



> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

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

Datum	22 - 23 September 2016	
Commissie EFSA	Bitterhof Cugier Ferreira	
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
Verslag PCVD pesticiden
residuen d.d. 22 en 23
september 2016

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

www.row-minvws.nl

Section A Information and/or discussion

A.01 *Procedures for routine Maximum Residue Levels (MRL) setting under Regulation (EC) No 396/2005 for Note Taking. (A.01_SANTE_10595_2015 Rev. 2)*
Er wordt nota genomen van het in het overleg aangepaste document (versie 4).

A.02 *Amendments to the Extrapolation Guidance Document for Note Taking. (A.02_SANCO 7525_VI_95 Rev. 10.2)*
Er wordt nota genomen van dit document (versie 10.2).

A.03 *Glyphosate-residue definition for Article 12 assessment of MRLs for Note Taking, animal health mandate.*

Verschillende opties voor het aanpassen van de residudefinitie van glyfosaat worden besproken.

EFSA zal bij de artikel 12 review verder werken met twee van de besproken opties. Het is belangrijk dat de officiële laboratoria ook met deze twee definities kunnen werken.

A.04 *Update on chlorate.*

De Europese Commissie is nog in beraad over de aanpak van chloraatresiduen.

A.05 *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for bitertanol, chlormequat and tebufenpyrad (Article 12). (A.05_SANTE_10827_2016 Rev. 1)*

A.06 *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for fenpyroximate, triadimenol and triadimefon (Article 12).*

(A.06_SANTE_10781_2016 Rev. 0)

Er kan tot 14 oktober commentaar worden ingestuurd.

A.07 Article 12 of Regulation (EC) No 396/2005 procedures:

1. Priorities under Article 12

2. Handling of confirmatory data

Er is een overzichtstabel opgesteld door EFSA, waarin alle confirmatory data worden weergegeven samen met feedback van de RMS.

3. Footnotes for commercial availability of analytical standards which expired in 2015: Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for benthiavalicarb, chlorpropham, fenpropidin, pymetrozine and thiobencarb (SANTE//11414/2016 Rev. 0)

Er wordt een voorstel gemaakt om specifieke MRL's voor deze stoffen te verlagen omdat er geen standaarden commercieel beschikbaar zijn.

4. Substances for which endpoints were changed in Annex I Renewal (AIR) project process after completion of Article 12

EFSA heeft hier een tabel voor opgesteld. Vervolgens zullen deze stoffen gescreend worden om te bepalen of er op korte termijn een nieuwe MRL-review moet volgen.

5. Other

A.08 Specific substances:

1. Tricyclazole state of play

Er zal in november een voorstel worden gepresenteerd. Als er behoefte is aan overgangsmaatregelen dan kan tot 14 oktober worden gereageerd.

2. Chlorpyrifos

Verschillende Lidstaten hebben overgangsmaatregelen genomen voor chlorpyrifos op rozijnen. Net als in de vorige vergadering is aangegeven dat het aan de Lidstaten is om brancheorganisaties in die Lidstaten te informeren over deze nationale maatregelen.

3. Mercury

Er zijn maximumniveaus voor kwik onder de contaminantenwetgeving in voorbereiding. Deze zullen na toetsing van de juridische dienst van de Commissie worden gepubliceerd voor publieke consultatie.

4. Amitraz, coumaphos, flumequine, oxytetracycline, permethrin and streptomycin used in Veterinary Medicinal Products

Er wordt gevraagd om commentaar mbt coumaphos voor 14 oktober in te sturen.

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

De peer review van oxathiapiprolin is recent gepubliceerd.

A.09 Preparation CCPR 49 (2017) (Codex Committee on Pesticide Residues):

1. Priority list: priority of EU nominated substances

Er kan tot eind oktober gereageerd worden op de lijst van stoffen waarvoor nog een concern form moet worden ingediend.

