

COMISIÓN DEL CODEX ALIMENTARIUS



Organización de las Naciones
Unidas para la Alimentación
y la Agricultura



Organización
Mundial de la Salud

S

Viale delle Terme di Caracalla, 00153 Roma, Italia - Tel: (+39) 06 57051 - Correo electrónico: codex@fao.org - www.codexalimentarius.org

Tema 3.3 del programa

CX/EXEC 26/90/3 Add.2
Mayo de 2026

PROGRAMA CONJUNTO FAO/OMS SOBRE NORMAS ALIMENTARIAS **COMITÉ EJECUTIVO DE LA COMISIÓN DEL CODEX ALIMENTARIUS**

90.ª reunión

Sede de la OMS, Ginebra (Suiza)

29 de junio – 3 de julio de 2026

EXAMEN CRÍTICO – PARTE III

(normas para aprobación y seguimiento de los progresos de los trabajos: CCRVDF, CCFA)

Nota: Véase el documento CX/EXEC 26/90/3 Rev.1 para obtener información general sobre el examen crítico global, así como el examen crítico de la octava reunión del Comité del Codex sobre Especies y Hierbas Culinarias (CCSCH) y la 55.ª reunión del Comité del Codex sobre Higiene de los Alimentos (CCFH). Véase el documento CX/EXEC 26/90/3 Add.1 para el examen crítico de la 29.ª reunión del Comité del Codex sobre Grasas y Aceites (CCFO) y la 45.ª reunión del Comité del Codex sobre Métodos de Análisis y Toma de Muestras (CCMAS). Véase el documento CX/EXEC 26/90/3 Add.3 para el examen crítico de la 49.ª reunión del Comité del Codex sobre Etiquetado de los Alimentos (CCFL) y la 37.ª reunión del Comité del Codex sobre Pescado y Productos Pesqueros (CCFFP). Véase el documento CX/EXEC 26/90/3 Add.4 para el examen crítico de las reuniones de otros comités cuyas normas han satisfecho los requisitos de ratificación.

Estructura de los apéndices

1. Los trabajos de los distintos comités se tratan en apéndices independientes.
2. La estructura actual de los apéndices para cada comité es la siguiente:
 - A. Información general sobre el comité y la reunión.
 - B. Estado de los temas de trabajo (visión general) con notas explicativas pertinentes sobre la base de las observaciones de la Secretaría del Codex y la Presidencia acerca de temas de trabajo específicos.
 - C. Observaciones de la Presidencia sobre la labor general del comité a la luz del objetivo del examen crítico.

Lista de apéndices

- Apéndice 1: 28.ª reunión del Comité del Codex sobre Residuos de Medicamentos Veterinarios en los Alimentos (CCRVDF)
- Apéndice 2: 56.ª reunión del Comité del Codex sobre Aditivos Alimentarios (CCFA)

A. Información general sobre el comité y la reunión

Comité	Comité del Codex sobre Residuos de Medicamentos Veterinarios en los Alimentos (CCRVDF)		
País anfitrión	Estados Unidos de América	Presidenta	Sra. Brandi Robinson
Reunión sobre la que se informa	28.ª reunión del CCRVDF	23-27 de marzo de 2026	
Próxima reunión	29.ª reunión del CCRVDF	Por confirmar	
Informe	REP26/RVDF28		

B. Estado de los temas de trabajo (visión general)

Asuntos pendientes que deben ser sometidos a decisión de la Comisión (adopción, revocación, suspensión)					
Tema	Número de trabajo	Año fijado	Recomendación del Comité	Referencia	Notas explicativas (si las hubiera)
1. Límites máximos de residuos (LMR) extrapolados a los camélidos: <ul style="list-style-type: none">Ivermectina – lecheTetraciclinas (clortetraciclina, oxitetraciclina y tetraciclina) – músculo, hígado, riñón, leche	-	-	Adopción en el trámite 5/8	REP26/RVDF28, párr. 64 i) a-e) y Apéndice III	La oxitetraciclina se incluyó en la lista de prioridades de medicamentos veterinarios presentada al CCRVDF en su 27.ª reunión (2024) para su aprobación por parte de la Comisión del Codex Alimentarius en su 47.º período de sesiones (2024), mientras que la clortetraciclina y tetraciclina no se habían incluido, por lo que no fueron aprobadas por la Comisión. El CCRVDF, en su 28.ª reunión (2025), acordó que existían suficientes fundamentos científicos y decisiones anteriores pertinentes —documentados en la norma titulada <i>Límites máximos de residuos (LMR) y recomendaciones sobre la gestión de riesgos (RGR) para residuos de medicamentos veterinarios en los alimentos</i> (CXM 2), donde los tres compuestos se presentan juntos con los mismos LMR— para respaldar el establecimiento de LMR para el grupo de las tetraciclinas, compuesto por la clortetraciclina, la oxitetraciclina y la tetraciclina. Sobre esta base, el CCRVDF, en su 28.ª reunión, convino en proceder a la extrapolación y establecer un LMR de grupo para las tetraciclinas (clortetraciclina, oxitetraciclina y tetraciclina). Esta decisión se adoptó sin que los miembros del Codex expresaran reservas técnicas.

