



**Verslag van de vergadering van het Permanent Comité voor planten,
dieren, Voedsel en Diervoeders (PCVD) - sectie
Gewasbeschermingsmiddelenresiduen**

Datum 22 en 23 september 2014

Commissie Bitterhof
Wachtler

EFSA Cugier

Ned. delegatie Martena VWS
Muller NVWA
van der Schee NVWA
Ton Ctgb

**Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie**

Regulier Overleg Warenwet

Bezoekadres
Rijnstraat 50
2515XP Den Haag
(Hoftoren)
T 070 340 7911
F 070 340 5554
www.rijksoverheid.nl

Dossierhouder
Martijn Martena
mj.martena@minvws.nl
T 0 70-3405463

Ons kenmerk
20140922 – Verslag PCVD
gewasbeschermingsresiduen

Section A Information and/or discussion

A.01 *News from the European Food Safety Authority*

1. *Progress under Article 12*
 - *Priorities to be discussed under point A.02*
2. *Progress under Article 10*

Er zijn de afgelopen periode tien reasoned opinions gepubliceerd. Er is nog steeds een achterstand. EFSA heeft nieuwe guidance documenten opgesteld vanwege de nieuwe dossiervereisten van Vo 1107/2009 en vraagt commentaar voor eind september.

3. *Update on Art. 43 mandates*
4. *Data Warehouse Access Policy*

EFSA heeft een presentatie gegeven over Data warehouse.

A.02 *Follow up to EFSA Pesticides Steering Committee in June 2014 and other procedural issues*

- *Priorities under Art. 12 (e.g. pyrethrins, dithiocarbamates, chlorpyrifos, chlorpyrifosmethyl and triclopyr)*
In het EFSA Pesticides Steering Committee is afgesproken om prioritaire stoffen in het interim proces onder te brengen. Enkele stoffen worden mogelijk verplaatst naar de toekomstige procedure. De lidstaten worden uitgenodigd om te reageren op de mogelijke verplaatsing van prioritaire stoffen naar het toekomstige artikel 12 proces. De Commissie vraagt voor 17 oktober commentaar.
- *Import tolerance requests: procedural issues*
De Commissie heeft samen met EFSA een discussiestuk opgesteld over hoe er met aanvragen van importtoleranties moet worden omgegaan. De Commissie vraagt voor 17 oktober commentaar.
- *Changes of residue definitions for risk assessment under Art. 12 (UK request)*
Commentaar voor 17 oktober
- *Involvement of Third Countries in Art. 12 procedures at early stage*
In de huidige Art 12 procedure worden derde landen in een laat stadium bij de SPS notificatie betrokken. De Commissie zoekt een manier om dit eerder in het proces te kunnen doen. Commentaar voor 17 oktober.

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

www.row.minvws.nl
Via deze website kunt u zich
aanmelden voor de gratis
ROW-nieuwsbrief.

A.03 Cumulative risk assessment - State of play:

- *Follow up on ACROPOLIS*
Er is vooruitgang om een follow up project in 2015 en 2016 uit te voeren in opdracht van de Commissie. Het RIVM ondersteunt de werkgroep en biedt ook nog een extra training aan.
- *Data sharing-feedback from MS*
- *Electronic WG (priorities proposed in the WD for the eWG)*

A.04 *Update on chlorate*

De Commissie heeft EFSA gevraagd een opinie over chloraat op te stellen. De lidstaten zijn gevraagd om monitoringdata beschikbaar te stellen. De Commissie stelt geen nieuwe tijdelijke limieten voor en wacht op het advies van EFSA. De Commissie stelt voor om tot die tijd niet te handhaven op de defaultwaarde van 0,01 mg/kg maar eerder op basis van artikel 14 van Vo nr. 178/2002 en een risicobeoordeling. Er wordt hiervan melding gemaakt in de officiële notulen.

A.05 *Monitoring exercise 2016-2018 and monitoring Working document:*

Er wordt in oktober een expertgroep georganiseerd.

A.06 *State of play- approach for acute exposure assessment (IESTI equation (International estimated short-term intake)*

De Commissie heeft een vragenlijst opgesteld waarop gereageerd is door de Lidstaten. Het voorstel is om een elektronische werkgroep in het leven te roepen op basis van deze vragenlijst. EFSA vraagt om aan te geven welke vragen de risk assessors moeten beantwoorden. De Commissie zal in de nabije toekomst een uitnodiging rondsturen met aanvullende informatie. Frankrijk wil een bijdrage leveren en feedback geven op basis van een evaluatie van 20 stoffen.

