

E mail ...
วันที่ 17/4/2567



กรมประมง กระทรวงเกษตรและสหกรณ์
วันที่ ๑๗ เม.ย. ๒๕๖๗
เวลา ๐๙:๔๕ น.
เข้าบัตร ภายนอก

บันทึกข้อความ

ส่วนราชการ สำนักงานที่ปรึกษาการเกษตรต่างประเทศ ประจำสหภาพยุโรป โทร. (๓๒๒) ๖๖๐๖๐๖๙
โทรสาร. (๓๒๒) ๖๗๒๖๔๓๗ E-mail : agrithai@agrithai.be

ที่ กษ ๐๒๑๑.๓/๗๖ วันที่ ๑๗ เมษายน ๒๕๖๗

เรื่อง กฎระเบียบของสหภาพยุโรป

เรียน ปลัดกระทรวงเกษตรและสหกรณ์

สำนักงานที่ปรึกษาการเกษตรต่างประเทศ ประจำสหภาพยุโรป (สปช. สหภาพยุโรป) ขอนำส่งรายงานสรุปประกาศกฎระเบียบของสหภาพยุโรป จำนวน ๗ ฉบับ ดังนี้

๑. Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๘๘๕ ว่าด้วย การปรับแก้ Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๓/๒๗๘๒ เกี่ยวกับการกำหนดวิธีการสุ่มตัวอย่างและวิธีตรวจวิเคราะห์เพื่อควบคุมระดับของสารไมโคทอกซินในสมุนไพรแห้ง ชาสมุนไพร ชา และผงเครื่องเทศ (เอกสารแนบ ๑: กรมวิชาการเกษตร และสำนักงานมาตรฐานสินค้าเกษตรและอาหารแห่งชาติ)

๒. Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๘๗๘ ว่าด้วย ข้อกำหนดเสริมให้แก่มาตรา ๑๒ Regulation (EU) ๒๐๑๙/๖ เกี่ยวกับการกำหนดขนาดหน่วยบรรจุภัณฑ์เพื่อการใช้งานทันที ขนาดเล็กของยาสัตว์ (เอกสารแนบ ๒: กรมปศุสัตว์ กรมประมง และสำนักงานมาตรฐานสินค้าเกษตรและอาหารแห่งชาติ)

๓. Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๘๗๕ ว่าด้วย ข้อกำหนดเสริมให้แก่มาตรา ๑๐(๒) และมาตรา ๑๑(๓) Regulation (EU) ๒๐๑๙/๖ เกี่ยวกับการกำหนดรายชื่อคำย่อ (list of abbreviations) และสัญลักษณ์ภาพ (pictograms) เพื่อใช้บนฉลากของยาสัตว์ (เอกสารแนบ ๓: กรมปศุสัตว์ กรมประมง และสำนักงานมาตรฐานสินค้าเกษตรและอาหารแห่งชาติ)

๔. Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๙๑๗ ว่าด้วย ข้อกำหนดในการรายงานผลการจับหอยทะเล (เอกสารแนบ ๔: กรมประมง และ สำนักงานมาตรฐานสินค้าเกษตรและอาหารแห่งชาติ)

๕. Commission Regulation (EU) ๒๐๒๔/๘๙๑ ว่าด้วย การปรับค่าปริมาณตกค้างสูงสุด (MRLs) ของสารปราบศัตรูพืช Bifenazate ในสินค้าพืช (เอกสารแนบ ๕: กรมวิชาการเกษตร และสำนักงานมาตรฐานสินค้าเกษตรและอาหารแห่งชาติ)

๖. สหภาพยุโรปอนุญาตสารเสริมในอาหารสัตว์ (เอกสารแนบ ๖: กรมปศุสัตว์ และสำนักงานมาตรฐานสินค้าเกษตรและอาหารแห่งชาติ)

- Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๙๘๐ ว่าด้วย การอนุญาตให้ preparation of *Saccharomyces cerevisiae* MUCL ๓๙๘๘๕ เป็นสารเสริมในอาหารสัตว์

- Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๙๙๗ ว่าด้วย การอนุญาตให้ L-valine ที่ผลิตโดย *Corynebacterium glutamicum* CGMCC ๑๘๙๓๒ เป็นสารเสริมในอาหารสัตว์

ข้อคิดเห็นของสำนักงานที่ปรึกษาการเกษตรต่างประเทศ ประจำสหภาพยุโรป

๑) สปช. สหภาพยุโรป เห็นควรแจ้งหน่วยงานที่เกี่ยวข้องของกระทรวงเกษตรและสหกรณ์ทราบ กรณีสหภาพยุโรปปรับแก้ไขกฎระเบียบตามข้อ ๑-๖ เพื่อพิจารณาดำเนินการในส่วนที่เกี่ยวข้องและประสานแจ้งผู้ประกอบการภาคเอกชนทราบ

๒) เมื่อพิจารณาถึงข้อ ๕. เนื่องจากคณะกรรมการยุโรปกำหนดให้ปรับลดค่าปริมาณตกค้างสูงสุด...