Asuntos pendientes que deben ser sometidos a decisión de la Comisión (adopción, revocación, suspensión)					
					<p>No obstante, la Unión Europea manifestó preocupación por el procedimiento seguido y señaló que extrapolar la tetraciclina y la clortetraciclina sin su inclusión en la lista de prioridades contravenía los procedimientos del CCRVDF establecidos y no debía sentar precedente, ya que el cumplimiento del <i>Manual de procedimiento del Codex</i> era esencial para mantener la confianza en la labor del Comité.</p> <p>La Secretaría del Codex indicó que, siempre que la justificación que respaldaba esta decisión estuviera bien documentada en el informe, el CCRVDF podría considerar la inclusión de estos compuestos con carácter excepcional, lo que permitiría a la Comisión tomar una decisión fundamentada a la hora de considerar la adopción de estos LMR extrapolados.</p>
2. Directrices sobre las medidas basadas en el riesgo recomendadas para abordar la detección de residuos de un medicamento veterinario en los alimentos causados por la transferencia inevitable e involuntaria de medicamentos veterinarios en los piensos cuando no existe un LMR del Codex aplicable	N19-2024	2027	Adopción en el trámite 5/8	REP26/RVDF28, párr. 134 y Apéndice VI	-
3. Umbrales de intervención para nicarbacina y lasalocid en huevos de gallina	-	-	Adopción en el trámite 5/8	REP26/RVDF28, párr. 137 y Apéndice VII	-

Asuntos pendientes que deben ser sometidos a decisión de la Comisión (adopción, revocación, suspensión)					
4. Enmiendas de forma a los <i>Límites máximos de residuos (LMR)</i> y <i>recomendaciones sobre la gestión de riesgos (RGR)</i> para <i>residuos de medicamentos veterinarios en los alimentos (CXM 2)</i> con el fin de armonizar los nombres de las tetraciclinas y las cipermetrinas	-	-	Adopción	REP26/RVDF28, párrs. 64 ii) y 162 y Apéndice IV	La finalidad de las enmiendas de forma es garantizar el uso coherente de los nombres de compuestos que abarcan sustancias químicas relacionadas —como “tetraciclinas” y “cipermetrinas”— en todo el documento CXM 2, a fin de reflejar que se han establecido y extrapolado LMR para estas sustancias como grupos de compuestos, salvo que se especifique lo contrario para especies o tejidos concretos.
5. Enmiendas de forma al <u>Anexo A de los “Principios para el análisis de riesgos aplicados por el CCRVDF” del <i>Manual de procedimiento del Codex</i></u> <ul style="list-style-type: none"> Revisión del modelo de formulario con la información necesaria recomendada para la determinación de la lista de prioridades del Comité del Codex sobre Residuos de Medicamentos Veterinarios en los Alimentos (inclusión de dos entradas con el fin de i) determinar si la propuesta se refiere a un examen paralelo; ii) indicar si el compuesto también se utiliza como plaguicida) (partes I y IV de la lista de prioridades) 	-	-	Adopción	REP26/RVDF28, párr. 170 ii-iii) y Apéndice IX	<p>Las enmiendas reflejan el enfoque actual del CCRVDF respecto de la gestión de riesgos relacionada con los LMR, en particular para los compuestos señalados para examen paralelo y extrapolación. Dado que los requisitos de datos para el examen paralelo están armonizados con los de la evaluación del Comité Mixto FAO/OMS de Expertos en Aditivos Alimentarios (JECFA), no es necesario un modelo aparte. En su lugar, se actualizó el modelo existente para que se indicara si el compuesto se proponía para su examen paralelo y, además, si este se utilizaba como plaguicida, en apoyo de la futura armonización de los LMR para compuestos de doble uso.</p> <p>Sin embargo, los datos y la información requeridos para la extrapolación son menos exhaustivos que los exigidos para la evaluación del JECFA y también incluyen elementos específicos no contemplados en el modelo actual, entre ellos medidas correctivas de apoyo adicional a las enmiendas de forma de la norma CXM 2 descritas en el cuarto punto, a fin de evitar problemas de procedimiento como los descritos en relación con el primer tema. Esto respalda la elaboración de un modelo independiente y simplificado para la presentación de propuestas de compuestos para la extrapolación.</p>

