



> 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**

<b>Datum</b>	28 - 29 november 2016	
<b>Commissie</b>	Bitterhof Wachtler	
<b>EFSA</b>	Reich Greco	
<b>Ned. delegatie</b>	Martena Leijdekkers Poelmans van der Schee Schepens Szturc-Koetsier	VWS EZ NVWA NVWA Ctgb 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](http://www.rijksoverheid.nl)

**Dossierhouder**  
Martijn Martena  
[mj.martena@minvws.nl](mailto:mj.martena@minvws.nl)  
T 0 70-3405463

**Ons kenmerk**  
Verslag PCVD pesticiden  
residuen d.d. 28 en 29  
november 2016

**Secretariaat ROW**  
[\\_dienstpostbusROW-  
EU@minvws.nl](mailto:_dienstpostbusROW-EU@minvws.nl)

[www.row-minvws.nl](http://www.row-minvws.nl)

### **Section A Information and/or discussion**

**A.01** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for fluopyram, HCH isomers, profenphos and nicotine. (A.01\_SANTE\_11161\_2016 Rev. 0)*

Op basis van monitoringsgegevens worden voor een aantal producten aanpassingen van MRL's voorgesteld. Commentaar kan tot 3 januari worden ingestuurd.

**A.02** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residues level for achrinathrin, metalaxyl and thiabendazole (Article 12). (A.02\_SANTE\_11077 2016 Rev. 0)*

Voor metalaxyl op cacao wordt voorgesteld om de MRL op 0,1 mg/kg te houden. Er kan tot vrijdag 2 december gereageerd worden daarop. Voor de rest van de voorstellen kan tot 3 januari worden gereageerd.

**A.03** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for benthialdicarb, fenpropidin and pymetrozine. (A.03\_SANTE\_11706 2016 Rev. 0)*

In het kader van de art.12 review is voor deze stoffen de residudefinitie aangepast, tevens worden de MRL's herzien. Voor deze stoffen zijn niet alle benodigde analytische standaarden beschikbaar, bij het ontbreken van de juiste standaard, zal voor een product de MRL worden vastgesteld op de standaardwaarde van 0.01. Het voorstel voor deze verlaging heeft er toegeleid dat een aantal toelatinghouders actie hebben ondernomen om de standaarden beschikbaar te maken. Waarschijnlijk kunnen de MRL's dan gehandhaafd worden.

**A.04** *Exchange of views of the Committee as regards a coordinated multiannual control programme of the Union for 2018, 2019 and 2020 to ensure compliance with maximum residue levels of pesticides and to assess the consumer exposure to pesticide residues in and on food of plant and animal origin.*  
(A.04\_SANTE\_10913\_2016 Rev. 1)  
Commentaar kan tot 16 december worden ingestuurd

**A.05** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for tricyclazole.* (A.05\_SANTE\_11704\_2016 Rev. 0)  
De MRL voor tricyclazole in rijst wordt verlaagd naar 0,01 mg/kg. In het voorstel van de Commissie treedt de MRL in werking na 6 maanden na publicatie in het informatieblad. De vraag is of overgangsmaatregelen wenselijk zijn. Commentaar kan tot 16 december worden ingestuurd.

**A.06** *Working document on pesticides to be considered for inclusion in the national control programmes to ensure compliance with maximum residue levels of pesticides residues in and on food of plant and animal origin. (For Note taking)*  
(A.06\_SANCO\_12754\_2013 Rev. 7 (2))  
Dit document is in de ad-hoc monitoring werkgroep besproken en opmerkingen zijn verwerkt. Van dit document is nota genomen.

**A.07** *Update on chlorate.*  
Er zijn geen nieuwe ontwikkelingen ten opzichte van de vorige vergadering.

**A.08** *EFSA presentation on the opinion on the risks for public health related to the presence of Bacillus cereus and other Bacillus spp. including Bacillus thuringiensis in foodstuffs.*  
EFSA geeft een toelichting op de EFSA-opinie over risico's van soorten uit de Bacillus cereusgroep waaronder *Bacillus thuringiensis*. Vragen en commentaar van de Lidstaten die vooraf zijn ingestuurd zullen schriftelijk worden beantwoord door EFSA voor de volgende vergadering. Door Nederland zijn al vragen ingezonden. De Commissie vraagt de Lidstaten om voor de volgende vergadering na te denken over de vraag of deze opinie gevolgen moet hebben voor het gebruik van specifieke *Bacillus thuringiensis*-lijnen als gewasbeschermingsmiddel. Tot 3 januari kan er nog gereageerd worden.

