

commission du codex alimentarius F



ORGANISATION DES NATIONS
UNIES POUR L'ALIMENTATION
ET L'AGRICULTURE

ORGANISATION
MONDIALE
DE LA SANTÉ



BUREAU CONJOINT: Viale delle Terme di Caracalla 00100 ROME Tél: +39 06 57051 www.codexalimentarius.net Email: codex@fao.org Facsimile: 39 06 5705 4593

Point 1 de l'ordre du jour

CX/RVDF 06/16/1
avril 2006

**PROGRAMME MIXTE FAO/OMS SUR LES NORMES ALIMENTAIRES
COMITÉ DU CODEX SUR LES RÉSIDUS DE MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES
DANS LES ALIMENTS**

Seizième session

Cancún, Quintana Roo (Mexique), 8 -12 mai 2006

**La session se tiendra au Fiesta Americana Condesa, Boulevard Kukulkan, Cancun, Quintana Roo,
(Mexique), du lundi 8 mai à 10 heures au vendredi 12 mai 2006**

*Les réunions de Groupes de travail ad hoc sur les priorités et sur les méthodes d'analyse et d'échantillonnage
se tiendront le dimanche 7 mai à partir de 9.00 heures et 14.00 heures, respectivement*

ORDRE DU JOUR PROVISOIRE

Point de l'ordre du jour	Objet	Cote du document
1	Adoption de l'ordre du jour	CX/RVDF 06/16/1
2	Nomination du rapporteur	
3	Questions découlant de la Commission du Codex Alimentarius et d'autres Comités et Groupes spéciaux du Codex	CX/RVDF 06/16/2
4	Questions découlant de la FAO et l'OMS	CX/RVDF 06/38/3
4 (a)	Soixante-sixième session du Comité mixte FAO/OMS d'experts des additifs alimentaires (JECFA)	Summary Report
5	Rapport sur les activités de l'OIE, y compris l'harmonisation des critères techniques pour l'enregistrement des médicaments vétérinaires (VICH)	CX/RVDF 06/16/4
6	Examen de limites maximales de résidus (LMRs) pour les médicaments vétérinaires	CX/RVDF 06/16/5
6 (a)	Projet de LMRs pour les médicaments vétérinaires (à l'étape 7)	ALINORM 05/28/31, Annexe IV
6 (b)	Projet de LMRs pour les médicaments vétérinaires (à l'étape 6)	ALINORM 05/28/31, Annexe V
	• Observations à l'étape 6 (CL 2005/35-RVDF)	CX/RVDF 06/16/6 CX/RVDF 06/16/6-Add.1

- 6 (c) Avant-projet de LMRs pour les médicaments vétérinaires (à l'étape 4) [ALINORM 05/28/31, Annexe VI](#)
- 6 (d) Projet et avant-projet de LMRs pour les médicaments vétérinaires (à l'étape 6 et 3) [CX/RVDF 06/16/7](#)
- Observations à l'étape 6 et 3 [CX/RVDF 06/16/7-Add.1](#)
- 7 Avant-projet de Directives révisées pour la mise en place d'un programme réglementaire pour le contrôle des résidus de médicaments vétérinaires dans les aliments [CX/RVDF 06/16/8](#)
- Observations à l'étape 3 [CX/RVDF 06/16/8-Add.1](#)
- 8 Avant-projet de révision de Parties I, II, III de Directives Codex pour la mise en place d'un programme de contrôle réglementaire des résidus de médicaments vétérinaires dans les aliments [CX/RVDF 06/16/9](#)
- Observations à l'étape 3 [CX/RVDF 06/16/9-Add.1](#)
- 9 Méthodologies de gestion des risques, y compris les politiques d'évaluation des risques, au sein du Comité du Codex sur les résidus de médicaments vétérinaires dans les aliments [CX/RVDF 06/16/10](#)
- Observations [CX/RVDF 06/16/10-Add.1](#)
[CX/RVDF 06/16/10-Add.2](#)
- 10 **Méthodes d'analyse des résidus de médicaments vétérinaires dans les aliments**
- Liste de méthodes d'analyse des résidus de médicaments vétérinaires dans les aliments [CL 2005/10-RVDF](#)
- Observations à la lettre circulaire CL 2005/10-RVDF [CX/RVDF 06/16/11](#)
- Rapport du Groupe de travail *ad hoc* sur les méthodes d'analyse et d'échantillonnage Document de salle N°1 (CRD 1)
- 11 **Examen de la liste de médicaments vétérinaires à évaluer ou à réévaluer en priorité**
- Rapport du Groupe de travail *ad hoc* sur les priorités Document de salle N°2 (CRD 2)
- 11 (a) Observations en réponse à la lettre circulaire CL 2005/43-RVDF [CX/RVDF 06/16/12](#)
- 11 (b) Rapport du Groupe de travail sur les résidus de médicaments vétérinaires sans DJA/LMR [CX/RVDF 06/16/13, Partie I](#)
[CX/RVDF 06/16/13, Partie II](#)
- 12 Autres questions et travaux futurs
- 13 Date et lieu de la prochaine session
- 14 Adoption du rapport

Les documents de travail seront progressivement transférés sur le site Web du Codex. Ils peuvent être téléchargés et imprimés à partir de l'adresse URL ci-après:

<http://www.codexalimentarius.org>

Les délégués sont invités à apporter en séance tous les documents qui leur auront été distribués, le nombre d'exemplaires supplémentaires disponibles sur place étant limité.