2. Concern form quinclorac

Er kan commentaar geleverd worden voor 14 oktober.

3. Other info; e.g. new reporting templates, comments to Codex Circular Letter CL 2016/28-PR (Cereals items)

Er kan nog commentaar geleverd worden op de crop grouping voor granen.

A.10 Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for fluopyram, HCH isomers, profenphos and nicotine.

De tijdelijke MRL voor nicotine kan wettelijk gezien niet worden omgezet in een permanente MRL. De gehalten van nicotine in verschillende producten lijken niet af te nemen. De vraag is welke maatregelen genomen kunnen worden om de nicotineniveaus terug te dringen. Er kan tot 15 oktober worden gereageerd op het voorstel.

A.11 *Maximum residue levels for substances for which LOQs (limits of quantifications) need to be increased in line with the working document on the summing up of LOQs: Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for bifenazate, daminozide and tolylfluanid.*

(A.11_SANTE_11397_2016 Rev. 0)

Er kan commentaar geleverd worden voor 14 oktober.

A.12 *Exchange of views of the Committee as regards maximum residues level for achrinathrin, lambda-cyhalothrin, metalaxyl (combined review) and thiabendazole. (Article 12). (A.12_SANTE_11077_2016 Rev. 0)*

Er wordt voorgesteld om lambda-cyhalothrin, gamma-cyhalothrin en cyhalotrhin samen op te pakken, aangezien deze stoffen dezelfde isomeren delen.

A.13 *Monitoring:*

1. *Annual Report 2014 - conclusions on risk assessment*

2. *Follow up on recommendations*

3. *Expert Group Meeting on Pesticides Residues Monitoring 2016*

Deze meeting staat gepland voor 21 oktober 2016.

A.14 *News from the European Food Safety Authority:*

1. *Progress under Article 12 of Regulation (EC) No 396/2005*

De nieuwe procedure voor de MRL-review zal naar verwachting in 2017 van start gaan.

2. *Progress under Article 10 of Regulation (EC) No 396/2005*

Er is een nieuwe versie van het diersmodel.

3. *Update on Article 43 mandates of Regulation (EC) No 396/2005*

EFSA werkt aan een opinie over dimethoate die naar verwachting half november zal worden opgeleverd.

A.15 *Amendments to Annex I to Regulation (EC) No 396/2005 (Regulation (EU) No 752/2014) - state of play.*

Er komt een aanpassing van het document dat snel verspreid zal worden en waar tot 14 oktober op gereageerd kan worden.

- Interpretatie footnote (1)

Er is een voorkeur bij veel Lidstaten voor de optie om de footnote te behouden en de formulering aan te passen. De Europese Commissie geeft aan dat het vullen van categorie 12 met MRL's voor gewassen of delen van gewassen die uitsluitend voor diervoeder worden gebruikt, geen prioriteit heeft.

Er is in een Lidstaat paraquat boven de MRL gevonden in sojabonen. Meerdere Lidstaten verzamelen nog informatie om een oordeel te kunnen vormen maar er is brede steun voor het toepassen van de MRL op sojabonen. Er is een eerste discussie of de footnote (1) van toepassing kan zijn op bepaalde van sojabonen afgeleide producten die voor diervoeder worden gebruikt. Het onderwerp zal in het volgende overleg geagendeerd worden en verzocht wordt om voor 14 oktober schriftelijk te reageren.

A.16 *Honey guidance.*

Er wordt gewerkt aan een guidance document, daarnaast worden monitoringsdata bij EFSA opgevraagd uit de periode 2013-2015. Hierna zal er besloten worden wat de volgende stap moet zijn.

Er kan tot 4 november op deze guidance gereageerd worden.

