



> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

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

Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie

Regulier Overleg Warenwet

1. Commissievergadering gewasbeschermingsmiddelen - residuen van gewasbeschermingsmiddelen;
2. Commissievergadering gewasbeschermingsmiddelen – wetgeving

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511VX Den Haag

T 070 340 7911
F 070 340 5554
www.rijksverheid.nl

Datum 21 - 22 september 2015

Commissie Bitterhof
Wachtler
Reinert
Vanheusden
Hofkens
Manos
Leguen De Lacroix

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

EFSA Dujardin
Mohimont

Ons kenmerk
Verslag PCVD pesticiden
residuen d.d. 21 en 22
september 2015

Ned. delegatie Martena VWS
Poelmans NVWA
Van der Schee NVWA
Ton Ctgb

Secretariaat ROW
[_dienstpostbusROW-
EU@minvws.nl](mailto:_dienstpostbusROW-EU@minvws.nl)
www.row-minvws.nl

**1. Commissievergadering gewasbeschermingsmiddelen -
residuen van gewasbeschermingsmiddelen**

Section A Information and/or discussion

A.01 *Update of the Guidance document on criteria for the inclusion of active substances into Annex IV of Regulation (EC) N° 396/2005 (SANCO/2013/11188) (For note taking)*

Er is nota genomen van dit document.

A.02 *Updating on the state of play of the revision of the "Extrapolation Guidance Document" (SANCO 7525/VI/95 - Rev. 10)*

A.03 *Working document on the summing up of LOQs in case of complex residue definitions: state of play (SANCO/12574/2014)*

EFSA heeft naar het voorstel gekeken en een positief advies gegeven. Het document zal nog iets worden aangepast waarna in de vergadering van november nota van genomen kan worden van revisie 4 van het document.

A.04 *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for propiconazole and spiroxamine in or on certain products (Art. 12) (SANTE/11621/2015-Rev0)*

De commissie werkt aan een voorstel.

A.05 *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for carfentrazone-ethyl, ethofumesate, etoxazole, fenamidone, fluoxastrobilin and flurtamone in or on certain products (Art. 12) (SANCO/11739/2013)*

De commissie werkt aan een voorstel.

A.06 *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for acrinathrin, bifenthrin, carbetamide, cinidon-ethyl, fenpropimorph, metalaxyl, triflurosulfuron in or on certain products (Art. 12) (SANCO/11418/2015-Rev. 0)*

De commissie werkt aan een voorstel.

A.07 *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for AMTT, diquat, dodine, glufosinate and tritosulfuron in or on certain products (Art. 12) (SANTE/10376/2015-Rev. 0)*

De commissie werkt aan een voorstel.

A.08 *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for atrazine and potassium thiocyanate in or on certain products (SANTE/11654/2015)*

De commissie heeft kort een voorstel gepresenteerd en vraagt om commentaar. *Commentaar kan tot 15 oktober worden ingestuurd.*

A.09 *News from the European Food Safety Authority:*

1. *Progress under Article 12 of Regulation (EC) No 396/2005*
2. *Progress under Article 10 of Regulation (EC) No 396/2005*
3. *Update on Art. 43 mandates of Regulation (EC) No 396/2005*

A.10 *Procedures for routine MRL setting under Regulation (EC) No 396/2005 procedures*

1. *EFSA procedures as discussed at June PAFF meeting*

Het discussiedocument is zo goed als klaar. Nieuwe versies van EFSA formats, guidelines en rekensheets zijn beschikbaar op CIRCABC. Redactionele punten kunnen per email toegestuurd worden aan EFSA.

Toepassen vanaf 1 oktober.

2. *Update from SANTE on procedures:*

- *Planned revision of SANCO/01981/2008 - State of play*

A.11 *Art. 12 of Regulation (EC) No 396/2005 procedures*

1. *Priorities under Art. 12*

Er is informatie dat er een nieuwe metabool van metam is geïdentificeerd die ook bij dazomet wordt gevonden. EFSA zal de consequenties van deze bevinding beoordelen. Er wordt echter geen extra prioriteit aan deze activiteit gegeven omdat de metabool geen reden tot zorg geeft.

Voor imazalil zijn nieuwe gegevens ontvangen, art 12 voor deze stof zal van start gaan.

Voor prochloraz kan op basis van de beschikbare gegevens art. 12 procedure van start gaan. In de volledigheidprocedure kunnen de ontbrekende gegevens aangeleverd worden.

