



**Verslag van de vergadering van de  
EG-Commissiewerkgroep Implementatie hygiënemaatregelen  
gehouden op: 24 januari 2014 te Brussel**

**Datum** : 24 januari 2014  
**Commissie** : Dhr. De Smet  
Dhr. Ottevanger  
**Ned.Delegatie** : Dhr. Jelsma (NVWA)  
Dhr. Hennecken (EZ)  
Dhr. Rang (VWS)

**Samenvatting**

De belangrijkste punten uit de vergadering:

- o Voedselketeninformatie: na een tweede discussieronde worden de voorstellen voor een meer gerichte invulling van VKI in de varkenssector steeds concreter.
- o *Guidance* separatorvlees: er wordt geen overeenstemming bereikt over de indeling van verschillende vormen van mechanisch gewonnen vlees.
- o *Guidance composite products*: deze *guidance* voor de invoer van producten van gemengde herkomst (plantaardig en dierlijk) werd opnieuw besproken; verdere behandeling vindt plaats in de werkgroep import.
- o Tijdelijke aanpassing certificering bij import zaden voor de productie van kiemgroenten: de Commissie vraagt met spoed op het voorstel te reageren; behandeling in het PCVD van 13 februari a.s.
- o Afvoer onbewerkte runderonderpoten: op verzoek van een lidstaat wordt overwogen toe te staan dat onbewerkte runderonderpoten naar gespecialiseerde bedrijven (waar de bewerking dan plaatsvindt) worden afgevoerd; lidstaten worden uitgenodigd per e mail hierover hun mening te geven.

**1. Voedselketeninformatie**

*Document: Discussion document Food Chain Information (FCI)*

De Commissie licht het voorstel toe; de opmerkingen gemaakt tijdens de vorige werkgroepvergadering zijn verwerkt. Desgevraagd licht de Commissie toe dat de voorstellen (zoals die voor varkens zijn geconcretiseerd) minimumvoorwaarden zijn; lidstaten kunnen zelf aanvullingen (laten) aanbrengen. De Commissie sprak zich niet duidelijk uit of deze aanvullingen van lidstaten dan ook inhoudt dat deze informatie ook door leveranciers uit andere lidstaten moet worden geleverd of dat in dat geval alleen de minimumvoorwaarden gelden.

Nederland en een aantal andere lidstaten merken op dat in de inleiding beter naar voren moet komen dat het ontvangen en gebruiken van de VKI primair een verantwoordelijkheid van het slachthuis is. De Commissie en een aantal lidstaten blijken de opvatting te hebben dat de VKI primair bedoeld is voor de officiële dierenarts.

Het vermelden van alle gebruikte diergeneesmiddelen in een bepaalde periode (60 dagen bij varkens) blijkt veel discussie op te roepen. Verschillende lidstaten zien hier het nut niet van in en willen dit weglaten of vervangen door een verklaring dat de wachtermijnen zijn gerespecteerd. Andere lidstaten steunen het voorstel. Verschillende lidstaten merken op dat bij een groep varkens niet alle dieren dezelfde medicatie gehad zullen hebben. Het aangeven welke varkens welke medicatie hebben gekregen is niet mogelijk; varkens zijn in de meeste lidstaten immers niet individueel gemerkt. Voorgesteld wordt een schatting te vragen van het percentage varkens dat een bepaalde medicatie heeft ondergaan.

**Directie Voeding,  
Gezondheidsbescherming  
en Preventie**

Regulier Overleg Warenwet

Bezoekadres:  
**Rijnstraat 50**  
2515XP Den Haag  
(Hoftoren)

T 070 340 79 11  
F 070 340 55 54  
[www.rijksoverheid.nl](http://www.rijksoverheid.nl)

**Dossierhouders**

VWS-thema's:  
Gijs Theunissen  
[gt.theunissen@minvws.nl](mailto:gt.theunissen@minvws.nl)  
T 070 340 6636  
EZ-thema's:  
Martin Hennecken  
[m.hennecken@minez.nl](mailto:m.hennecken@minez.nl)  
T 070 378 4289

**Ons kenmerk**

VGP/140124 CWG Hygiëne

**Secretariaat ROW**

[dienstpostbusROW-  
EU@minvws.nl](mailto:dienstpostbusROW-EU@minvws.nl)

[www.row.minvws.nl](http://www.row.minvws.nl)

Via deze website kunt u zich  
aanmelden voor de gratis  
ROW-nieuwsbrief.

