

**สหภาพยุโรปประกาศบัญชีรายชื่อประเทศที่สามที่ได้รับอนุญาตให้ส่งออกสัตว์และสินค้าที่มีแหล่งกำเนิด
ที่ปลอดจากยาด้านจุลชีพต้องห้าม**

เรื่องเดิม

๑. Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ ว่าด้วย การตรวจสอบความคุณอย่างเป็นทางการต่อสินค้าอาหาร อาหารสัตว์ สุขภาพสัตว์และสวัสดิภาพสัตว์ สุขภาพพืช และผลิตภัณฑ์อารักขาพืช

๒. Regulation (EU) ๒๐๑๙/๖ ว่าด้วย ยาสัตว์ (veterinary medicinal products) เป็นการปรับแก้ Directive ๒๐๐๑/๘๒/EC เกี่ยวกับการกำหนดกรอบกฎหมายสำหรับการรายงานภาวะจำาน่าย การผลิต การนำเข้า การส่งออก การเฝ้าระวังความปลอดภัยจากการใช้ยา (pharmacovigilance) การควบคุม และการใช้ยาสัตว์

๓. Commission Delegated Regulation (EU) ๒๐๒๓/๙๐๕ ว่าด้วย ข้อกำหนดเสริมให้แก่ Regulation (EU) ๒๐๑๙/๖ ว่าด้วย การห้ามใช้ยาด้านจุลชีพบางประเภทในสัตว์และสินค้าที่มีแหล่งกำเนิดจากสัตว์ที่นำเข้าจากประเทศที่สามไปยังสหภาพยุโรป

ข้อเท็จจริง

คณะกรรมการการยูโรปได้ประกาศ Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๒๔๕๘ ว่าด้วย บัญชีรายชื่อประเทศที่สามที่ได้รับอนุญาตให้ส่งออกสัตว์และสินค้าที่มีแหล่งกำเนิดจากสัตว์เพื่อการบริโภคภายในสหภาพยุโรป ให้แก่กับการห้ามใช้ยาด้านจุลชีพบางประเภทในสัตว์และสินค้าที่มีแหล่งกำเนิดจากสัตว์ที่ส่งออกไปยังสหภาพยุโรป ใน EU Official Journal L series โดยมีรายละเอียดดังนี้

๑. วัตถุประสงค์: เพื่อประกาศบัญชีรายชื่อประเทศที่สามที่ได้ส่งมอบหลักฐานและให้หลักประกันว่า สัตว์ และสินค้าที่มีแหล่งกำเนิดจากสัตว์เพื่อการบริโภคที่ส่งออกไปยังสหภาพยุโรป ปลอดจากการใช้ยาด้านจุลชีพ (antimicrobial medicinal products) ประเภทเพื่อเร่งการเจริญเติบโตและเพิ่มผลผลิต (for growth promotion and yield increase) และยาด้านจุลชีพบางประเภทสำหรับที่ใช้รักษาการติดเชื้อในคน ตามรายชื่อยาที่ปรากฏในภาคผนวก Regulation (EU) ๒๐๒๒/๑๒๕๕*

๒. ในส่วนที่เกี่ยวข้องกับประเทศไทย: ประเทศไทยได้รับอนุญาตให้ปรากฏอยู่ในบัญชีรายชื่อดังกล่าว เนื่องจากเมื่อวันที่ ๒๑ พฤษภาคม ๒๕๖๖ ฝ่ายไทย (กรมปศุสัตว์และกรมประมง) ได้ให้หลักประกันแก่ คณะกรรมการการยูโรป โดยรับรองการปลอดภัยของการใช้ยาด้านจุลชีพต้องห้ามในสินค้าจากสัตว์ที่ส่งออกไปจำหน่าย ยังสหภาพยุโรป ได้แก่ (๑) เนื้อสัตว์ปีก (๒) สินค้าสัตว์น้ำจากการเพาะเลี้ยง ครอบคลุมปลา ปลาไฟล ผลิตภัณฑ์จากปลา อาร์ ไข่ และไขว์ เวียร์ ครัชเต้เขียน หอยสองฝ่า เอโคโนเดอร์มาตา ญูโรคอร์ดาดา และหอยทะเลฝาเดียว (มีชีวิต แข็ง เชื่อม แข็ง เชือก หรือแปรรูป) และ (๓) น้ำผึ้ง (ภายใต้เครื่องหมาย X) รวมถึงไข่ และนม (ในลักษณะไตรภาคี ภายใต้เครื่องหมาย Δ) อันเป็นไปตามเงื่อนไขในมาตรา ๑๗(๑) Regulation (EU) ๒๐๑๙/๖

๓. กฎระเบียบ...

* บัญชีรายชื่อยาด้านจุลชีพสำหรับที่ใช้รักษาการติดเชื้อในคน ตามมาตราหมาย Regulation (EU) ๒๐๑๒/๑๒๕๕ (Antimicrobials or groups of antimicrobials reserved for treatment of certain infections in humans):

- (๑) **Antibiotics:** ๑๗ รายการ ได้แก่ Carboxypenicillins, Ureidopenicillins, Ceftobiprole, Combinations of cephalosporins with beta-lactamase inhibitors, Siderophore cephalosporins, Carbapenems, Penems, Monobactams, Phosphonic acid derivates, Glycopeptides, Lipopeptides, Oxazolidinones, Fidaxomicin, Plazomicin, Glycylcyclines, Eravacycline, Omadacycline
- (๒) **Antivirals:** ๑๔ รายการ ได้แก่ Amantadine, Baloxavir marboxil, Celgosivir, Favipiravir, Galidesivir, Lactimidomycin, Laninamivir, Methylsazone/metisazone, Molnupiravir, Nitazoxanide, Oseltamivir, Peramivir, Ribavirin, Rimantadine, Tizoxanide, Triazavirin, Umifenovir, Zanamivir
- (๓) **Antiprotozoals:** ๑ รายการ ได้แก่ Nitazoxanide

๓. กฎหมายเปียบดังกล่าวมีผลบังคับใช้ ๒๐ วัน หลังจากที่ประกาศใน EU Official Journal (ประกาศ ณ วันที่ ๗ ตุลาคม ๒๕๖๗) และให้ปรับใช้ตั้งแต่วันที่ ๓ กันยายน ๒๕๖๘ เป็นต้นไป ทั้งนี้ รายละเอียดของ กฎหมายเปียบดังกล่าว สามารถสืบค้นเพิ่มเติมได้จากเว็บไซต์ ดังนี้

https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=OJ:L_202402598