



## บันทึกข้อความ

ส่วนราชการ สำนักงานที่ปรึกษาการเกษตรต่างประเทศ ประจำสหภาพยูโรป โทร. (๓๒๒) ๖๖๐๖๐๖๙

โทรสาร. (๓๒๒) ๖๗๒๖๔๓๗ E-mail : agrithai@agrithai.be

ที่ กษ ๐๒๑๑.๓/ ๐๐๐๗)

วันที่ ๑๐ พฤษภาคม ๒๕๖๖

เรื่อง กฎระเบียบของสหภาพยูโรป

เรียน ปลัดกระทรวงเกษตรและสหกรณ์

สำนักงานที่ปรึกษาการเกษตรต่างประเทศ ประจำสหภาพยูโรป (สปช. สหภาพยูโรป) ขอนำส่งรายงานสรุปประกาศกฎระเบียบของสหภาพยูโรป จำนวน ๓ ฉบับ ดังนี้

๑. Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๓/๒๔๑๙ ว่าด้วย การติดฉลากอาหาร สัตว์เลี้ยงอินทรีย์ (เอกสารแนบ ๑: กรมปศุสัตว์ กรมประมง สำนักงานมาตรฐานสินค้าเกษตรและอาหารแห่งชาติ)

๒. สหภาพยูโรปไม่ต่ออายุให้สารออกฤทธิ์ในผลิตภัณฑ์อาหารพืช (เอกสารแนบ ๒: กรมวิชาการเกษตร และสำนักงานมาตรฐานสินค้าเกษตรและอาหารแห่งชาติ)

- Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๓/๒๔๕๕ ว่าด้วย การไม่ต่ออายุให้ metiram เป็นสารออกฤทธิ์ (Active Substance) ในผลิตภัณฑ์อาหารพืช

- Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๓/๒๔๕๖ ว่าด้วย การไม่ต่ออายุให้ clofentezine เป็นสารออกฤทธิ์ (Active Substance) ในผลิตภัณฑ์อาหารพืช

ข้อคิดเห็นของสำนักงานที่ปรึกษาการเกษตรต่างประเทศ ประจำสหภาพยูโรป

๑) สปช. สหภาพยูโรป เห็นควรแจ้งหน่วยงานที่เกี่ยวข้องของกระทรวงเกษตรและสหกรณ์ทราบ กรณีสหภาพยูโรปปรับแก้กฎระเบียบตามข้อ ๑-๒ เพื่อพิจารณาดำเนินการในส่วนที่เกี่ยวข้องและประสานเจ้งผู้ประกอบการภาคเอกชนทราบ

๒) เมื่อพิจารณาถึงข้อ ๒. เนื่องจากคณะกรรมการยูโรปไม่ต่อการอนุญาตให้สาร metiram และสาร clofentezine เป็นสารออกฤทธิ์ (Active Substance) ในผลิตภัณฑ์อาหารพืช หน่วยงานที่เกี่ยวข้องของกระทรวงเกษตรและสหกรณ์อาจพิจารณาผลกระทบจากการใช้สารดังกล่าวในผลิตภัณฑ์ต่าง ๆ ของไทย (หากมี) รวมทั้งประสานภาคเอกชนถึงแนวทางการปฏิบัติที่เหมาะสม เพื่อหลีกเลี่ยงปัญหาการส่งออก

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ ทั้งนี้ สปช. สหภาพยูโรป ได้สำเนาแจ้งหน่วยงานที่เกี่ยวข้องทราบ อีกทางหนึ่งแล้ว

(นายพรเทพ ศรีธนารร)

อัครราชทูต (ฝ่ายเกษตร)/ผู้อำนวยการ  
สำนักงานที่ปรึกษาการเกษตรต่างประเทศ ประจำสหภาพยูโรป

## สหภาพยุโรปกำหนดแนวทางการติดฉลากสินค้าอาหารสัตว์เลี้ยงอินทรีย์

### เรื่องเดิม

Regulation (EU) ๒๐๑๘/๘๔๘ ว่าด้วย การควบคุมการผลิตและการติดฉลากสินค้าอาหารสัตว์เลี้ยงอินทรีย์