NOTES RELATIVES À L'ORDRE DU JOUR PROVISOIRE

Point 1 de l'ordre du jour - Adoption de l'ordre du jour (CX/RVDF 06/16/1) : Conformément à l'Article V.2 du Règlement intérieur, le premier point de l'ordre du jour provisoire sera l'adoption de l'ordre du jour.

Point 2 de l'ordre du jour - Nomination du rapporteur : Le Comité sera invité à nommer un rapporteur pour cette session.

Point 3 de l'ordre du jour- Questions découlant de la Commission du Codex Alimentarius et d'autres Comités et Groupes spéciaux du Codex (CX/RVDF 06/16/2) : Le document est un document d'information établi par le Secrétariat du Codex concernant des questions découlant de la Commission du Codex Alimentarius et d'autres Comités et Groupes spéciaux du Codex.

Point 4 de l'ordre du jour - Questions découlant de la FAO et l'OMS (CX/RVDF 06/16/3) : Le document est un document d'information établi par la FAO et l'OMS.

Point 4 (a) de l'ordre du jour – Soixante-sixième session du Comité mixte FAO/OMS d'experts des additifs alimentaires (JECFA) : Le secrétariat du Comité mixte FAO/OMS d'experts des additifs alimentaires présentera les résultats de la soixante-sixième session du JECFA (Rome, Italie, 22-28 février 2006). Le rapport succinct est disponible en langue anglaise sur le site web : http://www.fao.org/es/ESN/jecfa/whatisnew_en.stm.

Point 5 de l'ordre du jour - Rapport sur les activités de l'OIE, y compris l'harmonisation des critères techniques pour l'enregistrement des médicaments vétérinaires (VICH) (CX/RVDF 06/16/4) : Le document est un rapport sur les activités pertinentes de l'OIE et de la VICH.

Point 6 de l'ordre du jour - Examen de limites maximales de résidus (LMRs) pour les médicaments vétérinaires : Un document de travail pour information et débat sur les limites maximales de résidus pour les médicaments vétérinaires, rédigé par le Secrétariat du Codex, est présenté sous la cote CX/RVDF 06/16/5.

Point 6 (a) de l'ordre du jour - Projet de LMRs pour les médicaments vétérinaires (à l'étape 7) (ALINORM 05/28/31, Annexe IV) : Le Comité examinera le projet de LMR pour le trichlorfon (métrifonate) qui a été maintenu à l'étape 7 lors de sa quinzième session (ALINORM 05/28/31, par. 74).

Point 6 (b) de l'ordre du jour - Projet de LMRs pour les médicaments vétérinaires (à l'étape 6) (ALINORM 05/28/31, Annexe V) : Le Comité examinera les projets de LMR pour la fluméquine, pirlimycine, cyperméthrine et alpha cyperméthrine and doramectine, adoptés à l'étape 5 et avancés à l'étape 6 par la vingt-huitième session de la Commission du Codex Alimentarius, tel que proposés par le Comité (ALINORM 05/28/41, par. 71 et Annexe VIII). Les observations à l'étape 6 en réponse à la lettre circulaire CL 2005/35-RVDF sont résumées dans CX/RVDF 06/16/6.

Point 6 (c) de l'ordre du jour - Avant-projet de LMRs pour les médicaments vétérinaires (à l'étape 4) (ALINORM 05/28/31, Annexe VI) : Le Comité examinera les avant-projets de LMR pour la ractopamine qui ont été maintenus à l'étape 4 lors de sa quinzième session (ALINORM 05/28/31, par. 91).

Point 6 (d) de l'ordre du jour - Projet et avant-projet de LMRs pour les médicaments vétérinaires (à l'étape 6 et 3) (CX/RVDF 06/16/7) : Le Comité examinera les avant-projets de LMRs recommandés par le JECFA à sa soixante-sixième session et diffusés pour observations à l'étape 3 ainsi que le projet de la LMR recalculée pour l'acétate de mélangestrol. Les observations à l'étape 6 et 3 sont résumées dans le document suivant CX/RVDF 06/16/7, Add.1.

Point 7 de l'ordre du jour - Avant-projet de Directives révisées pour la mise en place d'un programme réglementaire pour le contrôle des résidus de médicaments vétérinaires dans les aliments (CX/RVDF 06/16/8) : À sa quinzième session, le Comité a renvoyé l'avant-projet de révision des Directives à l'étape 2, afin qu'il soit remanié par un groupe de travail présidé par la Nouvelle-Zélande. Il est convenu que le groupe de travail préparerait une version révisée des Directives, fondée sur les observations écrites soumises à sa présente session et sur le débat, pour distribution, observations et examen à sa seizième session (ALINORM 05/28/31, par. 123). Les observations à l'étape 3 sont résumées dans CX/RVDF 06/16/8, Add.1.

