



> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

Verlag van de vergadering van het Permanent Comité voor planten, dieren, Voedsel en Diervoeders (PCVD) sectie residuen van gewasbeschermingsmiddelen

Datum	16 - 17 juni 2016	
Commissie EFSA	Bitterhof Reich	
Ned. delegatie	Martena Poelmans Schepens	VWS NVWA Ctgb

**Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie**

Regulier Overleg Warenwet

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511VX Den Haag

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

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

Ons kenmerk
Verlag PCVD pesticiden
residuen d.d. 16 en 17 juni
2016

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

www.row-minvws.nl

Section A Information and/or discussion

- A.01** *Dimethoate follow up*
EFSA zal de MRL's voor dimethoat beoordelen en de resultaten zullen in november 2016 beschikbaar komen. In februari 2017 zullen MRL-voorstellen aan de orde komen in de SCPAFF residues-vergadering.
- A.02** *Exchange of views of the Committee on a working document on maximum residue levels for chlorate in or on certain products (Art. 16) (SANTE/10684/2015-Rev0)*
Er is een consulatie gaande en er zijn nieuwe data beschikbaar gekomen en verspreid onder de Lidstaten.
- A.03** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for bitertanol, chlormequat and tebufenpyrad (Art. 12) (SANTE/10827/2016-Rev0)*
Commentaar kan voor 30 juni worden geleverd.
- A.04** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for fenpyroximate, triadimenol and triadimefon (Art. 12)*
Commentaar kan tot 19 augustus worden ingestuurd.
- A.05** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for hexachlorocyclohexane.*
In februari is reeds de residudefinitie voor hexachlorocyclohexane (HCH) besproken. Er wordt voorgesteld om aparte residudefinities vast te stellen voor de alfa-, beta- en gamma-isomeren. Een aparte residudefinitie voor de delta-isomeren is niet nodig.
- A.06** *Substances for which LOQs need to be increased in line with the working document on the summing up of LOQs*
Commentaar kan tot 19 augustus worden ingestuurd.

- A.07** *Procedures for routine MRL setting under Regulation (EC) No 396/2005 procedures*
1. *Planned revision of SANCO/01981/2008 - State of play*
Revisie 1 is besproken. Er is een grote behoefte om de procedures bekend te maken aan de buitenwereld en het is de bedoeling om tijdens de vergadering in september nota te nemen van het document. Commentaar kan tot 15 juli worden geleverd.
 2. *Updated MRL application form*
Er is nota genomen van revisie 10.2 van het MRL application form.
- A.08** *Amendments to the Extrapolation Guidance Document (SANCO 7525/VI/95 Rev. 10.2) for note taking*
Er kan tot 15 juli worden gereageerd op de tekst die nog zal worden verspreid en waarin de opmerkingen uit de vergadering zijn verwerkt.
- A.09** *Planned amendments to Annex 1 to Regulation 396/2005 (Reg. 752/2014)*
Bijlage I wordt elke twee jaar tegen het licht gehouden. Begin juli zal een document worden verspreid en er kan voor 1 september op worden gereageerd.
- A.10** *Glyphosate-residue definition for Art. 12 assessment of MRLs **for Note Taking**, animal health mandate*
De glyfosaatresiduedefinitie is niet besproken. EFSA is gevraagd om de veiligheid voor landbouwhuisdieren van glyfosaatresiduen in diervoeder uit derde landen te onderzoeken.
- A.11** *Art. 12 of Regulation (EC) No 396/2005 procedures*
1. *Priorities under Art. 12*
 2. *Handling of confirmatory data (working document (SANTE/10235/2016) **to be noted**)*
Er is nota genomen van deze werkwijze.
 3. *Communication with Third Countries*
Om derde landen de mogelijkheid te geven beter op tijd in te spelen op mogelijke aanpassingen van MRL's (bijv. verlagingen in het kader van art.12) is een notitie opgesteld.
 4. *Substances for which endpoints were changed in AIR process after completion of Art. 12*
Er zijn toxicologische grenswaarden gewijzigd voor verschillende stoffen bij de herplaatsing en er moet een prioritering worden aangebracht in die stoffen voor wat betreft een screening van de blootstelling in relatie tot een verlaagde grenswaarde. Lidstaten worden gevraagd om een schriftelijke reactie voor 15 juli.
 5. *Other*
Note for discussion on the interpretation of the transitional measures of regulation (EC) 396/2005; Interpretation of 'produced'
Er is discussie over de interpretatie van 'produced' in de volgende zin die in Regulations wordt gebruikt: "Regulation (EC) No 396/2005 as it stood before being amended by this Regulation shall continue to apply to products which were produced before...". De term wordt niet in alle lidstaten op dezelfde wijze geïnterpreteerd. De Commissie komt met een voorstel om dit op één lijn te brengen. Er kan tot 22 juni commentaar worden gegeven.

