



## PROGRAMA CONJUNTO FAO/OMS SOBRE NORMAS ALIMENTARIAS

### COMITÉ DEL CODEX SOBRE RESIDUOS DE MEDICAMENTOS VETERINARIOS EN LOS ALIMENTOS

#### Vigésimo primer periodo de sesiones

**Minneapolis, Minnesota, Estados Unidos de América, del 26 al 30 de agosto de 2013.**

*Este periodo de sesiones tendrá verificativo en el Hyatt Regency Minneapolis, 1300 Nicollet Mall, Minneapolis, del lunes 26 de agosto a las 9:30 hrs. al viernes 30 de agosto de 2013.*

*Las reuniones de los Grupos de trabajo tendrán verificativo en el mismo lugar*

*El sábado 24 de agosto 2013, el Grupo de trabajo a cargo de Las directrices sobre las características funcionales para el análisis de residuos múltiples se reunirá de las 09:00 a las 12:00 hrs., y el Grupo de trabajo a cargo de Las recomendaciones sobre la gestión de riesgos para medicamentos veterinarios para los que el JECFA no ha recomendado IDA ni LMR se reunirá de las 14:00 a las 17:00 hrs.*

*El domingo 25 de agosto 2013, el Grupo de trabajo a cargo de La política de análisis de riesgos sobre extrapolación de los LMRs de los medicamentos veterinarios para especies y tejidos adicionales se reunirá de las 09:00 a las 12:00 hrs.; el Grupo de trabajo a cargo de La lista de prioridades de medicamentos veterinarios que requieren ser evaluados o re-evaluados por el JECFA se reunirá de las 14:30 a las 15:30 hrs.; y el Grupo de trabajo a cargo del formulario del CCRVDF para expresar preocupaciones se reunirá de las 15:30 a las 17:00 hrs.*

#### PROGRAMA PROVISIONAL

| Tema del programa  | Asunto   | Referencia del documento                                    |
|--|--|---|
| 1  | Adopción en el programa.   | CX/RVDF 13/21/1   |
| 2  | Cuestiones remitidas por la Comisión del Codex Alimentarius y otros Comités y Grupos de Acción del Codex.  | CX/RVDF 13/21/2   |
| 3  | Cuestiones presentadas por la FAO/OMS y el Comité Mixto FAO/OMS de expertos en aditivos alimentarios (JECFA).  | CX/RVDF 13/21/3   |
| 4  | Informe sobre las actividades de la OIE, incluida la armonización de requisitos técnicos para el registro de productos medicinales veterinarios (VICH).                                  | <a href="#">CX/RVDF 13/21/4</a>                             |
| <u>Límites máximos de residuos (LMRs) para medicamentos veterinarios</u> |  |   |
| 5 (a)  | Propuesta de LMRs para medicamentos veterinarios (en el Trámite 6).  | <a href="#">REP11/RVDF App. V</a>                           |
|  | - Comentarios en el Trámite 6 (respuestas a la CL 2012/23-RVDF, Parte A)   | CX/RVDF 13/21/5   |
| 5 (b)  | Propuesta de LMRs para medicamentos veterinarios (en el Trámite 4).  | <a href="#">REP12/RVDF App. VI</a>                          |
| <u>Límites máximos de residuos (LMRs) para medicamentos veterinarios</u> |  |   |
| 6  | 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. | <a href="#">CL 2012/23-RVDF, Parte B</a><br>CX/RVDF 13/21/6 |
|  | - Comentarios en el Trámite 3.   | CX/RVDF 13/21/6 Add.1                                       |