Asuntos pendientes que deben ser sometidos a decisión de la Comisión (adopción, revocación, suspensión)					
<ul style="list-style-type: none"> Inclusión de una nueva plantilla para presentar propuestas de compuestos para la extrapolación de LMR a una o más especies (Parte V de la lista de prioridades) 					
Observaciones de la Presidencia sobre temas de trabajo específicos mencionados anteriormente a la luz del objetivo del examen crítico <u>1. Límites máximos de residuos (LMR) extrapolados a los camélidos</u> <p>Al considerar los LMR extrapolados para la oxitetraciclina, el grupo de trabajo electrónico (GTe) tomó nota de que el CCRVDF había tratado las tetraciclinas como un grupo desde el establecimiento de los LMR. Tras el debate y el asesoramiento de la Secretaría del Codex, el CCRVDF, en su 28.^a reunión, acordó extrapolar los LMR para el grupo de las tetraciclinas, en lugar de extrapolar LMR solo para la oxitetraciclina. La Unión Europea manifestó preocupación por la extrapolación de compuestos que no habían sido incluidos específicamente en la lista para su aprobación por la Comisión y señaló que no debía considerarse que esto sentara precedente. A fin de evitar problemas similares en el futuro, el CCRVDF, en su 28.^a reunión, incluyó una pregunta en el nuevo modelo propuesto en relación con las extrapolaciones en la que se indicaría si los compuestos formaban parte de un grupo de LMR. Al considerar los LMR extrapolados para la ivermectina, el GTe observó que en el debate no se habían tenido en cuenta los criterios establecidos para la extrapolación a la leche. El CCRVDF examinó los criterios de extrapolación a la leche y determinó que se habían cumplido las condiciones para poder extrapolar el LMR de ivermectina en la leche a los camélidos. Se siguió el procedimiento para la extrapolación, aunque el debate se mantuvo en la reunión del Comité y no en el GTe.</p>					
Observaciones de la Secretaría <u>LMR para las tetraciclinas</u> <p>Todos los temas presentados a la Comisión para que los aprobara en su 49.^o período de sesiones se acordaron por consenso, sin que los miembros del Codex expresaran reservas técnicas. No obstante, la Unión Europea expresó preocupación por el procedimiento utilizado para establecer los LMR extrapolados para las tetraciclinas (véase el primer tema), subrayando específicamente una preocupación relacionada con el procedimiento más que de carácter técnico.</p> <p>La finalidad de los procedimientos del Codex es garantizar un proceso coherente y transparente en el que los miembros puedan confiar. Toda desviación o excepción respecto de los procedimientos debe estar justificada y documentada y contar con un amplio apoyo de los miembros. En este caso, se produjo una omisión en el establecimiento de la lista de prioridades, ya que se propuso incluir solamente la oxitetraciclina, pese a que habitualmente esta sustancia se considera como parte del grupo de las tetraciclinas (clortetraciclina, oxitetraciclina y tetraciclina).</p> <p>Al considerar la extrapolación propuesta de los LMR de la oxitetraciclina a los camélidos, el CCRVDF también examinó la extrapolación de los LMR de la clortetraciclina y la tetraciclina sobre la base del informe del GTe, en el que se indicaba que se habían establecido los LMR actuales para la oxitetraciclina en el marco de un grupo de tetraciclinas que incluía también clortetraciclina y tetraciclina; que se había establecido una ingesta diaria admisible de grupo que abarcaba la clortetraciclina, la oxitetraciclina y la tetraciclina; que se había definido el residuo marcador como la suma de estos tres compuestos; y que también la clortetraciclina y la tetraciclina cumplían los criterios de extrapolación. Además de la base científica, también se destacaron factores relacionados con la puntualidad, entre ellos el hecho de que el Codex no hubiera establecido hasta la fecha ningún LMR para residuos de medicamentos veterinarios en camélidos. Asimismo, en el documento CXM 2 ya figuran los LMR para el grupo de las tetraciclinas derivados tanto de las evaluaciones del JECFA como de la extrapolación, lo que refleja las decisiones anteriores del CCRVDF y su posterior aprobación por la Comisión en relación con los LMR de grupo para las tetraciclinas.</p>					

Asuntos pendientes que deben ser sometidos a decisión de la Comisión (adopción, revocación, suspensión)

Sobre esta base, el CCRVDF acordó que existía justificación suficiente para ampliar el LMR extrapolado para la oxitetraciclina a todo el grupo de las tetraciclinas. En consecuencia, convino en recomendar que la Comisión aprobara directamente los LMR extrapolados propuestos para la clortetraciclina y la tetraciclina, además de la oxitetraciclina.

