

**สหภาพยุโรปประกาศบัญชีรายชื่อประเทศที่สามที่ได้รับอนุญาตให้ส่งออกสัตว์และสินค้าที่มีแหล่งกำเนิด
ที่ปลอดจากยาต้านจุลชีพต้องห้าม**

เรื่องเดิม

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

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

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

ข้อเท็จจริง

คณะกรรมการการยุโรปได้ประกาศ Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๒๔/๒๕๘๘ ว่าด้วย บัญชีรายชื่อประเทศที่สามที่ได้รับอนุญาตให้ส่งออกสัตว์และสินค้าที่มีแหล่งกำเนิดจากสัตว์เพื่อการบริโภคภายใต้เงื่อนไข Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ เกี่ยวกับการห้ามใช้ยาต้านจุลชีพบางประเภทในสัตว์และสินค้าที่มีแหล่งกำเนิดจากสัตว์ที่ส่งออกไปยังสหภาพยุโรป ใน EU Official Journal L series โดยมีรายละเอียดดังนี้

๑. วัตถุประสงค์: เพื่อประกาศบัญชีรายชื่อประเทศที่สามที่ได้ส่งมอบหลักฐานและให้หลักประกันว่า สัตว์และสินค้าที่มีแหล่งกำเนิดจากสัตว์เพื่อการบริโภคที่ส่งออกไปยังสหภาพยุโรป ปลอดจากการใช้ยาต้านจุลชีพ (antimicrobial medicinal products) ประเภทเพื่อเร่งการเจริญเติบโตและเพิ่มผลผลิต (for growth promotion and yield increase) และยาต้านจุลชีพบางประเภทสำหรับใช้รักษาการติดเชื้อในคน ตามรายชื่อยาที่ปรากฏในภาคผนวก Regulation (EU) ๒๐๒๒/๑๒๕๕*

๒. ในส่วนที่เกี่ยวข้องกับประเทศไทย: ประเทศไทยได้รับอนุญาตให้ปรากฏอยู่ในบัญชีรายชื่อดังกล่าวเนื่องจากเมื่อวันที่ ๒๑ พฤศจิกายน ๒๕๖๖ ฝ่ายไทย (กรมปศุสัตว์และกรมประมง) ได้ให้หลักประกันแก่คณะกรรมการการยุโรป โดยรับรองการปลอดการใช้ยาต้านจุลชีพต้องห้ามในสินค้าจากสัตว์ที่ส่งออกไปจำหน่ายยังสหภาพยุโรป ได้แก่ (๑) เนื้อสัตว์ปีก (๒) สินค้าสัตว์น้ำจากการเพาะเลี้ยง ครอบคลุมปลา ปลาไหล ผลิตภัณฑ์จากปลา อาทิ ไข่ และคาเวียร์ ครีเซตเซียน หอยสองฝา เอโคโนเดอรมาตา ยูโรคอร์ดาตา และหอยทะเลฝาเดียว (มีชีวิต แช่เย็น แช่แข็ง หรือแปรรูป) และ (๓) น้ำผึ้ง (ภายใต้เครื่องหมาย X) รวมถึงไข่ และนม (ในลักษณะไดรภาคี ภายใต้เครื่องหมาย Δ) อันเป็นไปตามเงื่อนไขในมาตรา ๑๑๘(๑) Regulation (EU) ๒๐๑๙/๖

๓. กฎระเบียบ...

* บัญชีรายชื่อยาต้านจุลชีพสำหรับใช้รักษาการติดเชื้อในคน ตามภาคผนวก Regulation (EU) ๒๐๒๒/๑๒๕๕ (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 derivatives, Glycopeptides, Lipopeptides, Oxazolidinones, Fidaxomicin, Plazomicin, Glycylcyclines, Eravacycline, Omadacycline
- (๒) Antivirals: ๑๘ รายการ ได้แก่ Amantadine, Baloxavir marboxil, Celsigovir, Favipiravir, Galidesivir, Lactimidomycin, Laninamivir, Methisazone/metisazone, Molnupiravir, Nitazoxanide, Oseltamivir, Peramivir, Ribavirin, Rimantadine, Tizoxanide, Triazavirin, Unifenvovir, Zanamivir
- (๓) Antiprotzoals: ๑ รายการ ได้แก่ Nitazoxanide

๓. กฎระเบียบดังกล่าวมีผลบังคับใช้ ๒๐ วัน หลังจากตีพิมพ์ใน EU Official Journal (ประกาศ ณ วันที่ ๗ ตุลาคม ๒๕๖๗) และให้ปรับใช้ตั้งแต่วันที่ ๓ กันยายน ๒๕๖๘ เป็นต้นไป ทั้งนี้ รายละเอียดของ กฎระเบียบดังกล่าว สามารถสืบค้นเพิ่มเติมได้จากเว็บไซต์ ดังนี้

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