2. *Other issues*

A.12 *Specific substances:*

1. Chlorate

Er wordt voorgesteld om MRL's vast te stellen op basis van de monitoringsgegevens van chloraat. Er zou daarbij rekening gehouden moeten worden met het nut van het gebruik van chloor voor hygienedoeleinden. De Commissie zal een voorstel doen voor MRL's in de vergadering in november. Commentaar kan tot 15 oktober worden ingestuurd.

2. Fosetyl/phosphonates

Er was meer steun voor de optie om in een vergadering op 22 en 23 oktober te stemmen over een voorstel om de tijdelijke MRL's te verlengen dan voor de optie om de tijdelijke MRL's zoals gepland op 1 januari 2016 naar het oude niveau terug te brengen. Een belangrijke overweging bij de steun voor de eerste optie was dat er inmiddels gegevens uit veldproeven worden gegenereerd om uiteindelijk importtoleranties te kunnen aanvragen. Er werd door meerdere Lidstaten op gewezen dat het belangrijk is om bij de eerste optie duidelijke criteria vast te stellen waaraan voldoen moet worden om deze MRL's te kunnen verlengen.

3. Copper compounds

Er is ook gekeken naar de risicobeoordeling die bij diervoeders is gedaan en het resultaat daarvan zal bij een volgende vergadering worden behandeld.

4. Mercury

Er wordt een discussiedocument besproken over het overbrengen van MRL's voor kwik naar de contaminantenverordening waarbij deze na een mogelijke aanpassing worden omgezet in maximumgehalten. Er zal verder worden gewerkt aan het discussiedocument en dit zal in komende vergaderingen worden besproken.

5. New active substances currently under discussion in the Legislation Committee

A.13 *Monitoring exercise 2017-2019 and monitoring Working document – small monitoring WG*

Er wordt een ad hoc werkgroep georganiseerd om een voortel te bespreken.

A.14 *State of play - approach for acute exposure assessment (IESTI equation (International estimated short-term intake))*

Op 7 september heeft in Geneve een internationale bijeenkomst voor stakeholders over de IESTI-rekenmethode plaatsgevonden en op 8 en 9 september werd een bijeenkomst hierover voor experts gehouden. Eind van dit jaar zal een rapport over de bijeenkomsten verschijnen op de website van EFSA waar nu al de presentaties zijn gepubliceerd.

A.15 *Codex Committee for Pesticides Residues (CCPR)*

- *Global Zoning Project – update from discussions at OECD*
EFSA zal een eerste reactie geven op de voorgestelde aanpak in dit project. Ook de Lidstaten worden gevraagd om hierop te reageren. Commissie vraagt mening van de Lidstaten of verdere werkzaamheden moeten worden gedaan t.a.v. het Global Bestemmingsplan Project. Reactie voor 30 september 2015.
- *Submission of harmonised monitoring data from EFSA on behalf of MSs to JMPR*
Er is geen bezwaar bij de Lidstaten om data uit de monitoring te verstrekken aan JMPR. De vervolgstappen komen in november aan de orde.

- *Approach for prioritisation of substances for inclusion in priority list*

De Commissie vraagt aan de Lidstaten of er een afgestemde Europese reactie moet worden gegeven. Ook vraagt de Commissie om een reactie over de gewenste verhouding tussen oude en nieuwe actieve stoffen. Er kan tot 9 oktober worden gereageerd.

- *Work organisation for preparation of the work in eWG for cucurbits and cereals*

Er is een discussie over de indeling van cucurbitaceae en granen waaronder pseudogranen, gerst en tarwe als vervolg op de discussies in de CCPR. De Lidstaten worden gevraagd om voor 15 oktober te reageren.

A.16 *Screening exercise on t-MRLs in Regulation (EC) No. 396/2005 that will be expiring in 2015/2016*

A.17 *Inclusions in Annex IV of Regulation (EC) No 396/2005*

1. *State of play of Annex IV inclusions*
2. *Exchange of views of the Committee as regards inclusion into Annex IV to Regulation (EC) No 396/2005 of 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 *Cydia pomonella* granulovirus (CpGV), hydrolysed proteins, Straight Chain Lepidoptera pheromones, potassium iodide and sodium hydrogen carbonate in or on certain products. (SANTE/11406/2015)*
3. *Follow up on discussion of possible inclusion of *Bacillus thuringiensis* species: update on the state of play.*

A.18 *Update on foods intended for infants and young children*

Een update van de bestaande wetgeving wordt binnenkort aan het Parlement en de Raad voorgelegd. De eisen aan residuen van gewasbeschermingsmiddelen zijn daarbij gelijk gebleven. Op advies van EFSA zal de autoriteit gevraagd worden op welke wijze residulimieten voor zuigelingen- en babyvoeding moeten worden afgeleid. EFSA zal ook kijken naar de verschillen in residudefinitie tussen deze wetgeving en Verordening 396/2005.