En esta situación se expusieron argumentos claros para proceder a la adopción directa, que, de ser respaldada por la Comisión, supondría su aprobación de este trabajo. En retrospectiva, en este caso resulta evidente que, cuando se propuso la inclusión de la oxitetraciclina en la lista de prioridades, deberían haberse pedido aclaraciones sobre la conveniencia de incluir también la clortetraciclina y la tetraciclina. Esto habría evitado que se produjese la situación actual. El CCRVDF convino en adoptar medidas correctivas para evitar este tipo de situaciones en el futuro y recomendó enmiendas de forma al documento CXM 2 para garantizar el uso coherente de los nombres de compuestos, así como al Anexo A de los “Principios para el análisis de riesgos aplicados por el CCRVDF”, con el fin de añadir disposiciones específicas en la nueva plantilla para la presentación de propuestas de compuestos para la extrapolación con el fin de indicar si un compuesto corresponde a un único medicamento veterinario o si se trata de un grupo de compuestos.

LMR extrapolados a los camélidos

Es la primera vez que el CCRVDF presenta LMR para tejidos de camélidos para la aprobación de la Comisión en su 49.º período de sesiones sobre la base de los procedimientos de extrapolación establecidos en el Anexo C de los “Principios para el análisis de riesgos aplicados por el CCRVDF” del *Manual de procedimiento*, que se revisaron en 2024 para incluir disposiciones adicionales que permitieran la extrapolación de LMR a los camélidos.

Umbrales de intervención

Es la primera vez que el CCRVDF presenta umbrales de intervención para la aprobación de la Comisión en su 49.º período de sesiones con miras a abordar la detección de niveles muy bajos de residuos de medicamentos veterinarios en alimentos causados por la transferencia inevitable e involuntaria de medicamentos veterinarios en los piensos para animales no objetivo sobre la base de los procedimientos establecidos en el Anexo D de los “Principios para el análisis de riesgos aplicados por el CCRVDF” del *Manual de procedimiento*, adoptados por la Comisión en su 47.º período de sesiones en 2024. A fin de respaldar su aplicación coherente por parte de las autoridades competentes, se han elaborado directrices complementarias para abordar las situaciones en las que no exista un LMR del Codex o en las que se superen los umbrales de intervención establecidos por el Codex, que se presentan también a la Comisión para que las apruebe en su 49.º período de sesiones.

Consideraciones generales

La extrapolación de LMR a los tejidos de camélidos, junto con el establecimiento de umbrales de intervención y la formulación de las directrices de aplicación conexas, demuestra la capacidad del CCRVDF para responder de manera oportuna a los nuevos desafíos en materia de comercio e inocuidad alimentaria. Asimismo, estos avances reflejan la elaboración de enfoques innovadores de gestión basados en el riesgo, previstos en los “Principios para el análisis de riesgos aplicados por el CCRVDF”, al tiempo que garantizan la protección de la salud de los consumidores.

Asuntos pendientes presentados a la Comisión a título informativo (información, seguimiento)						
Seguimiento						
Tema	Número de trabajo	Año fijado	Estado (trámite)	¿En vías de finalización?	Referencia	Notas explicativas (si las hubiera)
3. LMR para la fumagilina dicitohexilamina (DCH) (filete de pescado y miel)	-	-	7	Sí	REP26/RVDF28, párr. 37 i y ii) y Apéndice II	Se mantuvieron los LMR en el trámite 7, a la espera de la reevaluación del JECFA, teniendo en cuenta las cuestiones y preocupaciones planteadas por los miembros y observadores en la 27. ^a reunión del CCRVDF y reiteradas en la 28. ^a reunión del Comité, incluido el formulario para expresar preocupaciones del Canadá y los Estados Unidos de América, y la información complementaria conexas.
Información						
Tema	Referencia		Notas explicativas (si las hubiera)			
4. Criterios para la extrapolación de LMR del Codex a tejidos de despojos comestibles distintos del hígado y el riñón	REP26/RVDF28, párr. 95 iv) a-f) y Apéndice V		Se llevará a cabo un estudio piloto para evaluar los criterios propuestos y, en caso necesario, recomendar nuevas mejoras. En el estudio también se evaluará el posible uso y la denominación de los valores extrapolados, la necesidad de elaborar orientaciones conexas sobre la aplicación y la posible repercusión de este trabajo en los esfuerzos actuales para armonizar los LMR de los compuestos de doble uso con el Comité del Codex sobre Residuos de Plaguicidas (CCPR).			
5. Coordinación del trabajo entre el CCPR y el CCRVDF (véase el tema 7 del programa)	REP26/RVDF28, párr. 150 iii y iv)		<p>Se celebró una reunión virtual del GTe conjunto del CCPR y el CCRVDF sobre compuestos de doble uso para el establecimiento de LMR armonizados para su utilización como plaguicidas y medicamentos veterinarios los días 28 y 29 de abril de 2026. Los resultados de la reunión virtual del GTe conjunto se examinarán en una reunión virtual conjunta del CCPR y el CCRVDF programada para principios de 2027.</p> <p>Se prevé que el GTe conjunto proponga una modificación de su mandato y un proyecto de programa provisional para la reunión virtual conjunta del CCPR y el CCRVDF, para someterlos a la aprobación de la Comisión en su 49.^o período de sesiones.</p> <p>Este asunto se examinará en relación con el tema 7 del programa del 49.^o período de sesiones de la Comisión.</p>			