### ข้อที่จะริง

๑. คณะกรรมการยูโรปประกาศ Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๓/๗๔๙ ว่าด้วย การติดฉลากอาหารสัตว์เลี้ยงอินทรีย์ ใน EU Official Journal L series โดยมีรายละเอียดดังนี้

๑.๑ คณะกรรมการยูโรปเห็นควรกำหนดแนวทางการติดฉลากอาหารสัตว์เลี้ยงอินทรีย์ (organic pet food) โดยอนุญาตให้อาหารสัตว์เลี้ยงสามารถติดฉลากว่าเป็นอาหารสัตว์เลี้ยงอินทรีย์ได้ในกรณี ดังต่อไปนี้

(๑) ในข้อมูลการจำหน่าย (sales description) และรายชื่อส่วนประกอบ (list of ingredients) มีเนื้อไข่ว่า:

- เป็นอาหารสัตว์เลี้ยงที่ปฏิบัติตามกฎการผลิตที่กำหนดใน Part V ภาคผนวก II Regulation (EU) ๒๐๑๘/๘๔๘ และตามเทคนิคการแปรรูปในมาตรา ๑๗(๓) Regulation (EU) ๒๐๑๘/๘๔๘ และ

- มีส่วนประกอบจากเกษตรอินทรีย์อย่างน้อยร้อยละ ๕๕ ของน้ำหนักสินค้า

(๒) เฉพาะในรายชื่อส่วนประกอบ มีเนื้อไข่ว่า:

- มีส่วนประกอบจากเกษตรอินทรีย์น้อยกว่า ๕๕ % ของน้ำหนักสินค้า และส่วนประกอบ ดังกล่าวปฏิบัติตามกฎการผลิตที่กำหนดไว้ใน Regulation (EU) ๒๐๑๘/๘๔๘

- เฉพาะสารเสริมอาหารสัตว์ (feed additives) และสารช่วยในกระบวนการผลิต (processing aids) ที่ได้รับอนุญาตตามมาตรา ๒๔ Regulation (EU) ๒๐๑๘/๘๔๘ ที่ถูกใช้ในการแปรรูป อาหารสัตว์เลี้ยง และ

- อาหารสัตว์เลี้ยงปฏิบัติตามกฎการผลิตที่ระบุในข้อ ๑.๕, ๒.๑, ๒.๒ และ ๒.๔ Part V ภาคผนวก II Regulation (EU) ๒๐๑๘/๘๔๘ และตามเทคนิคการแปรรูปที่กำหนดในมาตรา ๑๗(๓) Regulation (EU) ๒๐๑๘/๘๔๘

๑.๒ สำหรับอาหารสัตว์เลี้ยงที่มีส่วนประกอบที่ได้จากการล่าสัตว์หรือการตกปลา ตามระบุในมาตรา ๓๐(๑) Regulation (EU) ๒๐๑๘/๘๔๘ สามารถระบุในข้อมูลการจำหน่าย (sales description) และในรายชื่อ ส่วนประกอบ (list of ingredients) ได้ โดยมีเงื่อนไขว่า:

(๑) ส่วนประกอบหลักเป็นสินค้าที่ได้จากการล่าสัตว์หรือการตกปลา

(๒) การระบุในข้อมูลการจำหน่ายต้องเกี่ยวข้องกับส่วนประกอบอินทรีย์ นอกเหนือจาก ส่วนประกอบหลัก

(๓) ส่วนประกอบทางการเกษตรอื่นๆ ทั้งหมดเป็นอินทรีย์

(๔) เฉพาะสารเสริมอาหารสัตว์ (feed additives) และสารช่วยในกระบวนการผลิต (processing aids) ที่ได้รับอนุญาตตามมาตรา ๒๔ Regulation (EU) ๒๐๑๘/๘๔๘ ที่ถูกใช้ในการแปรรูป อาหารสัตว์เลี้ยง และ