A.07 *Pesticide residues in conventional and GM crops – proposed approach how to deal with possibly different residue definitions under Reg. (EC) No 396/2005*

De versie van juni 2014 zal een werkdocument van de Commissie worden. Er worden nu geen wijzigingen meer in aangebracht.

A.08 *Annex IV inclusions*

1. *State of play of Annex IV inclusions.*
2. *Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annex IV to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for Trichoderma polysporum strain IMI 206039, Trichoderma asperellum (formerly T. harzianum) strains ICC012, T25 and TV1, Trichoderma atroviride (formerly T. harzianum) strains IMI 206040 and T11, Trichoderma harzianum strains T-22 and ITEM 908, Trichoderma gamsii (formerly T. viride) strain ICC080, Trichoderma asperellum (strain T34), Trichoderma atroviride strain I-1237, geraniol, thymol, ferric sulphate (Iron (III) sulphate), ferrous sulphate (Iron (II) sulphate), folic acid in or on certain products (SANCO/11632/2014)*

De Commissie vraagt voor 17 oktober commentaar.

3. *Follow up on discussion of possible inclusion of Bacillus thuringiensis species in Annex IV to Regulation (EC) No 396/2005: overview of comments received by MS and next steps*

De Commissie overweegt om EFSA om een opinie te vragen over Bt en vraagt Lidstaten en andere betrokkenen om achtergrondinformatie beschikbaar te stellen daarvoor. Bij de aanvraag is ook de afdeling van de Commissie betrokken die aan de hygiënewetgeving werkt.

A.09 *Data protection and Art. 12*

Artikel 12 van de verordening. In Italië speelde een zaak met datasubmissie over tebuconazol. De Commissie reageerde hierop als volgt. Gegevens die worden gevraagd voor een toelating of een wijziging van een toelating vallen onder ppp-verordening (nr. 1107/2009). Het doel van de MRL vaststelling in de residuverordening is niet de toelating van een middel. In de residuverordening is dataprotectie niet geregeld en dat is ook niet nodig, want een art 12 MRL review of een art 10 MRL aanvraag wijzigt niets aan de gegevensbescherming die is geregeld volgens de ppp-verordening.

De zaak in Italië is ingewikkelder en wordt bilateraal afgehandeld.

A.10 *Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annexes II, III and V to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for azoxystrobin, benalaxyl, dimoxystrobin, fluroxypyr, methoxyfenozide, metrafenone, oxadiargyl and tribenuron in or on certain products (Art. 12) (SANCO/11973/2014)*

Nog geen voorstel beschikbaar.

A.11 *Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annexes II and III to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for carfentrazone-ethyl, ethofumesate, etoxazole, fenamidone, fluoxastrobin and flurtamone in or on certain products (Art. 12) (SANCO/11739/2013)*

Er is al een commentaarronde geweest maar er is nog geen definitief voorstel beschikbaar. De notificatie aan WTO/SPS moet nog plaatsvinden. Waarschijnlijk vindt pas in januari 2015 de stemming plaats.

A.12 *Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annexes II, III and V to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for amidosulfuron, dichlorprop-P, fenhexamid, kresoxim-methyl, thiachloprid and trifloxystrobin in or on certain products (Art. 12)(SANCO 11404/2014 Rev.0)*

A. 13 *Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annexes II and III to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for captan, flonicamid, flutriafol, folpet, metalaxyl, pirimicarb, prothioconazole, teflubenzuron in or on certain products (Art. 12) (SANCO/11481/2014)*

Metalaxyl zal in dit voorstel worden opgenomen. Er is nog geen voorstel van de Commissie.

A. 14 *Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annexes II, III and V to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for 2,4,5-T, barban, binapacryl, bromophos-ethyl, camphechlor (toxaphene), chlorbufam, chloroxuron, chlozolate, DNOC, di-allate, dinoseb, dinoterb, dioxathion, ethylene oxide, fentin acetate, fentin hydroxide, flucycloxuron, flucythrinate, formotion, mecarbam, methacrifos, monolinuron, phenothrin, propham, pyrazophos, quinalphos, resmethrin, tecnazene and vinclozolin in or on certain products (Annex V proposal)(SANCO/10701/2014)*

In revisie 1 van het document zijn de aanbevelingen door de EU-RLs opgenomen en ook het commentaar van enkele lidstaten. Amitraz is uit het voorstel gehaald. Dit document is genotificeerd aan WTO/SPS. In november zal dit stuk ter stemming worden voorgelegd. De Commissie vraagt de lidstaten nog commentaar te leveren voor 17 oktober 2014.