Observaciones de la Presidencia sobre cuestiones concretas relativas al seguimiento y la información a la luz del objetivo del examen crítico**4. Criterios para la extrapolación de LMR del Codex a los tejidos de despojos comestibles distintos del hígado y el riñón**

El CCRVDF, en su 28.^a reunión, avanzó en el debate sobre la extrapolación de LMR del Codex a los tejidos de despojos comestibles distintos del hígado y el riñón. El Comité no llegó a un consenso sobre si los valores extrapolados debían considerarse LMR extrapolados o un nuevo tipo de norma. El CCRVDF, en su 28.^a reunión, acordó realizar un proyecto piloto para probar los criterios propuestos a fin de fundamentar mejor los debates sobre la manera en la que podrían utilizarse los valores extrapolados. Los criterios propuestos garantizarán que los valores extrapolados protejan la salud pública. Sin embargo, sigue sin estar claro si existen datos que puedan confirmar la correspondencia entre los valores extrapolados y los residuos hallados cuando se aplican buenas prácticas veterinarias.

5. Coordinación del trabajo entre el CCPR y el CCRVDF

Un miembro presentó al CCRVDF una nueva propuesta para la extrapolación de los LMR de plaguicidas a la base de datos de LMR de medicamentos veterinarios en aquellos casos en los que no se hubieran establecido LMR de medicamentos veterinarios para los compuestos utilizados como medicamentos veterinarios y plaguicidas. Se alentó al miembro a presentar la propuesta en la reunión virtual del grupo de trabajo celebrada en abril de 2026, pero la cuestión no se planteó durante dicha reunión.

C. Observaciones de la Presidencia sobre la labor general del comité a la luz del objetivo del examen crítico

El CCRVDF, en su 28.^a reunión, siguió estudiando mecanismos innovadores para responder a la necesidad de establecer LMR para otras especies y tejidos. El Comité avanzó en la labor relativa a los primeros LMR extrapolados para tejidos de camélidos, atendiendo la necesidad que venían expresando los miembros desde hacía muchos años, así como en el debate sobre el uso de la extrapolación para abordar los residuos en tejidos de despojos comestibles distintos del hígado y el riñón. Asimismo, elaboró una lista completa de prioridades para su evaluación por parte del JECFA que facilitará el establecimiento de nuevos LMR del Codex para medicamentos veterinarios adicionales.

La puntualidad en el marco de la presentación de observaciones y la limitada participación en los grupos de trabajo entre reuniones siguen siendo un desafío. Algunos de los debates más complejos mantenidos en la 28.^a reunión del CCRVDF podrían haberse evitado si se hubieran formulado las observaciones en los grupos de trabajo o en respuesta a las cartas circulares. Las observaciones sustantivas presentadas de forma tardía en documentos de sesión o durante la plenaria requieren un debate mucho más profundo a fin de que los miembros dispongan de tiempo suficiente para considerar enfoques y resultados alternativos. Podría mejorarse la eficacia del CCRVDF aprovechando más el tiempo entre reuniones en los grupos de trabajo electrónicos con miras a examinar exhaustivamente cada tema y preparar recomendaciones basadas en las aportaciones de un mayor número de miembros.

Apéndice 2

A. Información general sobre el comité y la reunión

Comité	Comité sobre Aditivos Alimentarios (CCFA)		
País anfitrión	China	Presidente	Sr. Yongxiang Fan
Reunión sobre la que se informa	56.ª reunión del CCFA	13-17 de abril de 2026	
Próxima reunión	57.ª reunión del CCFA	12-16 de abril de 2027	
Informe	REP26/FA		

B. Estado de los temas de trabajo (visión general)

Asuntos pendientes que deben ser sometidos a decisión de la Comisión (adopción, revocación, suspensión)							
Tema	Número de trabajo	Año fijado	Recomendación del Comité	Estado de ratificación (cuando proceda)	Asesoramiento científico (disponible, en curso, con demora o n/a)	Referencia	Notas explicativas (si las hubiera)
1. Proyecto de norma para la levadura de panadería	N13-2024	2027	Adopción en el trámite 5/8	Se remitieron al CCFL las disposiciones sobre etiquetado de los alimentos para que las ratificara en su 49.ª reunión.	n/a	REP26/FA, párr. 156 i) y Apéndice XII	Es la primera norma para productos elaborada plenamente por el CCFA, en la que las disposiciones sobre aditivos alimentarios fueron elaboradas, ratificadas y armonizadas simultáneamente con la <i>Norma general para los aditivos alimentarios</i> (NGAA). El CCFL, en su 49.ª reunión, ratificó las disposiciones sobre etiquetado de los alimentos y la norma ya está lista para su aprobación por la Comisión en su 49.º período de sesiones.