**A.09** *Article 12 of Regulation (EC) No 396/2005 procedures:*

1. *Priorities under Article 12*

2. *Other*

- *Update follow-up on the wording of transitional measures, meaning of the term 'produced'*  
Het voorstel is om 'produced' dat gebruikt wordt in overgangsbepalingen te vervangen door 'ready to placed on the market'. Er is een discussiedocument over deze vraag verspreid. Er kan nog tot 3 januari op het document gereageerd worden.
- *Validation of confirmatory data following a non-approval*  
De Commissie geeft aan dat confirmatory data (die vastgesteld zijn bij een MRL-review) voor een stof die zeer waarschijnlijk niet goedgekeurd zal worden, wel geevalueerd moeten worden.

**A.10** *Specific substances:*

1. *Quinclorac*

JMPR heeft niet naar de concern form over quinclorac gekeken. Commentaar kan tot 5 december worden gestuurd.

2. *Mercury*

Geen nieuwe ontwikkelingen.

3. *Chlorantraniliprole*

Er is discussie over een tijdelijke MRL voor chlorantraniliprole op hop voor een

noodmaatregel in het Verenigd Koninkrijk. Er kan tot 3 januari gereageerd worden.  
4. *Cyhalothrins (lambda-cyhalothrin, gamma- cyhalothrin and cyhalothrin)*  
Commentaar kan tot 3 januari 2017 worden ingestuurd.  
5. *New active substances currently under discussion in the Legislation Committee*  
Er zijn geen lopende discussies over nieuwe stoffen in het Legislation Committee.  
Wanneer de Opinie van EFSA over nieuwe stammen van het pepinomozaïc virus wordt gepubliceerd, zal deze behandeld worden.

**A.11 Preparation Codex Committee on Pesticide Residues 49 (2017) (CCPR):**

*1. Priority of EU nominated substances and concern forms*

De Commissie zal voor enkele stoffen concern forms insturen.

*2. International Estimate of Short Term Intake (IESTI) equation*

Er is een elektronische werkgroep door de CCPR vastgesteld om de IESTI-vergelijkingen tegen het licht te houden. Deze rekenmethode wordt gebruikt om de acute blootstelling aan residuen te berekenen. De Commissie vraagt of het mogelijk is om voor 5 december commentaar te leveren zodat een gecoördineerde Europese reactie ingestuurd kan worden. Het alternatief is dat de Europese leden van de elektronische werkgroep apart reageren en het commentaar met de Commissie delen.

*3. Crop groupings*

Voor de elektronische werkgroep voor crop groupings wordt gevraagd tot 5 december te reageren voor een gezamenlijke Europese reactie. Ook hiervoor geldt het alternatief dat een individuele reactie van een lidstaat mogelijk is.

*4. Performance criteria analytical methods*

De elektronische werkgroep over de analysemethoden heeft de afgelopen vergadering een document opgeleverd waarover min of meer overeenstemming was maar waar enkele Lidstaten nog iets langer over na willen denken. Voor de komende CCPR worden geen grote discussies meer verwacht.

*5. Feedback from Sanitary and Phytosanitary Measures (SPS) working groups in Geneva*

**A. 12 Monitoring:**

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

EFSA geeft een presentatie over het Annual Report 2014.

*2. Feedback from Expert Group Meeting on Pesticides Residues Monitoring 2016*

**A.13 News from the European Food Safety Authority (EFSA):**

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

EFSA geeft aan dat aanvragers contact op kunnen nemen met de rapporterende lidstaat over de lijst met confirmatory data uit MRL-reviews.

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

Er is een nieuw format voor Reasoned Opinions, waardoor het werk in het kader van een MRL-aanvraag efficiënter zou kunnen lopen.

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

Door Nederland is gevraagd om te onderzoeken of er een mogelijkheid is om de update van PRIMO te prioriteren

**A.14 Amendments to Annex I to Regulation (EC) No 396/2005 (Commission Regulation (EU) No 752/2014) - state of play.**

Er worden meerdere onderwerpen besproken in het discussiedocument. Eén daarvan is voetnoot (1) van de bijlage (onderdeel 5). Verschillende lidstaten vragen de Commissie om aan te geven wanneer categorie 120000 met specifieke MRL's voor diervoederproducten gevuld gaat worden. De Commissie geeft aan dat dit iets voor de lange termijn is. Er is de mogelijkheid om tot 3 januari op het voorstel te reageren en gevraagd wordt om met name te reflecteren op onderdelen 5 tot en met 8. Voor de punten 9-16 is er een reactietermijn tot februari.

