



## 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.	<a href="#">CX/RVDF 13/21/2</a>
3	Cuestiones presentadas por la FAO/OMS y el Comité Mixto FAO/OMS de expertos en aditivos alimentarios (JECFA).	<a href="#">CX/RVDF 13/21/3</a> <a href="#">CX/RVDF 13/21/3 Add.1</a> <a href="#">CX/RVDF 13/21/3-Add.2</a>
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)	<a href="#">CX/RVDF 13/21/5</a> <a href="#">CX/RVDF 13/21/5-Add.1</a>
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> <a href="#">CX/RVDF 13/21/6</a>

Tema del programa	Asunto	Referencia del documento
	- Comentarios en el Trámite 3.	<a href="#">CX/RVDF 13/21/6 Add.1</a> <a href="#">CX/RVDF 13/21/6-Add.2</a> <a href="#">CX/RVDF 13/21/6-Add.3</a>
	<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)	<a href="#">CX/RVDF 13/21/7</a>
	• Comentarios en el Trámite 3.	<a href="#">CX/RVDF 13/21/7 Add.1</a> <a href="#">CX/RVDF 13/21/7-Add.2</a>
	<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 (respuestas a la CL 2012/11-RVDF, Parte B, puntos 7 y 8)	<a href="#">CX/RVDF 13/21/8</a> <a href="#">CX/RVDF 13/21/8-Add.1</a> <a href="#">CX/RVDF 13/21/8-Add.2</a> (solamente en lengua original)
8 (b)	Propuesta del "formulario de preocupaciones" para el CCRVDF (formato y política del procedimiento para su uso).	<a href="#">CX/RVDF 13/21/9</a> <a href="#">CX/RVDF 13/21/9 Add.1</a> <a href="#">CX/RVDF 13/21/9-Add.2</a>
	<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).	<a href="#">CX/RVDF 13/21/10</a>
9 (b)	Base de datos de las necesidades de LMRs de los países.	<a href="#">CX/RVDF 13/21/11</a>
	<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.	<a href="#">CX/RVDF 13/21/12</a>
11	Otros asuntos y trabajos futuros.	
11 (a)	Propuesta de enmienda a los Términos de Referencia del CCRVDF (respuestas a la CL 2012/11-RVDF, Parte B, punto 6)	<a href="#">CX/RVDF 13/21/13</a> <a href="#">CX/RVDF 13/21/13-Add.1</a>
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 13/21/6 y comentarios a estos documentos compilados en el CX/RVDF 13/21/6 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 Add.1 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.