



Verslag van het permanent Comité voor Genetisch gemodificeerde levensmiddelen en diervoeders

Datum : 12 juni 2017
Commissie : SCOPAFF GMO Food en Feed
Ned.Delegatie : Janneke Leek (VWS)

Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie

Regulier Overleg Warenwet

T 070 340 79 11
F 070 340 55 54
www.rijksoverheid.nl

Agenda

A.01 JRC Technical Report " Recommendation for the unit of measurement and the measuring system to report traceable and comparable results expressing GM content in accordance with EU legislation"

Inlichtingen bij
Janneke Leek
jg.leek@minvws.nl
T 070 340 6226

Ons kenmerk
Verslag PCVD GGLD van 12
juni 2017

Presentatie door JRC over het feit dat er verschillende meeteenheden worden aangehouden en hoe deze het beste vergelijkbaar gemaakt kunnen worden.

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

A.02 JRC draft Technical Report on the use of EU Reference Methods and JRC decision tools for GMO analysis

www.row-minvws.nl

Dit agendapunt is uitgesteld naar een volgende vergadering

A.03 Scientific Opinion on an application for placing on the market of genetically modified herbicide tolerant soybean DAS-44406-6 for food and feed uses, import and processing under Regulation (EC) No 1829/2003

Presentatie door EFSA, geen commentaar vanuit de lidstaten.

A.04 Scientific Opinion on an application for placing on the market of genetically modified herbicide tolerant oilseed rape MON 88302 x MS8 x RF3 for food and feed uses, import and processing under Regulation (EC) No 1829/2003.

Presentatie door EFSA

Een lidstaat heeft een nieuw commentaar over de verhoogde productie van lactine. EFSA geeft aan dat dit ook binnen het panel is besproken, maar dat er geconcludeerd is dat dit geen risico met zich meebrengt.

A.05 Scientific Opinion on an application for placing on the market of genetically modified herbicide tolerant soybean FG72 x A5547-127 for food and feed uses, import and processing under Regulation (EC) No 1829/2003.

Presentatie door EFSA, geen commentaar vanuit de lidstaten.

A.06 Risk assessment of information on the subcombination Bt11 x MIR162, related to the application of Syngenta (EFSA-GMO-DE-2009-66) for authorisation of food and feed containing, consisting and produced from genetically modified maize Bt11 x MIR162 x MIR604 x GA21

Presentatie door EFSA over de nieuwe informatie die de Commissie in november 2016 van Syngenta heeft ontvangen.

B.01 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation authorising the placing on the market of products containing, consisting of, or produced from genetically modified soybean DAS- 68416-4 pursuant to Regulation (EC) 1829/2003 of the European Parliament and of the Council.(B.01_SANTE_10558_2017)

Bij de stemming wordt geen gekwalificeerde meerderheid behaald. Het voorstel zal in het Beroepscomite op 6 of 12 juli worden geagendeerd.

AOB

De Commissie deelt mee dat de LLP-consultatie van EFSA bijna is afgerond en dat er een aantal zaken zijn ingebracht die niet over de risico-beoordeling gaan. De risk-management opmerkingen zullen worden beoordeeld in het comite. De guidance zal binnenkort in het comite worden besproken.

Nederland vraagt en marge van de vergadering naar de stand van zaken van een tweetal toelatingen die in november en maart zijn gepresenteerd maar nog niet ter stemming zijn gebracht. De Commissie deelt mee dat er extra informatie gevraagd wordt van de aanvragers, en dat de toelatingen voorlopig dus nog niet ter stemming op de agenda van de scopaff zullen komen.

Den Haag, 22 juni 2017