**A. 15 Honey guidance.**

Er is een guidance in ontwikkeling waarin het afleiden van MRL's voor residuen in honing wordt beschreven. Op 10 maart 2017 wordt een expert meeting gehouden waarin technische vraagstukken worden besproken. Tot 15 december kunnen experts worden genomineerd die deel kunnen nemen aan deze werkgroep.

**A.16 Screening exercise on temporary maximum residue levels (t-MRLs) in Regulation**

*(EC) No 396/2005 that will be expiring in 2016 and beginning of 2017.*

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

Er zijn op het moment geen stoffen die hiervoor in aanmerking komen.

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

Geen nieuwe ontwikkelingen.

**A.19 Designation of Member States for maximum residue levels (MRL) applications.**

**A.20 Number of residue trials from non-EU countries.**

Door diverse landen is er inmiddels gereageerd (inclusief NL), tot 3-1-2017 zijn nog aanvullende reacties mogelijk.

**A.21 Information on ongoing work on endocrine disruptors.**

De Commissie geeft een update van de stand van zaken.

**A.22 Planned evaluations of Regulation (EC) No. 396/2005 and Regulation (EC) No. 1107/2009-State of play.**

Op 17 november is een roadmap voor de evaluatie van de verordening verspreid onder de Lidstaten. In de evaluatie zal getoetst worden of met de bepalingen uit de verordening de doelen zijn behaald die met de verordening worden beoogd. In maart 2017 moet door een uitvoerende partij de evaluatie worden gestart en november 2018 moet deze afgerond worden. Nu moeten de terms of reference voor de uitvoerende partij afgerond worden. Hier kan nog op gereageerd worden.

**A.23 Update on the state of play of MRL setting for biocides.**

De Commissie heeft een nieuwe versie van het discussiedocument gepubliceerd. De Lidstaten kunnen tot 15 december commentaar leveren op het document.

**A.24 Guidance document extraction efficiency (Germany).**

Technisch commentaar kan tot 31 januari 2017 gestuurd worden naar de Duitse delegatie. Meer algemene opmerkingen kunnen tot maart naar de Commissie worden gestuurd. Het doel is om in de vergadering in juni 2017 nota te nemen van het document.

**A.25 Guidance document processing factors (Germany).**

MRL's worden vastgesteld voor onbewerkte levensmiddelen die in veel gevallen een bewerking ondergaan. Bij het controleren of een dergelijk bewerkt levensmiddel voldoet aan de MRL kan conform artikel 20 van de residuerverordening rekening worden gehouden met 'processing factors'. Duitsland heeft een overzicht beschikbaar van bekende processing factoren. Dit overzicht is voor iedereen toegankelijk. Er wordt gewerkt aan een guidance waarin het afleiden van dergelijke processing factors wordt beschreven.

**A.26 Question referred to the Committee by Post Annex 1 Group.**

In de Post Annex I group was een discussie gaande over de chronische risicobeoordeling bij een middeltoelating. De Commissie geeft aan dat ze richting kunnen geven hierin, maar dat uiteindelijk elke lidstaat zelf mag beslissen hoe ze

hier mee omgaan bij een middeltoelating. De Commissie geeft aan dat het uitgangspunt bij de chronische risicobeoordeling moet zijn dat zo veel mogelijk gewassen meegenomen worden, maar dat het niet te veel tijd mag kosten. De lijn van de Commissie sluit aan bij de lijn die Nederland volgt bij middeltoelatingen. Hier kan nog commentaar op gegeven worden.

**A.27 AOB:**

- *Feed, Food and dual-purpose commodities (follow up on the issue of paraquat/soybean case)*

Dit punt is samen met agendapunt A.14 besproken. De casus waarbij paraquat op sojabonen uit specifieke derde landen wordt gevonden, geeft weer hoe moeilijk het is om specifieke producten aan te wijzen die alleen als diervoeder zullen worden gebruikt en die daarmee onder voetnoot (1) van de bijlage vallen. De Commissie heeft een discussiedocument opgesteld waarin uiteengezet wordt hoe beoordeeld kan worden of een product onder voetnoot (1) valt. Er kan tot 3 januari worden gereageerd.