| Tema del programa | Asunto   | Referencia del documento |
|-------------------|--|--------------------------|
|                   | <u>Métodos de análisis para residuos de medicamentos veterinarios en alimentos.</u>  |                          |
| 7                 | Anteproyecto de directrices sobre las características funcionales para el análisis de residuos múltiples (Apéndice para la CAC/GL 71-2009) (N01-2011)    | CX/RVDF 13/21/7          |
|                   | <ul style="list-style-type: none"> <li>Comentarios en el Trámite 3.</li> </ul>   | CX/RVDF 13/21/7 Add.1    |
|                   | <u>Principios de análisis de riesgos aplicados por el CCRVDF.</u>  |                          |
| 8 (a)             | Política de análisis de riesgos sobre la extrapolación de los LMRs de los medicamentos veterinarios para especies y tejidos adicionales.                 | CX/RVDF 13/21/8          |
| 8 (b)             | Propuesta del "formulario de preocupaciones" para el CCRVDF (formato y política del procedimiento para su uso).  | CX/RVDF 13/21/9          |
|                   | <u>Lista de prioridades de medicamentos veterinarios que requieren ser evaluados o reevaluados.</u>  |                          |
| 9 (a)             | Proyecto de lista de prioridades de medicamentos veterinarios que requieren ser evaluados o re-evaluados por el JECFA (respuestas a la CL 2012/30-RVDF). | CX/RVDF 13/21/10         |
| 9 (b)             | Base de datos de las necesidades de LMRs de los países.  | CX/RVDF 13/21/11         |
|                   | <u>Documentos de debate.</u>   |                          |
| 10                | Documento de debate sobre la política para el establecimiento de LMRs o de otros límites en la miel de abeja.  | CX/RVDF 13/21/12         |
| 11                | Otros asuntos y trabajos futuros.  |                          |
| 12                | Fecha y lugar de la próxima reunión.   |                          |
| 13                | Adopción del informe.  |                          |

### DOCUMENTOS INFORMATIVOS

Documento de información y apoyo para el debate sobre los LMR para medicamentos veterinarios. RVDF/21 INF/01

### ADOPCIÓN DEL PROGRAMA PROVISIONAL

**Tema 6 del programa** Apéndices I y II de la CL 2012/23-RVDF; documento de trabajo CX/RVDF 13/21/7 y comentarios a estos documentos compilados en el CX/RVDF 13/21/7 Add.1 generado por el Grupo de trabajo presencial a cargo de las Directrices sobre las recomendaciones de gestión de riesgos para los residuos de medicamentos veterinarios para los que no existen IDAs y/o LMRs. El informe del Grupo de trabajo será diseminado como un CRD durante el periodo de sesiones y será revisado bajo este tema del programa.

**Tema 7 del programa:** El documento de trabajo CX/RVDF 13/21/7 y los comentarios sobre éste compilados en el CX/RVDF 13/21/7 conformarán la base para el debate del Grupo de trabajo presencial a cargo de Las directrices sobre las características funcionales para el análisis de residuos múltiples. El informe del Grupo de trabajo será diseminado como un CRD durante el periodo de sesiones y será revisado bajo este tema del programa.

**Tema 8(a) del programa:** El documento de trabajo CX/RVDF 13/21/8 será debatido por el Grupo de trabajo presencial a cargo de La política de análisis de riesgos sobre extrapolación de los LMRs de los medicamentos veterinarios para especies y tejidos adicionales. El informe del Grupo de trabajo será diseminado como un CRD durante el Periodo de sesiones y será revisado bajo este tema del programa.

**Tema 8 (b) del programa:** El documento de trabajo CX/RVDF 13/21/9 será debatido en el seno del Grupo de trabajo presencial a cargo del “formulario para expresar preocupaciones” del CCRVDF. El informe del Grupo de trabajo será diseminado como un CRD durante el periodo de sesiones y será revisado bajo este tema del programa.

**Tema 9(a) del programa:** El documento de trabajo CX/RVDF 13/21/10 será debatido por el Grupo de trabajo presencial a cargo de la lista de prioridades de medicamentos veterinarios que requieren ser evaluados o re-evaluados por el JECFA. El informe del Grupo de trabajo será diseminado como un CRD durante el Periodo de sesiones y será revisado bajo este tema del programa.