附件

修订意见反馈表

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 专家 |  | 职称 |  | | 电话 |  |
| 单位 |  | | 联系方式 |  | | |
| 修订意见 | | | | | | |
| **一、 “术语与定义“的修订**  1.拟增加的术语定义  如残留标示物（ ）、暴露评估（ ）、急性参考剂量（ ）、所有食品动物（ ）、mADI（ ）  其他：  2.需修订的术语定义  如可食性组织、副产品、可食下水等易混淆术语（ ）  其他意见：  **二、拟增加一般原则性条款**  **同意（ ） 不同意（ ）**  如同意，对下列拟增条款的意见：  1.明确各品种的技术要求仅适用于兽药上市批准使用条件下的规定，不包括超违反、违规用药的情况（ ）  2.所有最大残留限量指在未煮熟组织中允许的残留标志物的最高浓度，等于或小于最大残留限量时，对消费者是安全的（ ）  3.MRL残留限量仅针对列出的动物性食品，未列出的其他动物性食品的安全性不能做出推论（ ）  其他：  **三、“已批准动物性食品中最大残留限量规定的兽用”的修订**  1.已有限量品种技术指标的修订  1）需修订名称的品种：  2）需修订ADI的品种：  3）需修订残留标志物的品种： | | | | | | |
| 4）动物种类的修订或扩充：  如采用CAC限量外推原则将已有限量外推到其他靶动物或其他组织，由鸡的限量外推到家禽，由鸡蛋外推到禽蛋，由鱼外推到虾、蟹等水产动物  具体品种：  5）靶组织的修订或扩充的品种：  6）MRL值的修订及理由：  7）限量标准由四种组织扩充至其他可食下水的意见：  2.拟新增MRLs的兽药品种及理由：  1）CAC已制定MRLs的品种  品种名称：  2）试行限量标准需转化为食品安全国家标准的品种  品种名称：  3.删除限量标准中对兽药使用相关规定  同意（ ） 不同意（ ）  理由：  4.与其他标准的协调意见。如农兽两用药物限量与GB 2763协调一致的意见建议：  具体品种：  **三、豁免清单品种修订意见及理由**  1.需要增加的品种：  2.需要修订的品种：  **四、允许治疗用，在动物性食品中不得检出品种的修订**  1.残留标志物与动物体内内源性成分一致的品种，如雌二醇、睾酮的处理  制定MRL（ ） 从该目录中删除（ ）  2.其他意见：  **五、未在我国批准使用的兽药在动物性食品中检出的管理建议：**  如：作出一律限量的原则性规定：同意（ ） 不同意（ ）  列出品种清单：同意（ ） 不同意（ ） | | | | | | |
| 其他意见建议：  **六、参考CAC初级动物性食品的分类，拟在附录中增加动物性食品类别的意见**  同意（ ） 不同意（ ）  **七、禁用药清单是否列入限量标准：**  同意（ ） 不同意（ ）  理由：  **八、其他意见建议：** | | | | | | |

注：请在相应的意见中划√