Point 8 de l'ordre du jour - Avant-projet de révision de Parties I, II, III de Directives Codex pour la mise en place d'un programme de contrôle réglementaire des résidus de médicaments vétérinaires dans les aliments (CX/RVDF 06/16/9) : À sa quinzième session, le Comité est convenu de renvoyer l'avant-projet de directives révisées à l'étape 2 et a demandé à un groupe de travail présidé par le Canada de reformuler toutes les sections sur les méthodes d'analyse et d'échantillonnage des *Directives* (parties I, II et III), pour observations et examen à sa prochaine session (ALINORM 05/28/31, par. 132). Les observations à l'étape 3 sont résumées dans CX/RVDF 06/16/9, Add.1.

Point 9 de l'ordre du jour - Méthodologies de gestion des risques, y compris les politiques d'évaluation des risques, au sein du Comité du Codex sur les résidus de médicaments vétérinaires dans les aliments (CX/RVDF 06/16/10) : A sa quinzième session, le Comité a rappelé que la Commission avait demandé aux comités du Codex d'achever leurs travaux sur les directives pour l'analyse des risques dans leurs domaines de compétence respectifs et est convenu que le document de travail devrait être remanié en vue de son inclusion dans le Manuel de procédure, de façon à pouvoir être finalisé à la prochaine session. Le Comité est convenu que, puisque le document était établi à la demande directe de la Commission, il n'avait pas à suivre la procédure par étapes. Le Comité est convenu que le document devrait être remanié par un groupe de travail présidé par la France et en tenant compte des observations écrites, du débat de la présente session et des recommandations de l'Atelier technique mixte FAO/OMS sur les résidus de médicaments vétérinaires sans DJA/LMR, le cas échéant (ALINORM 05/28/31, par. 152-153). Les observations soumises sont résumées dans CX/RVDF 06/16/10, Add.1.

Point 10 de l'ordre du jour - Méthodes d'analyse des résidus de médicaments vétérinaires dans les aliments (CL 2005/10-RVDF; CX/RVDF 06/16/11; Document de salle N°1) : A sa quinzième session, le Comité a accepté que la liste de méthodes d'analyse des résidus de médicaments vétérinaires établie pour la session soit distribuée pour observations et inclusion de méthodes supplémentaires en vue d'un examen approfondi lors de sa prochaine session, l'objectif étant d'arrêter des méthodes adéquates susceptibles d'être adoptées comme méthodes Codex d'identification des résidus de médicaments vétérinaires. Le Comité est également convenu que le groupe de travail *ad hoc* sur les méthodes d'analyse et d'échantillonnage se réunirait à nouveau avant sa prochaine session (ALINORM 05/28/31, par. 159 et 160). Les observations soumises en réponse à la lettre circulaire CL 2005/10-RVDF sont résumées dans CX/RVDF 06/16/11. Les recommandations du Groupe de travail *ad hoc* au Comité seront résumées dans le document de salle n° 1 (CRD 1).

Point 11 de l'ordre du jour - Examen de la liste de médicaments vétérinaires à évaluer ou à réévaluer en priorité (Document de salle N°2) : A sa quinzième session, le Comité est convenu de réunir le groupe de travail *ad hoc* sur les priorités avant la tenue de sa prochaine session, sous la présidence de l'Australie (ALINORM 05/28/31, par. 177). Les recommandations du Groupe de travail *ad hoc* au Comité seront résumées dans le document de salle n° 2 (CRD 2).

Point 11 (a) de l'ordre du jour – Liste de médicaments vétérinaires à évaluer ou à réévaluer en priorité (CL 2005/43-RVDF) : Observations et information sur la Liste de médicaments vétérinaires à évaluer ou à réévaluer en priorité, soumises en réponse à la lettre circulaire CL 2005/43-RVDF, qui seront examinées par le groupe de travail *ad hoc* sur les priorités, sont résumées dans CX/RVDF 06/16/12.

Point 11 (b) de l'ordre du jour – Rapport du Groupe de travail sur les résidus de médicaments vétérinaires sans DJA/LMR (CX/RVDF 06/16/13) : À sa quinzième session, le Comité est convenu d'établir un groupe de travail dirigé par la délégation de la Communauté européenne chargé d'élaborer des recommandations sur la façon de traiter les substances pour lesquelles il est impossible de fixer une DJA ou une LMR. Ce nouveau groupe de travail ferait rapport au Comité à sa seizième session par le truchement du groupe de travail *ad hoc* sur les priorités (ALINORM 05/28/31, par. 173-176). Le rapport du Groupe de travail sur les résidus de médicaments vétérinaires sans DJA/LMR est présenté sous la cote CX/RVDF 06/16/13.

Point 12 de l'ordre du jour - Autres questions et travaux futurs

D'autres questions et propositions pour les travaux futurs seront examinées.

Point 13 de l'ordre du jour - Date et lieu de la prochaine session

Le Président proposera, au nom du pays hôte, la date et le lieu provisoires de la prochaine réunion.

Point 14 de l'ordre du jour - Adoption du rapport

Le Comité adoptera le rapport de sa seizième session sur la base du projet fourni par le Secrétariat.