A.17 *Screening exercise on t-MRLs in Regulation (EC) No 396/2005 that will be expiring in 2016 and beginning of 2017.*

A.18 *Inclusions in Annex IV of Regulation (EC) No 396/2005:*

1. *State of play of Annex IV inclusions*
2. *EFSA opinion on Bacillus thuringiensis and follow up*

Door EFSA is een Scientific reasoned opinion opgesteld of Bacillus thuringiensis mogelijk een ziekteverwekker is. Volgende vergadering is er een videolink met EFSA over dit onderwerp. Vragen voor EFSA kunnen tot 4 november worden ingediend.

A.19 *Commission working document on risk management aspects related to the assessment of cumulative exposure:*

- Chapters 3.5.1.1, 3.5.1.2, 3.5.1.6, 3.5.1.7, 3.5.1.8, 3.5.3.3. and 3.5.3.4 for agreement of Member States to ask EFSA and RIVM to implement the described approach
- Chapters 3.1.2.1, 3.5.3.1, 3.5.3.2 and 3.5.4 for agreement of Member States to request EFSA and RIVM to test the described options (A.19_SANTE_10216_2015 Rev. 6)

A.20 *Notifications under Article 18(4) to Regulation (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.*

Er is op 21 september een bijeenkomst met Lidstaten geweest over het vaststellen van criteria voor hormoonverstorende stoffen in de gewasbeschermingsmiddelenverordening. Hetzelfde is gebeurd voor biociden. De Europese Commissie licht het besprokene toe. Er is nog geen nieuwe datum voor een volgend overleg vastgesteld maar de verwachting is dat deze vergadering voor het eind van het jaar zal plaatsvinden.

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

Er gaat in 2017 een evaluatie van start die uitgevoerd wordt door een contractor. Binnenkort wordt de roadmap gepubliceerd. De Europese Commissie vraagt de Lidstaten om onderwerpen aan te dragen die meegenomen moeten worden in de review van de wetgeving.

A.24 *Official Food and Feed Control Regulation – areas where delegated/implementing acts will be needed.*

Er is een nieuwe controleverordening in ontwikkeling en op termijn zullen enkele bepalingen uit de residuverordening met betrekking tot de controleprogramma's voor residuen en de rapportage daarvan geregeld worden in gedelegeerde handelingen of uitvoeringshandelingen die op basis van de nieuwe controleverordening zullen worden vastgesteld.

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

Een meeting hiervoor vindt tegelijkertijd plaats. De update zal daarom in de volgende vergadering gegeven worden.

A.26 *Guidance document extraction efficiency.*

Dit zal in de volgende vergadering behandeld worden.

A.27 *Guidance document processing factors.*

Dit zal in de volgende vergadering behandeld worden.

A.28 AOB:

- *Number of residue trials from non- EU countries (UK request)*

Er kan tot 14 oktober commentaar geleverd worden.

- *Chronic risk assessment in PAI*

Er is discussie over het uitvoeren van een chronische risicobeoordeling bij een middeltoelating. Commentaar kan tot 31 oktober worden ingediend.

- *Explanation MRL glyphosate*

Er worden op dit moment geen nieuwe MRL's voor glyfosaat vastgesteld gezien de discussies over de herziening van de toelating van deze actieve stof.

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 IV to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for aminopyralid, azoxystrobin, cyantraniliprole, cyflufenamid, cyproconazole, diethofencarb, dithiocarbamates, fluazifop-P, fluopyram, haloxyfop, isofetamid, metalaxyl, prohexadione, propaquizafop, pyrimethanil, Trichoderma atroviride strain SC1 and zoxamide in or on certain products (Article 10).*

(B.01_SANTE_11309_2016 Rev. 1)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny

Het voorstel (versie 2) is met gekwalificeerde meerderheid aangenomen.

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 bifenthrin, carbetamide, cinidon-ethyl, fenpropimorph and triflusaluron in or on certain products (Article 12).*

(B.02_SANTE 11418_2015 Rev. 1)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny

Het voorstel (versie 3) is met gekwalificeerde meerderheid aangenomen.

Den Haag 2016