สูงสุด (MRLs) ของสาร Bifenazate ให้อยู่ที่ระดับค่าปริมาณต่ำสุดที่สามารถตรวจได้ (Limit of Determination: LOD) ในสินค้าพืชทุกชนิด เนื่องจากเป็นสารที่ไม่อนุญาตให้ใช้ในพืชเพื่อการบริโภค หน่วยงานที่เกี่ยวข้องของกระทรวงเกษตรและสหกรณ์อาจพิจารณาผลกระทบจากการใช้สารดังกล่าวในพืชของไทย (หากมี) รวมทั้งประสานภาคเอกชนถึงแนวทางการปฏิบัติที่เหมาะสมเพื่อหลีกเลี่ยงปัญหาการส่งออกสินค้าที่เกี่ยวข้อง

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ ทั้งนี้ สปช. สหภาพยุโรป ได้สำเนาแจ้งหน่วยงานที่เกี่ยวข้องทราบอีกทางหนึ่งแล้ว



(นายพรเทพ ศรีธนาธร)

อัครราชทูต (ฝ่ายเกษตร)/ผู้อำนวยการ

สำนักงานที่ปรึกษาการเกษตรต่างประเทศ ประจำสหภาพยุโรป

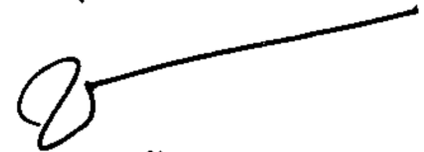
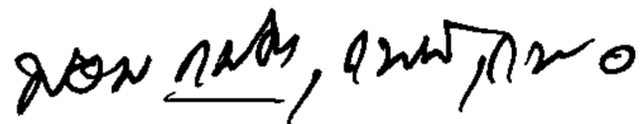
เรียน อธิบดีกรมประมง
เพื่อโปรดพิจารณา



(นายศุภกิตติ ไสกระจ่าง)

เลขานุการกรม

๑๗ เม.ย. ๒๕๖๗



(นายวิชัย สุขแก้ว)

อธิบดีกรมประมง

๑๘ เม.ย. ๒๕๖๗



๑๘ เม.ย. ๒๕๖๗

สหภาพยุโรปปรับแก้วิธีการสุ่มตัวอย่างและวิธีตรวจวิเคราะห์เพื่อควบคุมสารไมโคทอกซิน
ในสมุนไพรมะเขือเทศ ชาสมุนไพร ชา และผงเครื่องเทศ

เรื่องเดิม

๑. Regulation (EU) ๒๐๑๓/๖๒๕ ว่าด้วย การตรวจสอบควบคุมอย่างเป็นทางการต่อสินค้าอาหาร อาหารสัตว์ สุขภาพสัตว์และสวัสดิภาพสัตว์ สุขภาพพืช และผลิตภัณฑ์อารักขาพืช
๒. Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๓/๒๗๘๒ ว่าด้วย การกำหนดวิธีการสุ่มตัวอย่าง และวิธีตรวจวิเคราะห์เพื่อควบคุมสารไมโคทอกซินในสินค้าอาหาร

ข้อเท็จจริง

คณะกรรมการการยุโรปได้ประกาศ Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๘๘๕ ว่าด้วยการปรับแก้ Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๓/๒๗๘๒ เกี่ยวกับการกำหนดวิธีการสุ่มตัวอย่างและวิธีตรวจวิเคราะห์เพื่อควบคุมระดับของสารไมโคทอกซินในสมุนไพรมะเขือเทศ ชาสมุนไพร ชา และผงเครื่องเทศ ใน EU Official Journal L series ดังนี้