- A. 15** *Notifications under Article 18(4) to Reg. (EC) No 396/2005*
- A. 16** *Specific substances:*
1. *Phenmedipham*
De Commissie kan geen voorstel doen voor sla, vanwege het ontbreken van plantmetabolisme gegevens.
 2. *Tebufenozide*
Het advies van EFSA bevat geen aanbevelingen voor hogere MRLs.
 3. *Bupirimate*
EFSA beveelt in haar aanbeveling voorlopige MRLs aan voor verschillende fruitsoorten. Vanwege onzekerheid over de risicobeoordeling kan de Commissie geen nieuwe MRLs voorstellen. Nederland krijgt als EMS nog tot 17 oktober gelegenheid hierop commentaar te leveren.
 4. *tau fluvalinate*
Bij tomaat zijn er onvoldoende gegevens over een metaboliet die tijdens verwerking ontstaat. De Commissie kan geen nieuwe MRL voorstellen.
- A. 17** *Screening exercise on t-MRLs in Regulation (EC) No. 396/2005 that will be expiring in 2013/2014:*
- Een aantal tijdelijke MRLs zal binnenkort verlopen: spinetoram, acibenzolar-S-methyl en oxadixyl.
- A. 18** *Designation of MS for MRL applications*
- Geen nieuws
- A. 19** *Extrapolation Guidance Document updating – Presentation of the doc SANCO 7525/VI/95 - Rev. 10 (draft)*
- De Commissie heeft nog geen nieuwe versie gereed waarin het laatste commentaar in is opgenomen. De Commissie zal eerst werken aan de extrapolatietabel. Deze tabel zal begin oktober voor commentaar rondgestuurd worden.
- De door de Commissie voorgestelde basisregels voor extrapolatie leverden te veel discussie op en dit onderdeel wordt niet voortgezet. Voor de algemene regels wil de Commissie wachten op de update van de OECD guideline on field crop trials. Wat betreft deze draft OECD guideline wil de Commissie een geharmoniseerd commentaar opstellen en vraagt de lidstaten voor 17 oktober 2014 te reageren.
- De vraag of Hongarije in 2 residuklimaatzones kan worden opgedeeld is bij nader inzien niet mogelijk. De Commissie bestudeert nu een ander voorstel hierover.
- A. 20** *Update on foods intended for infants and young children – delegated acts under Reg. 609/2013*
- De Commissie is voornemens de bijlagen te herzien. De EU-RLs zullen worden geconsulteerd over de LOQs en EFSA zal gevraagd worden om te kijken naar de risico's voor kleine kinderen.
- A. 21** *RASFF SOPS and working instructions*
- De RASFF SOPS worden in een andere sectie van SCPAFF besproken. De werkinstructies worden in dit Comité besproken en zijn alleen voor residuen. Er is nog een aantal discussiepunten in het voorstel waaronder de notificatie van importproducten en de meetonzekerheid bij de risicobeoordeling. Voor de volgende vergadering zal er een voorstel worden voorbereid.
- A. 22** *ECPA position paper on fish metabolism /fish feeding studies*
- De Commissie vraagt commentaar voor eind oktober. Duitsland werkt ook aan een guidance document voor het vaststellen van MRLs in vis.
- A. 23** *German project on compilation of processing factors*

Voor het opnemen van processing factoren in de lijst van de BfR is er een voorstel van Duitsland voor kwaliteitscriteria. Er werd gevraagd om commentaar voor 24 okt ook aan de BfR te sturen.

A. 24 *State of play biocides*

A. 25 *News from EU-Reference Laboratories*

Er werd een presentatie gegeven over Single Residue Methods strategy en het voorkomen van chlooraat. Opvallend is de afname van de chlooraatgehalten gedurende 2014.

A. 26 *AOB*

1. State of play Art. 15(5)

De Commissie vraagt voor 3 oktober commentaar op de voorgestelde vernieuwde beschrijving van de uit te voeren scope van de analyse.

2. TTIP

Met betrekking tot bilateraal overleg met de VS is de Commissie van mening alleen zaken te behandelen die niet al op internationaal niveau bediscussieerd worden.

3. News on Annex I (publication, revision by linguistic experts and corrigenda)

4. Approach for MRL application propaquizafop

Voor propaquizafop zijn MRLs op twee plaatsen vastgesteld, die verschillend zijn. Propaquizafop is een ester van quizalofop. De Commissie vraagt om commentaar voor 17 oktober hoe dit op te lossen.