- *EFSA review MRLs dimethoate/ omethoate*

EFSA heeft de MRL's voor dimethoaat tegen het licht gehouden en aanpassingen voorgesteld. Er is een voorstel voor wijzigingen van de Residuedefinitie en de MRL's voor deze stoffen gedaan. Er kan tot 20 december worden gereageerd. De art.12 revisie van de dimethoaat moet nog plaatsvinden.

- *MRLs for clothianidin and thiomethoxam*

Over het voorstel voor het implementeren van Codex MRL's voor deze stoffen wordt in de PCVD-wetgeving van 6 en 7 december gestemd.

- *Copper*

Er zijn MRL's vastgesteld voor koper omdat er koperverbindingen als gewasbeschermingsmiddelen zijn toegelaten. Daarnaast kan koper als diervoederadditief gebruikt worden. Er worden kopergehalten in levers van kalveren gevonden die boven de MRL in de residuverordening liggen. Er vindt op dit moment een beoordeling plaats onder artikel 12 van de verordening van alle MRL's voor koper. Daarbij zal gekeken worden naar de bijdrage van koper als diervoederadditief. De opinie van EFSA is in een vergevorderd stadium en een concept van de opinie zal in februari 2017 worden verspreid.

- *Residue definition of folpet*

In de residuedefinitie van folpet is phtalimide opgenomen. Deze stof heeft allerlei andere bronnen. Dit kan tot vals-positieven leiden.

- *Need for MRLs for Chinese tea*

De Commissie zal zich over dit onderwerp beraden.

- *Council working party meeting for the preparation of the CCPR*

De eerste werkgroepvergadering zal op 29 maart worden gehouden. De tweede vergadering is gepland voor 10 april maar dit moet nog worden bevestigd.

## **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 acequinocyl, amitraz, coumaphos, diflufenican, fluazinam, flumequine, metribuzin, permethrin, pyraclostrobin and streptomycin in or on certain products (Article 10). (B.01\_SANTE\_11769\_2016 Rev. 1)*

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

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

Er is gestemd over versie 2 van het document en dit voorstel is 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 clothianidin, mesotrione, sulfoxaflor and thiamethoxam in or on certain products. (B.02\_SANTE\_11442\_2016 Rev. 1)*

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

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

De Commissie heeft dit voorstel opgesplitst waardoor het voorstel onder B.02 alleen nog sulfoxaflor betreft. Mesotrione is nu ondergebracht in het voorstel onder B.03. Clothianidin en thiamethoxam zullen in een apart voorstel behandeld worden waarover in de PCVD, sectie wetgeving gestemd zal worden.

Er is gestemd over versie 2 van het document en dit voorstel is unaniem 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 acetamiprid, cyantraniliprole, cypermethrin, cyprodinil, difenoconazole, ethephon, fluopyram, flutriafol, fluxapyroxad, imazapic, imazapyr, lambda-cyhalothrin, profenofos, propiconazole, pyrimethanil, spirotetramat, tebuconazole, triazophos and trifloxystrobin in or on certain products. (B.03\_SANTE\_11707\_2016 Rev. 1)*

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

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

Het voorstel betreft MRL-voorstellen op basis van Codex-MRL's. Er is een revisie 2 van het voorstel gemaakt. Mesotrione is overgebracht van het voorstel onder B.02 naar dit voorstel.

Er is gestemd over versie 1 van het document en dit voorstel is unaniem aangenomen.

**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 fenpyroximate, triadimenol and triadimefon in or on certain products (Article 12). (B.04\_SANTE\_10781\_2016 Rev. 1)*

**Legal Basis:** Article 14(l)(a), Article 17 and Article 18(l)(b) of Regulation (EC) No 396/2005

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

Er is gestemd over versie 1 van het document en dit voorstel is met een gekwalificeerde meerderheid aangenomen.

**B.05** *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annexes II and V to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for bifenazate, daminozide and tolylfluanid in or on certain products.*  
(B.05\_ (SANTE\_11397\_2016 Rev. 1)

**Legal Basis:** Article 14(l)(a) and Article 18(l)(b) of Regulation (EC) No 396/2005

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

Er is gestemd over versie 2 van het document en dit voorstel is unaniem 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 bitertanol, chlormequat and tebufenpyrad (Article 12).*  
(B.06\_SANTE\_10827\_2016 Rev. 2)

**Legal Basis:** Article 14(l)(a), Article 16(l)(a), Article 17, Article 18(l)(b) and Article 49(2) of Regulation (EC) No 396/2005

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

Er is gestemd over versie 3 van het document en dit voorstel is unaniem aangenomen.

**Den Haag 2016**