(๕) อาหารสัตว์เลี้ยงปฏิบัติตามกฎการผลิตที่ระบุในข้อ ๑.๕, ๒.๑, ๒.๒ และ ๒.๔ Part V ภาคผนวก II Regulation (EU) ๒๐๑๘/๘๔๘ และตามเทคนิคการแปรรูปที่กำหนดในมาตรา ๑๗(๓) Regulation (EU) ๒๐๑๘/๘๔๘

๑.๓ รายชื่อส่วนประกอบที่ระบุในข้อ ๑ และ ๒ ต้องระบุว่า ส่วนประกอบได้เป็นอินทรีย์ การอ้างอิง

ถึงการผลิตอินทรีย์จะสามารถกระทำได้ก็ต่อเมื่อเกี่ยวข้องกับส่วนประกอบอินทรีย์

๑.๕ รายชื่อส่วนประกอบที่ระบุในข้อ ๑ วรรค ๑ (b) และวรรค ๒ ต้องระบุเปอร์เซ็นต์รวมของส่วนประกอบอินทรีย์ตามสัดส่วนปริมาณรวมของส่วนประกอบทางการเกษตรทั้งหมด

๑.๕ การใช้คำ “อินทรีย์” (term) บนฉลากตามมาตรา ๓๐(๑) Regulation (EU) ๒๐๑๘/๘๘๙ และการระบุเปอร์เซ็นต์ตามวรรค ๕ มาตรา ๓ Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๓/๒๔๗๙ ตัวอักษรต้องเป็นสีเดียวกัน โดยต้องมีขนาดและลักษณะตัวอักษรเหมือนกับที่ระบุในรายชื่อส่วนประกอบ ตามข้อ ๑ และ ๒ ของมาตรา ๓ Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๓/๒๔๗๙

๑.๖ การใช้ตราสัญลักษณ์การผลิตอินทรีย์ (organic production logo)

(๑) ตราสัญลักษณ์การผลิตอินทรีย์ของสหภาพยุโรปที่ระบุในมาตรา ๓๓ Regulation (EU) ๒๐๑๘/๘๘๙ จะสามารถใช้บนฉลาก บนการนำเสนอ และบนโฆษณาอาหารสัตว์เลี้ยงได้ก็ต่อเมื่ออาหารสัตว์เลี้ยงปฏิบัติตามเงื่อนไขที่ระบุในมาตรา ๓(๑)(a) Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๓/๒๔๗๙

(๒) ในกรณีของอาหารสัตว์เลี้ยงบรรจุเสร็จ (prepacked pet food) ที่ปฏิบัติตามเงื่อนไขที่ระบุในมาตรา ๓(๑)(a) Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๓/๒๔๗๙ สามารถใช้ตราสัญลักษณ์การผลิตอินทรีย์ของสหภาพยุโรปบนบรรจุภัณฑ์ได้

## ๒. มาตรการเปลี่ยนผ่าน:

อาหารสัตว์เลี้ยงอินทรีย์ที่ติดฉลากตามกฎหมายแห่งชาติ หรือตามมาตรฐานเอกชนที่ได้รับการยอมรับจากประเทศสมาชิกสหภาพยุโรปตามมาตรา ๙๕(๕) Regulation (EC) No ๘๘๙/๒๐๐๘ ระหว่างวันที่ ๑ มกราคม ๒๕๖๕ – ๓๐ ตุลาคม ๒๕๖๖ ให้สามารถวางจำหน่ายในตลาดไปจนกว่าสินค้าจะหมดไปจากคลังสินค้า

๓. กฎระเบียดังกล่าวมีผลบังคับใช้ ๓ วัน หลังจากที่ประกาศใน EU Official Journal (ประกาศ ณ วันที่ ๒๗ ตุลาคม ๒๕๖๖) ในส่วนของมาตรา ๔(๒) ว่าด้วย การใช้ตราสัญลักษณ์อินทรีย์บนอาหารสัตว์เลี้ยงบรรจุเสร็จ ให้ปรับใช้ตั้งแต่วันที่ ๑ พฤษภาคม ๒๕๖๗ เป็นต้นไป ทั้งนี้ รายละเอียดของกฎระเบียดังกล่าวสามารถสืบค้นเพิ่มเติมได้จากเว็บไซต์ ดังนี้