๑. คณะกรรมการการยุโรปเห็นควรปรับแก้วิธีการสุ่มตัวอย่างและวิธีตรวจวิเคราะห์เพื่อควบคุมระดับของสารไมโคทอกซินในสมุนไพรมะเขือเทศ ชาสมุนไพร ชา และผงเครื่องเทศ ให้เป็นไปตามเกณฑ์ทางวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีที่เป็นปัจจุบัน โดยมีรายละเอียดตามภาคผนวก (Annex) Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๘๘๕

๒. กฎระเบียบดังกล่าวมีผลบังคับใช้ ๓ วัน หลังจากที่ประกาศใน EU Official Journal (ประกาศ ณ วันที่ ๒๑ มีนาคม ๒๕๖๗) ทั้งนี้ รายละเอียดของกฎระเบียบดังกล่าว สามารถสืบค้นเพิ่มเติมได้จากเว็บไซต์ ดังนี้ https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=OJ:L_202400885

สหภาพยุโรปออกข้อกำหนดขนาดหน่วยบรรจุภัณฑ์เพื่อการใช้งานทันทีขนาดเล็กของยาสัตว์

เรื่องเดิม

Regulation (EU) ๒๐๑๙/๖ ว่าด้วย ยาสัตว์ (veterinary medicinal products) ปรับแก้ Directive ๒๐๐๑/๘๒/EC กำหนดกรอบกฎหมายสำหรับการวางจำหน่าย การผลิต การนำเข้า การส่งออก การเฝ้าระวังความปลอดภัยจากการใช้ยา (pharmacovigilance) การควบคุม และการใช้ยาสัตว์

ข้อเท็จจริง

คณะกรรมการการยุโรปได้ประกาศ Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๘๗๘ ว่าด้วย ข้อกำหนดเสริมให้แก่มาตรา ๑๒ Regulation (EU) ๒๐๑๙/๖ เกี่ยวกับการกำหนดขนาดหน่วยบรรจุภัณฑ์เพื่อการใช้งานทันทีขนาดเล็กของยาสัตว์ ใน EU Official Journal L series โดยมีรายละเอียดดังนี้

๑. วัตถุประสงค์: เพื่อกำหนดคุณลักษณะของหน่วยบรรจุภัณฑ์เพื่อการใช้งานทันทีขนาดเล็ก (small immediate packaging units) ของยาสัตว์ (veterinary medicinal products) ภายใต้ มาตรา ๑๒ Regulation (EU) ๒๐๑๙/๖ โดยให้ครอบคลุมบรรจุภัณฑ์ ดังต่อไปนี้

- บรรจุภัณฑ์บลิสเตอร์ (blisters) หรือสตริป (strips)
- บรรจุภัณฑ์แอมพูล (ampoules) และบรรจุภัณฑ์ใช้ครั้งเดียวขนาดเล็ก (small single-dose containers) นอกเหนือจากบรรจุภัณฑ์แอมพูล
- บรรจุภัณฑ์ใดๆ ที่บรรจุยาสัตว์ที่มีปริมาณที่กำหนดน้อยกว่าหรือเท่ากับ ๕๐ มิลลิลิตร

๒. การละเว้นการตีความหลายภาษา: ประเทศสมาชิกสหภาพยุโรปหรือคณะกรรมการการยุโรปสามารถอนุโลมให้หน่วยบรรจุภัณฑ์เพื่อการใช้งานทันทีที่บนฉลากระบุหลายภาษา (multilingual) ที่มีปริมาณกำหนดไม่เกิน ๑๐๐ มิลลิลิตร สามารถได้รับการพิจารณาว่าเป็นหน่วยบรรจุภัณฑ์เพื่อการใช้งานทันทีขนาดเล็กได้ในกรณี ดังต่อไปนี้

- หน่วยบรรจุภัณฑ์เพื่อการใช้งานทันทีที่มีขนาดเล็กเกินไปหรือมีรูปทรงหรือลักษณะที่ทำให้ไม่สามารถระบุข้อมูลได้ตามมาตรา ๑๐(๑) Regulation (EU) ๒๐๑๙/๖ ในลักษณะที่สามารถอ่านได้
- ยาสัตว์ชนิดดังกล่าวถูกกำหนดให้อยู่ภายใต้ใบสั่งยาที่ออกให้โดยสัตวแพทย์ (veterinary prescription) ตามมาตรา ๓๔ Regulation (EU) ๒๐๑๙/๖