5. Guidance document on implementation of Reg. 178/2002 – request from NL

NL maakt er op attent dat het guidance document bij de Algemene Levensmiddelenverordening (nr. 178/2002) de residuerverordening (nr. 396/2005) niet noodzakelijkerwijs als voedselveiligheidswetgeving ziet, met als gevolg dat bij niet-schadelijke MRL-overschrijding geen meldplicht zou bestaan. NL vindt dit ongewenst en vraagt een uitspraak van de commissie hierover. De CIE neemt het op met de sectie die Vo 178/2002 beheert.

6. New Commission – changes for SANCO

Er is een reorganisatie geweest binnen de Commissie. Er is een nieuw hoofd van SANCO. Verder worden de onderwerpen Biociden en voedselverspilling aan deze DG toegevoegd.

7. MRL database – language versions

De Commissie zal aan de lidstaten vragen of zij het nodig vinden om alle vertalingen in residudatabase te hebben. Het systeem moet eenvoudiger omdat er nu gemakkelijk fouten worden gemaakt

8. Annex I

Annex I is in juli 2014 gepubliceerd en zal per 1 januari 2014 van kracht worden.

Er zijn nog correcties in de Engelse versie nodig en ook zijn er nog fouten in vertalingen. De Commissie zal een corrigendum opstellen.

De Commissie is voornemens om volgend jaar nog een aanpassing te doen. Een lidstaat heeft een vraag over voetnoot 1.

9. Codex

De voorbereidende Raadswerkgroepen worden volgend jaar op 10 en 25 maart gehouden.

Section B **Draft(s) presented for an opinion**

B.01 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annexes II and III to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for acetamiprid, chromafenozide, cyazofamid, dicamba, difenoconazole, fenpyrazamine, fluazinam, formetanate, nicotine, penconazole, pymetrozine, pyraclostrobin, tau-fluvalinate and tebuconazole in or on certain products (SANCO/10768/2014 rev.3)

(B.01_SANCO_10768_2014 Rev. 3) – Re-voting of proposal

Revisie 4 is ter herstemming voorgelegd, vanwege fouten veroorzaakt door de database in het voorstel wat in juni 2014 ter stemming is gebracht. Het voorstel werd met een gekwalificeerde meerderheid aangenomen. Een lidstaat was niet vertegenwoordigd.

Legal Basis: Articles 14(1)(a)

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

B.02

Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annexes II, III and V to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for 1,4-dimethylnaphthalene, benfuracarb, carbofuran, carbosulfan, ethephon, fenamidone, fenvalerate, fenhexamid, furathiocarb, imazapyr, malathion, picoxystrobin, spirotetramat, tepraloxymid and trifloxystrobin in or on certain products (Art. 10) (SANCO/11658/2014 rev.1)

(B.02_SANCO_11658_2014 Rev. 1)

Ethephon

Een lidstaat stelt dat er een overschrijding van de ARfD was bij een gehalte van 1,4 mg/kg dat onder het niveau van de nieuwe waarde van de MRL (1,5 mg/kg) ligt. Een andere lidstaat stelt voor om 1 mg/kg in plaats van 1,5 mg/kg te nemen. Meerdere lidstaten onderstrepen het belang van het wijzigingen van de IESTI rekenmethode om te voorkomen dat bij waarden onder de MRL overschrijdingen van de ARfD plaatsvinden. Daarnaast werd onderstreept dat de versie 3 van het PRIMo model wordt ingevoerd. Een lidstaat stelt dat er meerdere rapid alerts zijn geweest bij ethephon op druiven.

Revisie 2 werd ter stemming voorgelegd. De Commissie heeft uiteindelijk de nieuwe MRL voor ethephon op druiven niet in het voorstel opgenomen en zal hier later op terug komen.

Malathion

Er worden geen voorlopige MRLs in artikel 10 vastgesteld, bijv. de MRL voor aardbeien wordt niet overgenomen omdat er gegevens missen. Voor sla en citrus zijn nieuwe gegevens aangeleverd en zijn in het voorstel nieuwe MRLs opgenomen.

Carbofuran

Er is eerder discussie geweest over de residudefinitie. Er is een nieuw voorstel gedaan waarin rekening is gehouden met alle opmerkingen van lidstaten.

Fenhexamid

Voor blauwe bes en cranberries werden de MRLs verhoogd.