[https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=OJ:L\\_202302419](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=OJ:L_202302419)

สหภาพยูโรปไม่มีต่ออายุให้สารออกฤทธิ์ในผลิตภัณฑ์อาหารขาดไป

๑. Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๓/๒๔๕๕ ว่าด้วย การไม่ต่ออายุให้ metiram เป็นสารออกฤทธิ์ (Active Substance) ในผลิตภัณฑ์ อารักขาพืช ใน EU Official Journal L series โดยสำนักงานที่ปรึกษาการเกษตรต่างประเทศ ประจำสหภาพยูโรป ขอสรุปสาระสำคัญ ดังนี้  
เรื่องเดิม

Implementing Regulation (EU) No 550/2011 Annex Part A อนุญาตให้ metiram เป็นสารออกฤทธิ์ (Active Substance) ในผลิตภัณฑ์ยารักษาพืชไปจนถึงวันที่ ๓๑ มกราคม ๒๕๕๗

๒๐๗๖

คณะกรรมการการยูโรปิจารณาแล้วเห็นควรไม่ต่ออายุให้ metiram เป็นสารออกฤทธิ์ (Active Substance) ในผลิตภัณฑ์ารักษาพืช สรปสาระสำคัญ ดังนี้

๑. เนื่องจากหน่วยงานด้านความปลอดภัยอาหารประจำสหภาพยุโรป (European Food Safety Authority: EFSA) ยังมีข้อกังวลต่อผลผลกระทบจากการใช้สาร metiram ในมิติต่างๆ อาทิ ความเสี่ยงของสาร metiram และ เมtabolite ของสาร metiram ที่ออกฤทธิ์ฆ่าเชื้อราที่มีต่อผู้ใช้/ผู้สัมผัส กับสารพบร่วม มีปริมาณเกินกว่าค่า อ้างอิงทั้งหมด ความเสี่ยงสูงที่มีต่อสิ่งมีชีวิตในน้ำและสัตว์ข้าਪลังที่ไม่ใช่เป้าหมาย รวมทั้งสาร metiram เข้าเกณฑ์ในการถูกจัดให้เป็นสารรบกวนการทำงานของต่อมไร้ท่อ (endocrine disruptor) สำหรับมนุษย์

๒. คณะกรรมการธุรการจังหวัดเชียงใหม่ได้ดำเนินการพิจารณาต่ออย่างเป็นเบ็ดเตล็ดแล้วและเห็นชอบให้ผู้อำนวยการสำนักงานเขตพื้นที่การศึกษาจังหวัดเชียงใหม่ดำเนินการจัดทำแบบฟอร์มขอรับเงินเดือนรายเดือนของครูผู้สอนในสังกัดสำนักงานเขตพื้นที่การศึกษาจังหวัดเชียงใหม่ ให้แก่ครูผู้สอนในสังกัดสำนักงานเขตพื้นที่การศึกษาจังหวัดเชียงใหม่ จำนวน ๑๔๘๗ คน จำนวนเงิน ๑๔๘๗,๖๐๐ บาท ต่อคน ต่อเดือน ตั้งแต่วันที่ ๑๕ พฤษภาคม พ.ศ.๒๕๖๗ ถึงวันที่ ๑๕ พฤษภาคม พ.ศ.๒๕๖๘ รวมระยะเวลา ๑๒ เดือน จำนวนเงิน ๑๗๓๖,๘๐๐ บาท ต่อคน ต่อเดือน

๓. กฎหมายเปียบดังกล่าวมีผลบังคับใช้ ๒๐ วัน หลังจากที่ประกาศใน EU Official Journal (ประกาศ ณ วันที่ ๙ พฤศจิกายน ๒๕๖๖) ทั้งนี้ รายละเอียดของกฎหมายเปียบดังกล่าว สามารถสืบค้นเพิ่มเติมได้จากเว็บไซต์ ดังนี้

[https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=OJ:L\\_202302455](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=OJ:L_202302455)