๓. ช่วงระยะเวลาเปลี่ยนผ่าน: คณะกรรมการการยุโรปอนุโลมให้ยาสัตว์ที่ได้รับการอนุญาตก่อนวันที่ ๑๑ พฤษภาคม ๒๕๖๗ หรือที่กำลังอยู่ภายใต้การยื่นคำร้องเพื่อขออนุญาตการวางจำหน่าย ณ วันที่ ๑๑ พฤษภาคม ๒๕๖๗ โดยเมื่อได้รับอนุญาตแล้ว ให้สามารถวางจำหน่ายไปได้จนถึงวันที่ ๑๑ เมษายน ๒๕๗๔ แม้ว่า ข้อมูลที่ปรากฏบนฉลากของหน่วยบรรจุภัณฑ์เพื่อการใช้งานทันทีจะไม่สอดคล้องกับข้อกำหนดใน Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๘๗๘ นี้

๔. กฎระเบียบดังกล่าวมีผลบังคับใช้ ๒๐ วัน หลังจากทีประกาศใน EU Official Journal (ประกาศ ณ วันที่ ๒๒ มีนาคม ๒๕๖๗) และให้ปรับใช้ตั้งแต่วันที่ ๑๑ พฤษภาคม ๒๕๖๗ เป็นต้นไป ทั้งนี้ รายละเอียดของกฎระเบียบดังกล่าว สามารถสืบค้นเพิ่มเติมได้จากเว็บไซต์ ดังนี้

https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=OJ:L_202400878

สหภาพยุโรปกำหนดรายชื่อคำย่อและสัญลักษณ์ภาพเพื่อใช้บนฉลากของยาสัตว์

เรื่องเดิม

Regulation (EU) ๒๐๑๙/๖ ว่าด้วย ยาสัตว์ (veterinary medicinal products) ปรับแก้ Directive ๒๐๐๑/๘๒/EC กำหนดกรอบกฎหมายสำหรับการวางจำหน่าย การผลิต การนำเข้า การส่งออก การเฝ้าระวังความปลอดภัยจากการใช้ยา (pharmacovigilance) การควบคุม และการใช้ยาสัตว์

ข้อเท็จจริง

คณะกรรมการยุโรปได้ประกาศ Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๘๗๕ ว่าด้วย ข้อกำหนดเสริมให้แก่มาตรา ๑๐(๒) และมาตรา ๑๑(๓) Regulation (EU) ๒๐๑๙/๖ เกี่ยวกับการกำหนดรายชื่อคำย่อ (list of abbreviations) และสัญลักษณ์ภาพ (pictograms) เพื่อใช้บนฉลากของยาสัตว์ ใน EU Official Journal L series โดยมีรายละเอียดดังนี้

๑. วัตถุประสงค์: เพื่อกำหนดรายชื่อคำย่อ (list of abbreviations) และสัญลักษณ์ภาพ (pictograms) เพื่อใช้บนฉลากของยาสัตว์ (veterinary medicinal products) ตามปรากฏในภาคผนวกที่เกี่ยวข้องดังต่อไปนี้

- ภาคผนวก ๑: บัญชีรายชื่อคำย่อ (อาทิ การฉีดยาเข้ากล้ามเนื้อ การฉีดยาเข้าทางหลอดเลือดดำ และการฉีดยาเข้าใต้ผิวหนัง)

- ภาคผนวก ๒: - สัญลักษณ์ภาพ (อาทิ สุนัข ม้า เป็ด วัว แกะ ปลา แพะ สุนัข ไก่ กระจ่าง ไก่วง ห่าน แมว สุนัขจิ้งจอก อูฐ นกพิราบ ช้าง หนูตะเภา งู นกแก้ว ไก่ฟ้า ผึ้ง และนกสวยงาม

- เงื่อนไขการเก็บรักษา (อาทิ การเก็บรักษาในตู้เย็น)

๒. ช่วงระยะเวลาเปลี่ยนผ่าน: คณะกรรมาธิการยุโรปอนุโลมให้ยาสัตว์ที่ได้รับการอนุญาตก่อนวันที่ ๑๑ พฤษภาคม ๒๕๖๗ หรือที่กำลังอยู่ภายใต้การยื่นคำร้องเพื่อขออนุญาตการวางจำหน่าย ณ วันที่ ๑๑ พฤษภาคม ๒๕๖๗ โดยเมื่อได้รับอนุญาตแล้ว ให้สามารถวางจำหน่ายไปได้จนถึงวันที่ ๑๑ เมษายน ๒๕๗๔ แม้ว่าสัญลักษณ์ภาพและคำย่อที่ปรากฏบนฉลากจะไม่สอดคล้องกับข้อกำหนดใน Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๘๗๕ นี้