De Commissie zal de gemaakte opmerkingen verwerken en een aangepast voorstel voor de volgende werkgroepvergadering agenderen.

## **2. Guidance separatorvlees**

*Document: Amendment of the Guidance Document on the implementation of certain provisions of Regulation (EC) No 853/2004 on the hygiene of food of animal origin with regard to Mechanically Separated Meat (MSM)*

De voorliggende aanpassing van de *Guidance* legt nog eens vast dat in de ogen van de Commissie lagedruk-separatorvlees wel degelijk ook separatorvlees is. Het punt van de etikettering komt hier echter niet aan de orde; een stuk daarover zal op 21 februari a.s. in de werkgroep etikettering worden besproken.

Discussie ontstaat over de status van vlees dat in een separator van zenen en pezen wordt ontdaan. De Commissie wijst op de definitie van MSM en merkt op dat dit dus geen MSM is. Verschillende lidstaten willen het echter ook niet als gehakt vlees indelen en menen dat het "vleesbereiding" zou moeten zijn. In deze discussie lijkt een patsituatie te ontstaan. Mogelijk kan de uitspraak in de lopende zaak bij het Europese Hof uitsluitel geven; het verzoek van de Commissie om deze zaak met voorrang te behandelen is echter niet gehonoreerd, zodat op korte termijn geen uitspraak te verwachten is.

De Commissie concludeert dat er een onontwarbare kluwen is ontstaan over hygiëne-, kwaliteits- en gebruiksaspecten van gehakt vlees. Op één punt komt er misschien wel duidelijkheid: de werkgroep microbiologische criteria zal zich buigen over de toepasbaarheid van de normen aan gehakt vlees voor verkleinde vleesgrondstoffen voor de productie van vleesproducten. Eén lidstaat merkt op dat zij deze normen niet van toepassing acht, omdat de producten bij productie worden verhit.

## **3. Equivalentieonderzoek onderzoeksmethoden voor de bepaling van het histaminegehalte in visserijproducten**

*Documenten:*

- presentatie DG joint research centre: "Equivalence testing histamine"
- Final draft report Administrative arrangement DG SANCO and JRC of the reference method for determination of histamine

Franz Ulberth van de DG Joint Research Centre licht het uitgevoerde equivalentieonderzoek toe. DE EU-methode (HPLC) is vergeleken met de Codex-methode (fluorimetrische methode). De methoden verschillen, maar de verschillen in recovery lijken binnen de algemeen geaccepteerde range (70-120%) te liggen. Een vervolgstap is dat een ringtest te organiseren om reproducibility data voor de HPLC-methode te genereren.

Nederland heeft hier geen problemen mee omdat wij al een geaccrediteerde methode gebruiken die een combinatie is van de in de studie onderzochte methoden en de prestatiekenmerken overeen komen met die in de onderhavige studie. Inmiddels kijkt Nederland naar andere, meer moderne technieken (LCMS). Toegelicht wordt dat na de ringtest de methode meer gewicht heeft als de EU de methode bij de Copdex inbrengt.

De Commissie vraagt lidstaten per mail eventueel nader commentaar te leveren.

## **4. Technische specificaties lijsten erkende bedrijven**

*Document: SANCO/2179/2005 Revision 7 Technical specifications in relation to the master list and the lists of EU approved food establishments and certain other specified food establishments*

De Commissie licht het stuk toe. Nu staan er in Traces links naar nationale lijsten van erkende bedrijven. De Commissie wil deze omzetten naar echte lijsten. M.b.v. overdrachtsprotocollen kan dit geautomatiseerd gebeuren.

Tot nu toe zijn alleen lijsten met erkende bedrijven voorzien; daarbij zijn enkele aanvullingen voorzien, o.a. met bedrijven die kiemgroenten produceren. Het is mogelijk om dit op vrijwillige basis uit te breiden naar bepaalde categorieën met geregistreerde bedrijven.

Verschillende lidstaten hebben suggesties voor aanvullende bedrijfscategorieën, bijv. bedrijven die honing produceren voor de export naar 3<sup>e</sup> landen en personen die bevoegd zijn om in het veld wild te beoordelen (gekwalficeerde personen).