A.19 *Cumulative risk assessment*

1. *Cumulative Assessment Groups for the effects on the nervous and thyroid systems: hazard characterisation*

Een werkdocument is verspreid. Commentaar kan tot 15 oktober worden ingestuurd.

2. *Second physical meeting CRA working group*

De lidstaten worden gevraagd voor 16 november deskundigen voor te dragen om deel te nemen aan deze bijeenkomst

3. *Data sharing within electronic working group*

A.20 *Notifications under Article 18(4) to Reg. (EC) No 396/2005*

A.21 *Designation of Member States for maximum residue levels (MRL) applications*

A.22 *Information on ongoing work on endocrine disruptors and substances falling under the other cut-off criteria*

Er worden actieve stoffen van gewasbeschermingsmiddelen en biociden gescreend op hormoonversturende effecten waarbij de interimcriteria voor hormoonverstoring worden gebruikt. Binnenkort zal meer informatie beschikbaar komen over dit project.

A.23 *Planned evaluations of Reg. (EC) No. 396/2005 and Reg. (EC) No. 1107/2009 – State of play*

Er worden voorbereidingen gedaan om een evaluatie van Verordeningen 396/2005 en 1107/2009 uit te voeren. Er zal een vragenlijst worden ontwikkeld om betrokkenen en later ook het publiek om commentaar te vragen om input voor deze evaluatie.

A.24 *Update on the state of play of RASFF Rapid Alert System for Food and Feed (RASFF) Standard Operating Procedures and working instructions*

De SOP wordt binnen de Cie nog besproken en voor de volgende vergadering zal er een nieuwe versie zijn

A.25 *Update on the state of play of MRL setting for biocides*

De Commissie licht een nieuw discussiedocument voor het vaststellen van MRL's voor residuen van biociden in levensmiddelen toe. Uit de hieropvolgende discussie bleek dat er tussen de Lidstaten verschillen zijn in standpunten over de wijze waarop MRL's voor biociden moeten worden vastgesteld. De lidstaten kunnen tot 10 oktober 2015 commentaar te geven op de voorgestelde aanpak.

A.26 *AOB*

Extractie efficiency analyse methoden:

BFR heeft een werkgroep in het leven geroepen en een voorstel gedaan voor een richtsnoer. Ontwerptekst is beschikbaar. Commissie wil het richtsnoer bekijken in het licht van andere guidances.

Commentaar gevraagd, binnen twee maanden direct naar dr. Steinborn (BFR)

Wijziging classificatie karwij:

Verzoek om karwij in te delen bij de groep van als specerij gebruikte zaden. Omdat de productcode vast ligt is een andere indeling niet mogelijk. Er wordt bekeken of er een mogelijkheid voor een oplossing is in de nieuwe extrapolatie guidance.

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, III and V to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for ametoctradin, chlorothalonil, diphenylamine, flonicamid, fluazinam, fluoxastrobin, halauxifen-methyl, prothioconazole, thiacloprid and trifloxystrobin in or on certain products (Art. 10) (SANTE/11195/2015-Rev. 2)*

(B.01_ SANTE_11195_2015_Rev. 2)

Legal Basis: Article 14(1)(a) of Regulation (EC) No 396/2005

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

MRL's voor propamocarb worden ook onder dit voorstel behandeld. Er is enige discussie over consumptie van rauwe prei in relatie tot de inname van propamocarb. Nederlandse consumptiegegevens wijzen uit dat de consumptie van rauwe prei beperkt is in Nederland. Revisie 3 is ter stemming gebracht en met unanimititeit van stemmen aangenomen.

B.02 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annex III to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for oxadixyl and spinetoram in or on certain products (SANTE/10543/2015-Rev. 2)*

(B.02_ SANTE_10543_2015_Rev. 2)

Legal Basis: *Article 14(1)(a), Article 16(1)(a) and Article 49(2) of Regulation (EC) No 396/2005*

Procedure: *Regulatory procedure with scrutiny (2 months)*

De verordening zou eerst na 6 maanden in werking treden omdat het hier een correctie van CXLs betreft is deze periode teruggebracht tot 20 dagen na publicatie. Revisie 3 is ter stemming gebracht en met unanimititeit van stemmen aangenomen.