A.12 *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.13 *Monitoring*

1. *Presentation of the EU monitoring report (EFSA) and follow up*
2. *Working document on pesticides to be considered for inclusion in the national control programmes SANCO/12745/2013 Rev 6(3)*
3. *Expert Group Meeting on Pesticides Residues Monitoring 2016*

A.14 *Specific substances:*

1. *Mercury*
2. *Chlorpyrifos*

Op 2 juli is het voorstel tot aanpassing van bepaalde MRL's genotificeerd bij de WTO. Uit beoordelingen van twee Lidstaten blijkt dat er geen voedselveiligheidsprobleem is bij de consumptie van rozijnen met de tot dusver gevonden residugehalten. Een Lidstaat heeft een actiegrens van 0,2 mg/kg voorgesteld voor rozijnen die voor 10 augustus 2016 zijn behandeld. De Europese Commissie ondersteunt Lidstaten om proportionele maatregelen te nemen bij rozijnen maar is geen voorstander van niet-wettelijke grenzen die naast de geldende wettelijke MRL staan en zal daarom een dergelijke grens ook niet vastleggen in een document van de Europese Commissie.

3. *Quizalofop/Propaquizafop*

De risicobeoordeling van de stoffen zal niet gecombineerd worden. In september komt een artikel 10 uit voor propaquizafop.

4. *Gamma and lambda cyhalothrin*

Commentaar kan voor 15 juli worden ingestuurd.

5. *Procymidone, iprodione and vinclozolin residue definitions*

6. *Spirotetramat*

EFSA komt met een voorstel om de residudefinitie aan te passen.

7. *New active substances currently under discussion in the Legislation Committee*

A.15 *Feedback and follow up to CCPR 48 (2016)*

1. *Overview on main conclusions on the agenda items*
2. *Work organisation for the preparation of coordinated positions for CCPR 49 (2017)*

De Commissie stelt voor om vast te houden aan de procedure dat de Commissie een voorstel doet waarop de Lidstaten kunnen reageren, ook waar er sprake is van een *mixed competence*.

3. *Preparations for CAC 2016*

Er zijn twee soorten concern forms die gebruikt kunnen worden om CCPR of JMPR van zorgen op de hoogte te brengen. Concern form type B uit de annex bij de procedural manual kan gebruikt worden om prioriteiten voor herbeoordeling van stoffen kenbaar te maken aan de voorzitter van de eWG on priorities.

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

In November zal een nieuwe MRL op LOQ-niveau vastgesteld worden voor een aantal stoffen waarvoor de t-MRL verloopt