๓. กฎระเบียบดังกล่าวมีผลบังคับใช้ ๒๐ วัน หลังจากที่ประกาศใน EU Official Journal (ประกาศ ณ วันที่ ๒๒ มีนาคม ๒๕๖๗) และให้ปรับใช้ตั้งแต่วันที่ ๑๑ พฤษภาคม ๒๕๖๗ เป็นต้นไป ทั้งนี้ รายละเอียดของกฎระเบียบดังกล่าว สามารถสืบค้นเพิ่มเติมได้จากเว็บไซต์ ดังนี้

https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=OJ:L_202400875

สหภาพยุโรปปรับระยะเวลาการรายงานผลการจับขยะทางทะเล

เรื่องเดิม

Regulation (EU) ๒๐๒๒/๙๒ ว่าด้วย การควบคุมข้อมูลและรูปแบบการรายงานผลการจับขยะทางทะเล

ข้อเท็จจริง

คณะกรรมการการยุโรปประกาศ Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๙๑๗ ว่าด้วย ข้อกำหนดในการรายงานผลการจับขยะทางทะเล ใน EU Official Journal L series โดยมีรายละเอียด ดังนี้

๑) คณะกรรมการการยุโรปเห็นควรปรับระยะเวลาการรายงานผลการจับขยะทางทะเล (fished waste) จากเดิมกำหนดให้ประเทศสมาชิกสหภาพยุโรปต้องรายงานผลการจับขยะทางทะเลทุกปี ให้เป็นต้องรายงานผล ทุกๆ ๒ ปี เพื่อเป็นการผ่อนปรนและสร้างขีดความสามารถในการแข่งขันในระยะยาวของสหภาพยุโรป โดยขยะ ดังกล่าวได้แก่ ขยะจากเครื่องมือการจับปลา (fishing gear waste) และขยะที่เรือประมงจับได้ในทะเล วัตถุประสงค์เพื่อเป็นการช่วยลดขยะและลดการปนเปื้อนสิ่งแวดล้อมทางทะเลในระยะยาว

๒) กฎระเบียบดังกล่าวมีผลบังคับใช้ ๒๐ วัน หลังจากตีประกาศใน EU Official Journal (ประกาศ ณ วันที่ ๒๕ มีนาคม ๒๕๖๗) และให้ปรับใช้ตั้งแต่วันที่ ๑ มกราคม ๒๕๖๗ โดยกำหนดให้ประเทศสมาชิกฯ ส่ง รายงานฉบับแรกภายในวันที่ ๓๑ ธันวาคม ๒๕๖๙ ทั้งนี้ รายละเอียดของกฎระเบียบดังกล่าว สามารถสืบค้น เพิ่มเติมได้จากเว็บไซต์ ดังนี้

https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=OJ:L_202400917

สหภาพยุโรปปรับค่าปริมาณตกค้างสูงสุด (MRLs) ของสารปราบศัตรูพืช Bifenazate ในสินค้าพืช

Commission Regulation (EU) ๒๐๒๔/๘๙๑ ว่าด้วย การปรับค่าปริมาณตกค้างสูงสุด (MRLs) ของสารปราบศัตรูพืช Bifenazate ในสินค้าพืช ใน EU Official Journal L series ดังนี้

เรื่องเดิม

๑) Regulation (EU) ๒๐๒๒/๖๙๘ อนุญาตการใช้สารปราบศัตรูพืช Bifenazate ในพืชที่ไม่ใช่เพื่อการบริโภค (non-edible crops) ที่ปลูกในเรือนกระจกประเภทถาวร

๒) Regulation (EC) No ๓๙๖/๒๐๐๕ ภาคผนวก II กำหนดค่าปริมาณตกค้างสูงสุด (MRLs) ของสาร Bifenazate

ข้อเท็จจริง

๑) คณะกรรมาธิการยุโรปเห็นควรปรับลดค่าปริมาณตกค้างสูงสุด (MRLs) ของสาร Bifenazate ให้อยู่ที่ระดับค่าปริมาณต่ำสุดที่สามารถตรวจได้ (Limit of Determination: LOD) ในสินค้าพืชทุกชนิด