De Commissie merkt op dat het kan onderzoeken of bepaalde andere lijsten op vrijwillige basis opgenomen kunnen worden. Zij vraagt de lidstaten suggesties per mail toe te sturen. Dit onderwerp wordt op 13 februari a.s. ter informatie voor de PCVD geagendeerd.

## **5. Presentatie nieuwe Trichinella-regels m.i.v. 1 juni 2014**

De Commissie licht het onderwerp toe. De aanpassing van de regels m.b.t. Trichinella maakt onderdeel uit van de aanpassing van de (varkens)vleeskeuring. In het EP ontstond nog discussie over de wenselijkheid van de aanpassingen, maar het voorstel is daar uiteindelijk toch aangenomen.

In een presentatie geeft de Commissie aan welke voorschriften er vanaf 1 juni 2014 gelden en hoe de regels van de EU en die van de Codex/OIE op elkaar aansluiten.

Een exemplaar van de gegeven presentatie is bij het secretariaat beschikbaar.

## **6. Guidelines import samengestelde producten**

*Document: European Commission Working Document Draft visual guidance on import conditions and import controls of certain composite products from third countries containing products of animal and vegetable origin*

Deze *guidance* voor de invoer van producten van gemengde herkomst (plantaardig en dierlijk) is eerder in deze werkgroep besproken; behandeling vindt echter vooral plaats in de werkgroep *Import Conditions*.

Verschillende lidstaten hebben schriftelijk gereageerd op het voorstel. De Commissie zegt toe naar de gemaakte opmerkingen te zullen kijken. Zij gaat in het bijzonder in op het (door o.a. Nederland ingebrachte) commentaar t.a.v. het al dan niet verplicht zijn van residucontroleprogramma's in het land waar de producten van dierlijke oorsprong vandaan komen. De Commissie meent dat die verplichting voortvloeit uit de Residurichtlijn en is niet van plan de formulering daaromtrent in deze *guidance* aan te passen, maar is wel bereid een verwijzing naar de Residurichtlijn in de *guidance* op te nemen.

Verdere behandeling van dit voorstel zal plaatsvinden in de werkgroep importvoorwaarden.

## **7. AOB**

*tijdelijke certificeringsregeling import zaden ter productie van kiemgroenten*

Bij een FVO-inspectie is gebleken dat China niet aan de EU-invoerbepalingen voor zaden voor de productie van kiemgroenten kan voldoen; China heeft daarop de export gestaakt. Een tijdelijke noodmaatregel is nodig omdat anders binnen enkele weken in de EU geen zaden meer voorhanden zijn voor de productie van taugé.

In de voorgestelde noodmaatregel wordt een alternatief voor het voldoen aan de voorwaarden voor productiebedrijven geboden: in dat geval moeten de zaden voldoen aan de gestelde microbiologische criteria (punten 1.18 en 1.29 van Annex I van Vo 2073/2005). Het importerende bedrijf moet de resultaten van deze test kunnen overleggen aan de bevoegde autoriteiten.

De Commissie vraagt met spoed op het voorstel te reageren; behandeling in het PCVD zal plaatsvinden op 13 februari a.s.

*Afvoer onbewerkte runderonderpoten*

Een lidstaat heeft verzocht de afvoer van onbewerkte runderonderpoten mogelijk te maken. De lidstaat licht de vraag toe. Deze poten worden normaliter afgevoerd als dierlijk bijproduct. In principe zou hiervan wel vlees kunnen worden gewonnen, maar dit moet dan in aparte lokalen op de slachtlocatie gebeuren. Dit is echter niet economisch rendabel; afvoer naar en verwerking in gespecialiseerde bedrijven zou dat wel zijn. EU-Vo 853/2004 staat deze afvoer van niet-bewerkte poten echter niet toe. Dit zou kunnen worden toegestaan; als voorwaarde denkt de lidstaat aan het wassen en vervolgens ongevild en gekoeld (bij 3 graden C) afvoeren. Verschillende landen merken op dat zij vergelijkbare vragen hebben gekregen over de afvoer van ongereinigde magen en darmen.

De Commissie wil nadenken over een uitzonderingsregel, maar verneemt eerst graag van de lidstaten in hoeverre dit idee niet ondersteund wordt. Wanneer daar per e mail niet op wordt gereageerd gaat de Commissie aan een voorstel hiervoor formuleren.

Den Haag, 29 januari 2014