- A.17** *Inclusions in Annex IV of Regulation (EC) No 396/2005*
1. *State of play of Annex IV inclusions*
Stoffen die op Annex IV geplaatst worden, hoeven geen Art-12 MRL-review te doorlopen.
 2. *Exchange of views as regards inclusion into Annex IV of Trichoderma atroviride SC1*
Er kan tot 15 juli commentaar geleverd worden.
 3. *EFSA opinion on Bacillus thuringiensis and follow up*
De opinie wordt halverwege juli gepubliceerd door EFSA. In september wordt hier op terug gekomen.
- A.18** *Update on foods intended for infants and young children*
- A.19** *Follow up from PAI meeting*
Niet besproken
- A.20** *Commission working document on risk management aspects related to the assessment of cumulative exposure SANTE-2015-10216 rev. 6*
Er kan tot 18 augustus commentaar worden geleverd.
- A.21** *Notifications under Article 18(4) to Reg. (EC) No 396/2005*
- A.22** *Designation of Member States for maximum residue levels (MRL) applications*
- A.23** *Information on ongoing work on endocrine disruptors*
Op 22 juni worden aparte vergaderingen gehouden voor het implementeren van de criteria voor hormoonverstorende stoffen in de verordeningen voor gewasbeschermingsmiddelen en biociden. Na deze vergaderingen worden stakeholder meetings georganiseerd. Voor gewasbeschermingsmiddelen zal eind dit jaar in de PCVD wetgeving (SCPAFF legislation) gestemd worden over de verordening waarmee Vo 1107/2009 wordt gewijzigd.
- A.24** *Planned evaluations of Reg. (EC) No. 396/2005 and Reg. (EC) No. 1107/2009 – State of play*
Er is een roadmap ontwikkeld maar deze is binnen de Commissie nog in procedure.
- A.25** *Update on the state of play of MRL setting for biocides*
- A.26** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for acrinathrin, bifenthrin, carbetamide, cinidon-ethyl, fenpropimorph, metalaxyl and triflurosulfuron in or on certain products (Art. 12) (SANTE/11418/2015 Rev. 1)*
- A.27** *AOB*
- *Update on Thiabendazole*
De stof zal worden opgenomen in het voorstel waarin nu lambda-cyhalotrin is opgenomen. Hierin zal de ARfD die bij de renewal is vastgesteld meegenomen worden.
 - *Clarification whether there is a need for a notification under article 44 when a national authorisation is withdrawn under article 12.*
 - *Bulgaria asks which MRL applies to feed such as sunflowerseed cake*
 - *Presence of Commission at a SPS workshop*

- *Draft guidance for honey*
Deze guidance zal in september worden besproken.
- *MRL thiacloprid in honey*
Vanuit EP vraag over veiligheid van deze MRL

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, ametoctradin, azoxystrobin, cyfluthrin, difluoroacetic acid, dimethomorph, fenpyrazamine, flonicamid, fluazinam, fludioxonil, flupyradifurone, flutriafol, fluxapyroxad, metconazole, proquinazid, prothioconazole, pyriproxyfen, spirodiclofen, trifloxystrobin in or on certain products (Art. 10) (SANTE/10757/2016-Rev. 1)*

(B.01_ SANTE_10757_2016 Rev. 1)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Revisie 2 is aangenomen met een gekwalificeerde meerderheid.

- 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 3-decen-2-one, acibenzolar-S-methyl and hexachlorobenzene in or on certain products (SANTE/10450/2016-Rev. 1)*

(B.02_ SANTE_10450_2016 Rev. 1)

Legal Basis: Article 14(1)(a), Article 16(1)(a), Article 17 and Article 49(2) of Regulation (EC) No 396/2005

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Voor 3-decen-2-one is er discussie over natuurlijk voorkomen en het vaststellen van 0,1* mg/kg als MRL.

Revisie 2 is aangenomen met een gekwalificeerde meerderheid.

- 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 aclonifen, deltamethrin, fluazinam, methomyl, sulcotrione and thiodicarb in or on certain products (Art. 12) (SANTE/10024/2016 Rev. 0)*

(B.03_ SANTE_10024_2016 Rev. 0)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Voor deltamethrin op tarwe wordt in plaats van 0,03 mg/kg een MRL van 1,0 mg/kg voorgesteld omdat er alsnog een processing factor is toegepast

en uit de op deze manier verfijnde risicobeoordeling bleek dat een MRL van 1,0 mg/kg ook acceptabel is.

Revisie 2 is aangenomen met een gekwalificeerde meerderheid.

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 as regards maximum residue levels for cymoxanil, phosphane and phosphide salts, sodium 5-nitroguaiacolate, sodium o-nitrophenolate and sodium p-nitrophenolate in in or on certain products (Art. 12) (SANTE/10104/2016-Rev. 1)*

(B.04_ SANTE_10104_2016 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 aangenomen met een gekwalificeerde meerderheid.

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 carvone, diammonium phosphate, Saccharomyces cerevisiae strain LAS02 and whey (SANTE/10743/2016-Rev.0)*

(B.05_ SANTE_10743_2016 Rev. 0)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Er is een voetnoot toegevoegd waarin aandacht besteed wordt aan het belang om bij nieuwe toepassingen van carvon aandacht te besteden aan deze additionele blootstelling van consumenten aan carvon in relatie tot opvulling van ADI.

Revisie 2 is aangenomen met een gekwalificeerde meerderheid.