๒) กฎระเบียบดังกล่าวมีผลบังคับใช้ ๒๐ วันหลังจากที่ประกาศใน EU Official Journal (ประกาศ ณ วันที่ ๒๕ มีนาคม ๒๕๖๗) และให้ปรับใช้ตั้งแต่วันที่ ๑๔ ตุลาคม ๒๕๖๗ เป็นต้นไป ทั้งนี้ รายละเอียดของกฎระเบียบดังกล่าวสามารถสืบค้นเพิ่มเติมได้จากเว็บไซต์ดังนี้

https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=OJ:L_202400891

สหภาพยุโรปอนุญาตสารเสริมในอาหารสัตว์

๑. Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๙๘๐ ว่าด้วย การอนุญาตให้ preparation of *Saccharomyces cerevisiae* MUCL ๓๙๘๘๕ เป็นสารเสริมในอาหารสัตว์ ใน EU Official Journal L series โดยมีรายละเอียดดังนี้

๑) คณะกรรมาธิการยุโรปเห็นชอบให้ preparation of *Saccharomyces cerevisiae* MUCL ๓๙๘๘๕ เป็นสารเสริมในอาหารสัตว์ (feed additive) ภายใต้กลุ่ม zotechnical additives เพื่อช่วยควบคุมเชื้อในกระเพาะ (gut flora stabilisers) และอนุญาตให้ใช้กับแมว เป็นระยะเวลา ๑๐ ปี ตั้งแต่วันที่กฎระเบียบฯ มีผลบังคับใช้ไปจนถึงวันที่ ๒๓ เมษายน ๒๕๗๗ เนื่องจากไม่ส่งผลกระทบต่อสุขภาพสัตว์ ความปลอดภัยของผู้บริโภค และสิ่งแวดล้อม อย่างไรก็ตาม สารดังกล่าวอาจก่อให้เกิดความเสี่ยงจากการใช้งาน ผู้ใช้งานจึงควรสวมใส่ชุดป้องกัน

๒) คณะกรรมาธิการยุโรปกำหนดให้ใช้สารเสริมดังกล่าวเข้มข้นต่ำสุดที่ปริมาณ ๗×10^{10} CFU/กิโลกรัมของอาหารสัตว์ (ที่มีความชื้นร้อยละ ๑๒)

๓) กฎระเบียบดังกล่าวมีผลบังคับใช้ ๒๐ วัน หลังจากที่ประกาศใน EU Official Journal (ประกาศ ณ วันที่ ๓ เมษายน ๒๕๖๗) ทั้งนี้ รายละเอียดของกฎระเบียบดังกล่าว สามารถสืบค้นเพิ่มเติมได้จากเว็บไซต์ ดังนี้ https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=OJ:L_202400980

๒. Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๙๙๗ ว่าด้วย การอนุญาตให้ L-valine ที่ผลิตโดย *Corynebacterium glutamicum* CGMCC ๑๘๙๓๒ เป็นสารเสริมในอาหารสัตว์ ใน EU Official Journal L series โดยมีรายละเอียดดังนี้

๑) คณะกรรมาธิการยุโรปเห็นชอบให้ L-valine ที่ผลิตโดย *Corynebacterium glutamicum* CGMCC ๑๘๙๓๒ เป็นสารเสริมในอาหารสัตว์ (feed additive) ภายใต้กลุ่มสารเสริมทางโภชนาการ (nutritional additives) กลุ่มกรดอะมิโน เกลือของกรดอะมิโน และสารที่อยู่กลุ่มเดียวกัน (amino acids, their salts and analogues) และอนุญาตให้ใช้กับสัตว์ทุกชนิด เป็นระยะเวลา ๑๐ ปี ตั้งแต่วันที่กฎระเบียบฯ มีผลบังคับใช้ไปจนถึงวันที่ ๒๔ เมษายน ๒๕๗๗ เนื่องจากไม่ส่งผลกระทบต่อสุขภาพสัตว์ ความปลอดภัยของผู้บริโภค และสิ่งแวดล้อม อย่างไรก็ตาม สารดังกล่าวอาจก่อให้เกิดความเสี่ยงจากการใช้งาน ผู้ใช้งานจึงควรสวมใส่ชุดป้องกัน

๒) กฎระเบียบดังกล่าวมีผลบังคับใช้ ๒๐ วัน หลังจากที่ประกาศใน EU Official Journal (ประกาศ ณ วันที่ ๔ เมษายน ๒๕๖๗) ทั้งนี้ รายละเอียดของกฎระเบียบดังกล่าว สามารถสืบค้นเพิ่มเติมได้จากเว็บไซต์ ดังนี้ https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=OJ:L_202400997