๒. Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๓/๒๔๕๖ ว่าด้วย การไม่ต่ออายุให้ clofentezine เป็นสารออกฤทธิ์ (Active Substance) ในผลิตภัณฑ์ยารักษาพิเศษ ใน EU Official Journal L series โดยสำนักงานที่ปรึกษาการเกษตรต่างประเทศ ประจำสหภาพยูโรป ขอสรุปสาระสำคัญ ดังนี้  
เรื่องเดิม

Implementing Regulation (EU) No 550/2017 Annex Part A อนุญาตให้ clofentezine เป็นสารออกฤทธิ์ (Active Substance) ในผลิตภัณฑ์อรักษาพิชีเป็นถึงวันที่ ๓๑ ธันวาคม ๒๕๖๖

ข้อเท็จจริง

คณะกรรมการการยุโรปพิจารณาแล้วเห็นควรไม่ต่ออายุให้ clofentezine เป็นสารออกฤทธิ์ (Active Substance) ในผลิตภัณฑ์ยารักษาพิเศษ สรุปสาระสำคัญ ดังนี้

๑. เนื่องจากหน่วยงานด้านความปลอดภัยอาหารประจำสหภาพยุโรป (European Food Safety Authority: EFSA) ยังมีข้อกังวลต่อผลกระทบจากการใช้สาร clofentezine ในมิติต่างๆ อาทิ สาร clofentezine มีคุณสมบัติเป็นสารรบกวนการทำงานของต่อมไร้ท่อ (endocrine disruptor) ซึ่งอาจก่อให้เกิดผลเสียต่อมนุษย์ ตามที่กำหนดไว้ในข้อ ๓.๖.๕ ภาคผนวก II ของ Regulation (EC) No ๑๑๐๗/๒๐๐๙ ตลอดจนการตกค้างของสาร clofentezine คาดว่าจะสูงกว่าค่าที่กำหนดในข้อ ๓.๖.๕ ภาคผนวก II ของ Regulation (EC) No ๑๑๐๗/๒๐๐๙ นอกจากนี้ พบร้า มีความเสี่ยงสูงในระยะยาวต่อนกและสัตว์ป่าเลี้ยงลูกด้วยนมสำหรับการใช้

งานกับพืชที่ไม่ได้ปลูกในเรือนกระจาดavar รวมถึงยังไม่สามารถสรุปการประเมินความเสี่ยงที่มีต่อผู้บริโภค และเสนอระดับค่าปริมาณตกค้างสูงสุด (MRL) จากข้อมูลที่มีอยู่ได้ และการประเมินความเสี่ยงสำหรับสัตว์ขาปล้องที่ไม่ใช่เป้าหมายไม่สามารถสรุปได้กับการใช้งานกับพืชที่ไม่ได้ปลูกในเรือนกระจาดavar

๒. คณะกรรมการธุรกิจการยุโรปจึงเห็นควรยกเลิกการใช้สาร clofentezine ในผลิตภัณฑ์ารักษาพืช และกำหนดให้ประเทศไทย ดำเนินการเพิกถอนการอนุญาตผลิตภัณฑ์ารักษาพืชที่มีส่วนผสมของสารดังกล่าวภายในวันที่ ๑๖ พฤษภาคม ๒๕๖๗ และสามารถยื่นขอขยายช่วงเวลาเปลี่ยนผ่านได้ โดยไม่เกินวันที่ ๑๖ พฤษภาคม ๒๕๖๗ เว้นแต่จะมีการยื่นขอให้พิจารณาต่ออายุการใช้สารดังกล่าวอีกครั้ง

๓. กฎระเบียบดังกล่าวมีผลบังคับใช้ ๒๐ วัน หลังจากที่ประกาศใน EU Official Journal (ประกาศ ณ วันที่ ๘ พฤษภาคม ๒๕๖๖) ทั้งนี้ รายละเอียดของกฎระเบียบดังกล่าว สามารถสืบค้นเพิ่มเติมได้จากเว็บไซต์ ดังนี้  
[https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=OJ:L\\_202302456](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=OJ:L_202302456)