2. Anteproyectos de especificaciones de identidad y pureza de los aditivos alimentarios para su inclusión en la <i>Lista de especificaciones del Codex relativas a los aditivos alimentarios</i> (CXA 6)	-	-	Adopción en el trámite 5/8	-	-	REP26/FA, párr. 51 i) y Apéndice III	-
3. Proyecto de revisión de <i>Nombres genéricos y Sistema internacional de numeración de aditivos alimentarios</i> (CXG 36-1989)	-	-	Adopción en el trámite 5/8	-	-	REP26/FA, párr. 133 i) y Apéndice X	-
4. Proyectos de disposiciones sobre aditivos alimentarios de la <i>Norma general para los aditivos alimentarios</i> (CXS 192-1995) y revisiones de disposiciones aprobadas	-	-	Adopción	-	Disponible	REP26/FA, párr. 120 i) y Apéndice VI, Parte D	-
5. Inserción de la nota 643 asociada con las disposiciones sobre aditivos alimentarios relativos a los carotenoides en la CA 06.8.1 Revisión de la disposición sobre aditivos alimentarios para el uso de extracto de pimentón (SIN 160c(ii)) en la CA 06.8.1 Corrección de la nota 667 relacionada con tartrazina (SIN 102) en la CA 06.8.1	-	-	Adopción	-	-	REP26/FA, párrs. 13, 15 y 17 y Apéndice VI, Parte A	-
6. Disposiciones sobre aditivos alimentarios revisadas de la NGAA en relación con la ratificación de una norma del Comité Coordinador Regional del Codex para Asia (CCASIA), una norma del Comité Coordinador Regional para el Cercano Oriente (CCNE) y tres normas del CCSCH	-	-	Adopción	-	-	REP26/FA, párrs. 56, 62 y 64 y Apéndice VI, Parte B	El CCFA, en su 56. ^a reunión, ratificó y armonizó simultáneamente estas normas, lo que mejoró la eficiencia y ayudó a evitar incoherencias entre la NGAA y las normas para productos.

7. Disposiciones sobre aditivos alimentarios revisadas de la NGAA en relación con la armonización de tres normas del Comité Coordinador Regional del Codex para África (CCAFRICA), dos normas del Comité Coordinador Regional del Codex para América Latina y el Caribe (CCLAC), dos normas del Comité Coordinador Regional del Codex para América del Norte y el Pacífico Sudoccidental (CCNASWP) y una norma del CCPFV Disposición sobre aditivos alimentarios revisada para GLICÓSIDOS DE ESTEVIOL en la CA 08.2	-	-	Adopción	-	-	REP26/FA, párr. 88 ii) y iii) y Apéndice VI, Parte C	-
8. Cambios consiguientes en la NGAA en relación con el cambio de nisina (SIN 234) por nisina A (SIN 234(i))	-	-	Adopción	-	-	REP26/FA, párr. 133 iii) y Apéndice VI, Parte E	-
9. Revisión de la NGAA para acompañar la adopción del proyecto de norma para la levadura de panadería	-	-	Adopción	-	-	REP26/FA, párr. 156 y Apéndice VI, Parte F	El CCFA, en su 56. ^a reunión, ratificó y armonizó simultáneamente esta norma.
10. Secciones sobre aditivos alimentarios revisadas de tres normas del CCAFRICA, dos normas del CCNASWP y una norma del Comité del Codex sobre Productos del Cacao y Chocolate (CCCPC)	-	-	Adopción	-	-	REP26/FA, párr. 88 i) y Apéndice V, Parte A	-
11. Revisión de las disposiciones sobre aditivos alimentarios en la <i>Norma para las frambuesas en conserva</i> (CXS 60-1981) y la <i>Norma para las fresas en conserva</i> (CXS 62-1981)	-	-	Adopción	-	-	REP26/FA, párr. 94 a) y Apéndice V, Parte B	-

12.Disposiciones sobre aditivos alimentarios de la NGAA especificadas (CXS 192-1995)	-	-	Revocación	-	-	REP26/FA, párr. 120 ii) y Apéndice VII	-
13.Proyectos de disposiciones sobre aditivos alimentarios de la NGAA especificadas (CXS 192-1995)	-	-	Suspensión	-	-	REP26/FA, párr. 120 iii) y Apéndice VIII	-

Observaciones de la Presidencia sobre temas de trabajo específicos mencionados anteriormente a la luz del objetivo del examen crítico

El Presidente desea expresar su sincero agradecimiento a los miembros y observadores por su participación constructiva y su espíritu de colaboración a lo largo de la 56.^a reunión del CCFA, así como a la Secretaría del Codex, las secretarías del JECFA, los presidentes de los grupos de trabajo, los intérpretes y la secretaria anfitriona por el valioso apoyo prestado para el desarrollo de una reunión productiva.

