



> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

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

Datum 24 en 25 november 2014

Commissie Bitterhof
Wachtler

EFSA Jarrah

Ned. delegatie Martena WWS
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

141124 - Verslag PCVD
gewasbeschermingsresiduen

Section A Information and/or discussion

A.01 *Presentation of the new voting rules*

De Cie presenteert nieuwe regels voor het stemmen. Er is sprake van een gekwalificeerde meerderheid als landen met meer dan 65% van de bevolking van de Europese Unie voorstemmen. Als een lidstaat de oude regels wil toepassen, wordt op die manier gestemd.

A.02 *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)*

Nog geen nieuw voorstel beschikbaar.

A.03 *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, indolylacetic acid, indolylbutyric acid, pirimicarb, prothioconazole and teflubenzuron in or on certain products (Art. 12) (SANCO/11481/2014-Rev. 0)*

Er kan tot 8 december schriftelijk commentaar worden geleverd. Het uiteindelijke voorstel gaat om de stoffen 1-methylcyclopropene, flonicamid, flutriafol, indolylacetic acid, indolylbutyric acid, pethoxamid, pirimicarb, prothioconazole and teflubenzuron.

A.04 *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, dimoxystrobin, fluroxypyr, methoxyfenozide, metrafenone, oxadiargyl and tribenuron in or on certain products (Art. 12) (SANCO/11973/2014)*

In februari zal dit document ter stemming voorgelegd worden

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.05 *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 amidosulfuron, fenhexamid, kresoxim-methyl, thiacloprid and trifloxystrobin in or on certain products (Art. 12) (SANCO/11404/2014-Rev 0)*

Er kan tot 8 december schriftelijk commentaar worden geleverd.

A.06 *Monitoring of pesticides residues*

- *EU multiannual programme 2016-2018 (SANCO/12097/2014-Rev 0)*

Er kan tot 8 december schriftelijk commentaar worden geleverd. Er zal in februari 2015 over worden gestemd.

Note taking of Working document SANCO/12745/2013-Rev 3

Er is nota genomen van dit document waarin enkele wijzigingen zoals besproken in de vergadering zullen worden opgenomen.

A.07 *Extrapolation Guidance Document updating. Presentation of the document SANCO 7525/VI/95 - Rev. 10, for Note taking*

Er kan tot 8 december schriftelijk commentaar worden geleverd. In januari komt dan een nieuwe versie waarvan in februari nota genomen kan worden.

A.08 *RASFF SOPs and working instructions for Note Taking*

Er komt een nieuwe versie waarvan in februari nota genomen kan worden.

A.09 *Art. 10 procedures –*

1. *COM Discussion paper on import tolerances*
Er is een nieuwe versie van het document, waar tot 5 januari commentaar op geleverd kan worden.
2. *Update from EFSA on documents presented at the 2014 Pesticides Steering Committee (EFSA)*
3. *Updated MRL application form*

A.10 *Art. 12 procedures*

1. *Priorities under Art. 12 (e.g. pyrethrins, dithiocarbamates, chlorpyrifos, chlorpyrifosmethyl and triclopyr)*
2. *Changes of residue definitions for risk assessment under Art. 12*
3. *Involvement of TCs in Art. 12 procedures at early stage*
Commentaar gevraagd voor 5 januari.
4. *Feedback from MSs on experiences with the follow up table on data gaps under Art. 12 on EFSA Extranet*
5. *Data protection – follow up from last meeting*

A.11 *Specific substances:*

1. *Dichloprop-P*

Er wordt aan een Art 12 voorstel gewerkt met oude GAPs. In 2018 komt er een nieuwe dossier gebaseerd op lagere GAPs vanwege gebruiksrestricties (birds and mammals)

2. *Quizalofop/propaquizafop*

EFSA zal twee opties uitwerken

3. *Copper compounds*

EFSA heeft oktober 2014 een reasoned opinion over koperverbindingen in wild gepubliceerd. Koper in wild is afkomstig uit het milieu. Er wordt gesproken of er op basis van monitoring data een MRL voor koper in wild moet worden vastgesteld. Lidstaten worden om monitoring data gevraagd en tot 5 januari kan commentaar worden geleverd.

4. Mercury compounds

Kwikverbindingen zijn tot in de jaren zeventig gebruikt als gewasbeschermingsmiddel en dit gebruik is nu niet meer toegelaten. De defaultwaarde van 0,01 mg/kg is daarom van toepassing op kwikresiduen in levensmiddelen maar er zijn tevens kwiknormen voor bepaalde levensmiddelen opgenomen in de contaminantenverordening. Deze overlap wordt bediscussieerd in de vergadering. Commentaar kan tot 5 januari worden ingediend.

