent application of risk-based approaches, thereby facilitating trade.

(b) **Goal 2 Develop standards based on science and Codex risk-analysis principles.** This work will apply risk analysis principles in the development of a guidance by using scientific data to facilitate trade where low levels of residues of veterinary drugs may be unavoidably present.

(c) **Goal 3 Increase impact through the recognition and use of Codex standards.** The guidance is designed to complement the decision by CCRVDF27 to elaborate Action Levels for residues of veterinary drugs in food associated with unavoidable and unintentional carryover.

- (d) **Goal 4 Facilitate the participation of all Codex Members throughout the standard setting process.** The EWG will be open to all Members and thereby facilitate participation. The preparation of the guidance will further encourage Members to actively participate and comment on the guidance and related work in the Committee.
- (e) **Goal 5 Enhance work management systems and practices that support the efficient and effective achievement of all strategic plan goals.** A guidance will help to develop management systems and practices by providing basic guidance on actions that could be taken by the competent authority following the detection of a residue of a veterinary drug in food associated with unavoidable and unintentional carryover.

6) Information on the relationship between the proposal and other existing Codex documents

The guidance will complement the *Code of Practice on Good Animal Feeding* (CXC 54-2004), the *Guidelines for the Design and Implementation of National Regulatory Food Safety Assurance Programmes Associated with the Use of Veterinary Drugs in Food Producing Animals* (CXG 71-2009), *Guidelines for the Design and Operation, Assessment, and Accreditation of Food Import and Export Inspection and Certification Systems* (CXG 26-1997), and *Guidelines for Food Import Control Systems* (CXG 46-2003).

7) Identification of any requirement for any availability of expert scientific advice

The FAO and WHO have already provided the necessary scientific advice. Further scientific advice might be sought if needed.

8) Identification of any need for technical input to the standard from external bodies

Currently, there is no identified need for additional technical input from external bodies.

9) Timeline for completion of the new work

Work will commence following recommendation by CCRVDF and approval by CAC in 2024. Completion of work is expected by 2027 or earlier.