Además de avanzar en una cantidad importante de trabajos relacionados con la NGAA y otras normas conexas, el CCFA, en su 56.^a reunión, realizó progresos significativos en el fortalecimiento de la forma en la que se elaboran y gestionan las disposiciones sobre aditivos alimentarios en todo el sistema del Codex. El CCFA, en su 56.^a reunión, acordó prácticas de trabajo encaminadas a respaldar una colaboración más temprana y estructurada entre el CCFA, los comités de productos y los comités coordinadores regionales, con miras a promover una mayor coherencia, reducir la duplicación de esfuerzos y facilitar los procesos de incorporación, ratificación y armonización.

El CCFA, en su 56.^a reunión, también promovió los debates sobre su labor futura y reafirmó que la NGAA constituía el eje central de su trabajo. En este contexto, determinó que las categorías de alimentos y las notas de la NGAA eran esferas prioritarias a las que debía prestarse atención en el futuro, sin dejar de examinar otras cuestiones pertinentes e incipientes mediante los mecanismos de trabajo existentes. Este enfoque favorece un establecimiento eficaz de prioridades, promueve una utilización eficiente de los recursos del Codex y contribuye a velar por que la labor del Codex mantenga su pertinencia y capacidad de respuesta.

Seguimiento						
Tema	Número de trabajo	Año fijado	Estado (trámite)	¿En vías de finalización?	Referencia	Notas explicativas (si las hubiera)
14.Nuevos anteproyectos de disposiciones sobre aditivos alimentarios de la NGAA en el trámite 3 y el trámite 2	-	57. ^a reunión del CCFA	2/3	-	REP26/FA, párr. 120 iv) y Apéndice IX	Tema permanente del programa del CCFA.

Para información		
Tema	Referencia	Notas explicativas (si las hubiera)
15. Lista de prioridades de sustancias propuestas para su evaluación por el JECFA	REP26/FA, párr. 146 i) y Apéndice XI	<p>Tema permanente del programa del CCFA.</p> <p>El CCFA, en su 56.^a reunión, planteó al JECFA una cuestión de carácter general en relación con la necesidad de incluir información sobre las cepas microbianas de producción en las especificaciones de aditivos alimentarios y coadyuvantes de elaboración producidos por microorganismos, señalando que dicha información era un elemento esencial para la caracterización y la inocuidad del producto y debería estar fácilmente disponible para las autoridades competentes y los operadores.</p>
16. Asignación de categorías de alimentos de la NGAA a la base de datos FoodEX2	REP26/FA, párr. 41 y Apéndice XIII	<p>La asignación se llevó a cabo en apoyo de la evaluación de la exposición alimentaria realizada por el JECFA. El CCFA, en su 56.^a reunión, acordó publicar el documento de asignación de la NGAA a FoodEx2 como documento de información, tras tomar nota de que ya se había utilizado para la evaluación de la exposición alimentaria realizada por el JECFA en su 100.^a reunión.</p>
17. Prácticas de trabajo para la incorporación y ratificación de disposiciones sobre aditivos alimentarios para los comités sobre productos y regionales	REP26/FA, párr. 169 y Apéndice XIV	<p>El CCFA, en su 56.^a reunión, examinó el calendario de aplicación, el uso de dos rutas alternativas para la elaboración de enmiendas a la NGAA y las repercusiones en el actual trabajo de ratificación y armonización, y señaló el paso de un enfoque retrospectivo a un proceso más integrado y concurrente.</p> <p>Este nuevo enfoque requiere una colaboración más temprana, proactiva y estrecha entre los expertos de la NGAA y otros comités del Codex y otorga una importancia fundamental al uso eficaz de los conocimientos especializados y el fortalecimiento de la colaboración a fin de evitar problemas de armonización en el futuro y garantizar una aplicación fluida.</p>
18. Trabajos futuros del CCFA	REP26/FA, párr. 194	<p>El CCFA, en su 56.^a reunión, debatió sus trabajos futuros y acordó mantener la NGAA como eje central de su labor, señalando que las actividades futuras continuarían realizándose en el marco de los procedimientos existentes y los mecanismos de trabajo del Comité. Asimismo, acordó seguir estudiando las cuestiones relacionadas con las categorías de alimentos, las notas de la NGAA y las posibles enmiendas a la actual circular titulada "Petición de propuestas de disposiciones nuevas o revisadas sobre aditivos alimentarios de la NGAA" a fin de considerarlas en profundidad.</p> <p>Además, dado el apoyo manifestado a la labor sobre los aditivos secundarios, se preparará un documento de debate para su examen en la próxima reunión.</p>
19. Documento de debate sobre la elaboración de una directriz para la realización de una evaluación de la inocuidad de los componentes de medios de cultivo de células utilizados en la producción de alimentos a base de células	REP26/FA, párr. 182	<p>El CCFA, en su 56.^a reunión, observó un amplio reconocimiento de la importancia de esta cuestión, si bien hubo divergencia de opiniones en cuanto a si era oportuno iniciar nuevos trabajos. Quienes apoyaban la propuesta destacaron la necesidad de que el Codex proporcionara orientación de manera proactiva para garantizar enfoques armonizados y evitar futuras incoherencias en el comercio y la reglamentación, mientras que otros consideraban que el trabajo era prematuro habida cuenta del limitado volumen de comercio, la evolución de las tecnologías y la necesidad de una mayor claridad técnica y asesoramiento científico.</p>