B.03 *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 1-methylcyclopropene, flonicamid, flutriafol, indolyacetic acid, indolybutyric acid, pethoxamid, pirimicarb, prothioconazole and teflubenzuron in or on certain products (Art. 12) (SANCO/11481/2014-Rev. 2)*

(B.03_ SANCO_11481_2014 Rev. 2)

Legal Basis: *Article 14(1)(a) and Article 49(2) of Regulation (EC) No 396/2005*

Procedure: *Regulatory procedure with scrutiny (2 months)*

In deze verordening zijn van een aantal stoffen ook art. 10 voorstellen opgenomen. Revisie 3 is ter stemming gebracht en met unanimititeit van stemmen aangenomen.

B.04 *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 boscalid, captan, clothianidin, thiametoxam, folpet and tolclofos-methyl in or on certain products (Art. 12) (SANTE/10530/2015-Rev. 2)*

(B.04_ SANTE_10530_2015 Rev. 2)

Legal Basis: *Article 14(1)(a) and Article 49(2) of Regulation (EC) No 396/2005*

Procedure: *Regulatory procedure with scrutiny (2 months)*

Er was meer tijd nodig om commentaren over het voorstel voor captan te verwerken waardoor deze stof niet in revisie 4 is meegenomen. Lidsaten kunnen tot 15 oktober 2015 commentaar leveren t.a.v. captan in wijndruiven. Revisie 4 is ter stemming gebracht en met unanimititeit van stemmen aangenomen.

B.05 *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 diethofencarb, mesotrione, metosulam and pirimiphos-methyl in or on certain products (Art. 12) (SANTE/10274/2015-Rev. 1)*

(B.05_ SANTE_ 10274_2015 Rev. 1)

Legal Basis: Article 14(1)(a) and Article 49(2) of Regulation (EC) No 396/2005

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Revisie 1 is ter stemming gebracht en met unanimiteit van stemmen aangenomen.

B.06 *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 chlorpyrifos in or on certain products (SANTE/10367/2015-Rev. 2)*

(B.06_ SANTE_ 10367_2015 Rev. 2)

Legal Basis: Article 14(1)(a) of Regulation (EC) No 396/2005

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Met dit voorstel worden verschillende MRL's voor chlorpyrifos verlaagd als reactie op nieuwe inzichten over de toxiciteit van deze stof. Revisie 2 is ter stemming gebracht en met unanimiteit van stemmen 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 COS-OGA, cerevisane, calcium hydroxide, lecithins, Salix spp cortex, vinegar, fructose, Pepino mosaic virus strain CH2 isolate 1906, Verticillium albo-atrum strain WCS850 and Bacillus amyloliquefaciens ssp. plantarum D747 in or on certain products*

(B.07_ SANTE _ 10753_2015 Rev. 1)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Revisie 3 is ter stemming gebracht en met unanimiteit van stemmen aangenomen.

2. Commissievergadering gewasbeschermingsmiddelen - wetgeving

Section A Information and/or discussion

- A.01** *Notification of 22 July 2015 by Germany of a measure taken under Article 71 of Regulation (EC) No 1107/2009 concerning the placing on the market and use of winter cereal seeds treated with the active substances clothianidin, imidacloprid or thiamethoxam in Germany.*

Deze maatregel is in Duitsland op 21 juli 2015 in werking getreden. Duitsland wordt uitgenodigd om de onderliggende data bij deze maatregel te verstrekken aan de Lidstaten, EFSA en de Europese Commissie. In de Legislation-vergadering van oktober kan verder worden overlegd over deze maatregel van Duitsland.

Section B Draft(s) presented for an opinion

- B.01** *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation amending Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011 as regards the extension of the approval periods of the active substances 2,4-D, Acibenzolar-s-methyl, Amitrole, Bentazone, Cyhalofop butyl, Diquat, Esfenvalerate, Famoxadone, Flumioxazine, DPX KE 459 (Fflupyr-sulfuron-methyl), Glyphosate, Iprovalicarb, Isoproturon, Lambda-Cyhalothrin, Metalaxyl-M, Metsulfuron methyl, Picolinafen, Prosulfuron, Pymetrozine, Pyraflufen-ethyl, Thiabendazole, Thifensulfuron-methyl, and Triasulfuron. (B.01_SANTE_11001_2015 Rev. 1)*
- Legal Basis:** Article 17 of Regulation (EC) No 1107/2009)
- Procedure:** Examination procedure Revisie 1 van het voorstel wordt ter stemming gebracht en het voorstel is met een gekwalificeerde meerderheid aangenomen.