- A.12** *News from the European Food Safety Authority (EFSA):*
1. *Progress under Article 12*
2. *Progress under Article 10*
3. *Update on Art. 43 mandates*
- A.13** *CCPR 2015 – state of play of preparations*
Het EFSA scientific report komt eind februari of begin maart beschikbaar. De Raadswerkgroepen vinden 10 en 25 maart plaats en de CCPR is van 13 t/m 18 april 2015.
- A.14** *Update of Membership list for CIRCA BC*
Reageren voor 30 november.
- A.15** *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 Streptomyces K61, Beauveria bassiana strains ATCC 74040 and GHA, Candida oleophila strain O, Metarhizium anisopliae strain BIPESCO 5/F52, Paecilomyces fumosoroseus strain Fe9901 and Pseudomonas sp. strain DSMZ 13134 in or on certain products (SANCO/12426/2014)*
Dit voorstel komt in februari op de agenda
3. *Follow up on discussion of possible inclusion of Bacillus thuringiensis species in Annex IV to Regulation (EC) No 396/2005 : next steps*
De commissie is een mandaat voor EFSA aan het opstellen om naar de nieuwe gegevens te kijken
- A.16** *Footnotes for substances in the Reg. 669/2008 (Art. 15(5))*
Op 12 januari is een werkgroep over dit onderwerp.
- A.17** *Update on foods intended for infants and young children*
EFSA is om technische assistentie gevraagd.
- A.18** *Cumulative risk assessment - State of play*
Het RIVM gaat de werkgroep voor cumulatieve risicobeoordeling ondersteunen. De volgende bijeenkomst van de werkgroep zal op 23 januari zijn.
- A.19** *Notifications under Article 18(4) to Reg. (EC) No 396/2005 - Notification of Austria on phosphonates in horseradish*
Oostenrijk heeft een nationale MRL met een looptijd van twee jaar vastgesteld voor fosfonaat in mierikswortel.
- A.20** *Designation of MS for MRL applications*
- A.21** *Outcome of the survey on the MRL database – language versions (results collected by EU RL)*
De Cie stelt voor om de voetnoten in de MRL database alleen nog in het Engels weer te geven. Deze voetnoten zijn wel in alle talen terug te vinden in de wetgeving waarnaar verwezen wordt in de database. Het doel is om het updaten van de database te versnellen.
- A.22** *Summing up LOQs for substances with complex residue definitions*
De Commissie vraagt voor 5 januari commentaar te leveren.

A.23 *Interpretation of Reg. 178/2002 with regard to pesticides residues*

De voorliggende vraag was of een overschrijding van een MRL zonder een overschrijding van een gezondheidskundige grenswaarde er toe leidt dat het product als ongeschikt voor menselijke consumptie en tevens daardoor als onveilig zoals bedoeld in artikel 14 van de Algemene levensmiddelenverordening (ALV) moet worden gezien waardoor een dergelijke overschrijding onder artikel 19 van de ALV bij de bevoegde autoriteit moet worden gemeld. Er was onvoldoende steun om in dat licht dergelijke overschrijdingen als onveilig te zien.

A.24 *Data requirements on fish feeding /fish metabolism studies*

Dit document wordt niet definitief gemaakt omdat er geen test guidelines zijn.

A.25 *German project on processing factors*

A.26 *AOB*

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, amisulbrom, bupirimate, clofentezine, ethephon, ethirimol, fluopicolide, imazapic, propamocarb, pyraclostrobin and tau-fluvalinate in or on certain products (Art. 10) (SANCO/12427/2014)*

(B.01_SANCO_12427_2014 Rev. 1)

Legal Basis: Article 14(1)(a)

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Ethephon

EFSA heeft voor ethephon op druiven een MRL voorgesteld van 1,5 mg/kg. De Cie stelt een waarde van 1,1 mg/kg voor die overeenkomt met de niet afgeronde uitkomst van de MRL-berekening met de *OECD calculator*. Lidstaten vonden echter dat kon worden afgeweken van deze uitkomst en dat kon worden aangesloten bij de rekenwijze van de Codex Alimentarius waarbij een waarde van 1,0 mg/kg zou worden afgeleid. Deze waarde is ter stemming gebracht.

Revisie 2 is ter stemming gebracht en met een gekwalificeerde meerderheid aangenomen.

B.02 *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 azoxystrobin, chlorantraniliprole, cyantraniliprole, dicamba, difenoconazole, fenpyroximate, fludioxonil, glufosinate-ammonium, imazapic, imazapyr, indoxacarb, isoxaflutole, mandipropamid, penthiopyrad, propiconazole, pyrimethanil, spirotetramat and trinexapac in or on certain products (CXL implementing measure) (SANCO/12387/2014)*

(B.02_SANCO_12387_2014 Rev. 1)

Legal Basis: Article 14(1)(a)

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Revisie 2 is ter stemming gebracht en met een gekwalificeerde

meerderheid aangenomen.

- B.03** *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 2,4,5-T, barban, binapacryl, bromophos-ethyl, camphechlor (toxaphene), chlorbufam, chloroxuron, chlozolate, DNOC, di-allate, dinoseb, dinoterb, dioxathion, ethylene oxide, fentin acetate, fentin hydroxide, flucycloxuron, flucythrinate, formothion, mecarbam, methacrifos, monolinuron, phenothrin, propham, pyrazophos, quinalphos, resmethrin, tecnazene and vinclozolin in or on certain products (Annex V proposal)((SANCO/10701/2014)*

(B.03_SANCO_10701_2014 Rev. 2)

Legal Basis: Article 14(1)(a), Article 18(1)(b) and Article 49(2)

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Revisie 2 is ter stemming gebracht en met een gekwalificeerde meerderheid aangenomen.

- B.04** *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. 2)*

(B.04_SANCO_11940_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)

Er is door een bedrijf uit een derde land een verzoek gedaan om de wetenschappelijke basis van het voorstel voor guazatine te onderwerpen aan een formele toets. Deze toetsing vindt nu plaats en het voorstel is niet ter stemming gebracht. De verwachting is dat dit begin volgend jaar na afronding van de juridische toets zal gebeuren.

- B.05** *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 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 and sucrose in or on certain products (SANCO/11632/2014 Rev. 2)*

(B.05_SANCO_11632_2014 Rev. 2)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Er is nog discussie over dit voorstel en het is niet ter stemming gebracht.