		El CCFA, en su 56. ^a reunión, acordó proseguir los debates a través de un grupo de trabajo electrónico con miras a seguir definiendo el ámbito de aplicación, determinar las necesidades en materia de asesoramiento científico y examinar los enfoques normativos existentes, en lugar de hacer avanzar la propuesta de nuevo trabajo en esta etapa.
<p>Observaciones de la Presidencia sobre cuestiones concretas relativas al seguimiento y la información a la luz del objetivo del examen crítico</p> <p>El CCFA, en su 56.^a reunión, siguió reforzando los mecanismos de planificación prospectiva y seguimiento en favor de la eficiencia y capacidad de respuesta de la gestión de su programa de trabajo. Los avances logrados en los trabajos en curso relativos a las disposiciones de la NGAA y la Lista de prioridades para su evaluación por el JECFA reflejaron la continua armonización entre la elaboración de normas y el asesoramiento científico, al tiempo que pusieron de manifiesto la importancia de la priorización y disponibilidad de recursos de expertos.</p> <p>El CCFA, en su 56.^a reunión, acogió con satisfacción los trabajos en apoyo de la evaluación de la exposición y la aplicación de las disposiciones, en particular la publicación del documento de asignación de la NGAA a FoodEx2 como recurso informativo. Asimismo, acordó prácticas de trabajo destinadas a fortalecer la colaboración con los comités de productos y los comités coordinadores regionales y a respaldar una elaboración y mantenimiento más coherentes de las disposiciones sobre aditivos alimentarios en todos los textos del Codex.</p> <p>El CCFA, durante el debate sobre trabajos futuros que mantuvo en su 56.^a reunión, reafirmó que la NGAA constituía el eje central de su labor y determinó que las categorías de alimentos y las notas de la NGAA eran esferas prioritarias a las que debía prestarse atención en el futuro, sin dejar de examinar nuevas cuestiones pertinentes que surjan. Este enfoque tiene por objeto promover el uso eficiente de los recursos del Codex y mantener la pertinencia de la labor del CCFA.</p>		

C. Observaciones de la Presidencia sobre la labor general del comité a la luz del objetivo del examen crítico

<p>En la 56.^a reunión del CCFA se puso de manifiesto el valor de combinar los debates técnicos con la mejora de los métodos de trabajo para contribuir a la obtención oportuna y eficaz de resultados. Recurrir con frecuencia a grupos de trabajo electrónicos, grupos de trabajo presenciales y debates durante la reunión permitió una amplia participación, al tiempo que se mantuvo el impulso para abordar asuntos técnicos complejos. Los actos paralelos celebrados durante la reunión también favorecieron el intercambio de conocimientos, fomentaron el diálogo informal y crearon oportunidades adicionales para debatir las cuestiones incipientes y las orientaciones futuras en un entorno interactivo.</p> <p>Uno de los resultados más destacados de la reunión fue la promoción de enfoques más integrados para la elaboración y el mantenimiento de las disposiciones sobre aditivos alimentarios en todos los textos del Codex. Acordando prácticas de trabajo y reforzando la planificación de la colaboración entre el CCFA, los comités de productos y los comités coordinadores, el CCFA, en su 56.^a reunión, promovió un diálogo más temprano, una asignación más clara de responsabilidades y una determinación más proactiva de las cuestiones relacionadas con las categorías de alimentos, la justificación tecnológica y las vías para las enmiendas de la NGAA. Esta experiencia puede proporcionar enseñanzas útiles a otros órganos auxiliares del Codex para mejorar la coherencia, evitar problemas de armonización en el futuro y utilizar de manera más eficiente los recursos del Codex.</p> <p>De cara al futuro, el CCFA reafirmó que la NGAA constituía el eje central de su labor a fin de mantener su pertinencia y capacidad de respuesta.</p>
--