Legal Basis: Articles 14(1)(a), 18(1)(b)

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Revisie 2 werd ter stemming voorgelegd. De Commissie heeft uiteindelijk de nieuwe MRL voor ethephon op druiven niet in het voorstel opgenomen en zal hier later op terug komen. Het voorstel werd met een gekwalificeerde meerderheid aangenomen. Een lidstaat stemde tegen.

B.03 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annexes III and V to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for guazatine in or on certain products (Art. 12) (Doc SANCO/11940/2014 Rev. 0)

(B.03_SANCO_11940_2014 Rev. 0)

Legal Basis: Articles 14(1)(a), 18(1)(b) and 49(2) of Regulation (EC) No 396/2005

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

- Update on the COM follow up to the Art. 10 EFSA reasoned opinion on guazatine in citrus

Besproken in het overleg. EFSA heeft de MRL voor citrus beoordeeld. Het voorstel van de Commissie is om de MRL op de ondergrens te zetten (LOQ van 0,05 mg/kg). Het voorstel wordt niet gewijzigd.

Uiteindelijk heeft de Commissie besloten om het voorstel niet in stemming te brengen.

B.04 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annexes II, III and V to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for 2-naphthyloxyacetic acid, acetochlor, chloropicrin, diflufenican, flurprimidol, flutolanil and spinosad in or on certain products. (Art. 12) (SANCO/10045/2014 Rev. 1) (Article 12)

(B.04_SANCO_10045_2014 Rev. 1)

Legal Basis: Articles 14(1)(a), 18(1)(b) and 49(2) of Regulation (EC) No 396/2005

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Revisie 2 werd ter stemming voorgelegd. Het voorstel werd met een gekwalificeerde meerderheid aangenomen.

B.05 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annexes II, III and V to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for 1,3-dichloropropene, bifenox, dimethenamid-P, prohexadione, tolylfluand and trifluralin in or on certain products (Article 12) (Doc SANCO/10224/2014 Rev. 2)

(B.05_SANCO_10224_2014 Rev. 2)

Legal Basis: Articles 14(1)(a), 18(1)(b) and 49(2) of Regulation (EC) No 396/2005

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

In revisie 2 werd voorgesteld om voor enkele granen de MRL van bifenox te verhogen naar het niveau, dat door EFSA voorgesteld was.

Het voorstel werd met een gekwalificeerde meerderheid aangenomen.

B.06 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annexes II, III and V to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as

regards maximum residue levels for bone oil, carbon monoxide, cyprodinil, dodemorph, iprodione, metaldehyde, metazachlor, paraffin oil (CAS 64742-54-7), petroleum oils (CAS 92062-35-6) and propargite in or on certain products. (Article 12)(SANCO/10565/2014 Rev. 1

(B.06_SANCO_10565_2014 Rev. 1)

Legal Basis: Articles 14(1)(a), 18(1)(b) and 49(2) of Regulation (EC) No 396/2005

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Metalaxyl en lambda-cyhalothrin zijn uit het voorstel gehaald. Voor metalaxyl wacht de Commissie op een nieuwe aanbeveling door EFSA waar de MRLs van metalaxyl ook in meegenomen zijn. Voor lambda-cyhalothrin wacht de Commissie op een beslissing over nieuwe toxicologische eindpunten.

De Commissie heeft propargite verplaatst van de vorige vergadering naar de huidige vergadering omdat er destijds op het laatste moment nog data waren aangeleverd. Na enige discussie geeft de Commissie aan dat het voorstel zal worden doorgezet.

Voor metazachlor werden LOQs verlaagd na overeenstemming over de sommering van LOQs van de metabolieten. Bij producten waar geen gebruik gerapporteerd is werd de LOQ niet gesommeerd, maar de hoogste LOQ van een van de componenten van de residudefinitie genomen. De afgesproken regel zal in het werkdocument over Artikel 12 opgenomen worden.

Er werden verder nog enkele wijzigingen aangebracht naar aanleiding van commentaar van enkele lidstaten met name voor iprodione.

Revisie 2 werd ter stemming voorgelegd. Het voorstel werd met een gekwalificeerde meerderheid aangenomen.

B.07

Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annex IV to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for lactic acid, Lecanicillium muscarium strain Ve6, chitosan hydrochloride and Equisetum arvense L. in or on certain products (SANCO/11157/2014 Rev. 2)

(B.07_SANCO_11157_2014 Rev. 2)

Legal Basis: Article 5(1) of Regulation (EC) No 396/2005

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Geen wijzigingen. Het voorstel werd met een gekwalificeerde meerderheid aangenomen.

Den Haag 2014