



> 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

Directie Voeding,  
Gezondheidsbescherming  
en Preventie

Regulier Overleg Warenwet

**Datum** 21 – 22 september 2017  
**Commissie** Bitterhof

**EFSA** Reich

**Ned. delegatie** Lineke Bloemberg VWS  
Poelmans NWWA  
van der Schee NWWA  
Ton Ctgb

**Bezoekadres**  
Parnassusplein 5  
2511VX Den Haag

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

**Dossierhouder**  
Lineke Bloemberg  
[ef.bloemberg@minvws.nl](mailto:ef.bloemberg@minvws.nl)  
T 0 70-3405463

**Ons kenmerk**  
Verslag PCVD pesticiden  
residuen d.d. 21 en 22  
september 2017

### Section A Information and/or discussion

**A.01** *01 Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for lambda-cyhalothrin (Article 12). (A.01\_SANTE\_11228\_2017 Rev. 0)*

EFSA heeft vorige vergadering de ontwerp tekst voorgelegd aan de lidstaten. Er zijn meerdere opties om om te gaan met het feit dat er twee actieve stoffen zijn met dezelfde metabolieten, die in de labs niet te onderscheiden zijn en waarvan de toxiciteit zeer verschillend is, nl. lambda- en gamma-cyhalothrin. Daar zijn opmerkingen op ontvangen. Dit is aangepast door EFSA en in juli gepubliceerd. Dit betrof een review van bestaande MRL's voor lambda-cyhalothrin. Hier heeft de EC een aantal voorstellen gedaan: 1) voordragen van MRL's zoals geadviseerd in het EFSA rapport. 2) Het opnemen van een speciale voetnoot om de MS eraan te herinneren wat het mogelijke risico is bij het gebruik van gamma-cyhalothrin. De lidstaten hebben hier commentaar op gegeven. De EC geeft de MS nu de kans hier op te reageren of zaken toe te lichten. De EC stelt voor om geen voetnoot op te nemen bij de MRL's van de 21 producten, maar om deze informatie toe te voegen aan de database. Zo kan iedereen deze informatie wel zien. In de volgende vergadering zal de EC laten zien op welke wijze deze informatie wordt opgenomen in de database.

**A.02** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for penoxsulam, triflumizole and triflumuron (Article 12). (A.02\_SANTE\_10633\_2017)*

De EC heeft inmiddels de EU-rls geraadpleegd. Komt hier bij de vergadering van november op terug.

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

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

**A.03** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for chlorpyrifos, chlorpyrifos-methyl and triclopyr (Article 12).*  
(A.03\_SANTE\_10304\_2017)

De EC heeft een wijziging gemaakt in de MRL's voor bovengenoemde drie stoffen, namelijk een nieuwe LOQ voor granen en de nieuwe MRL waarde voor haver. De EC heeft een evaluatieverslag ontvangen van een MS met additionele data ten behoeve van review van de bestaande MRL's voor chlorpyrifos-methyl. Hierbij wordt ingegaan op de toxiciteit van de metabolieten en zijn nieuwe berekeningen uitgevoerd met nieuwe verwerkingsfactoren.

EFSA geeft aan terughoudend te zijn met het gebruik van deze data, omdat er nog geen goede peer review heeft plaatsgevonden. De EC wil op basis van dit commentaar van EFSA vasthouden aan het oorspronkelijke voorstel en vasthouden aan de definitie. Er is gesproken over kruisbesmetting bij stoffen die voor nabehandeling worden opgeslagen, bijvoorbeeld meerdere soorten granen in cilo's. MS hebben monitoringsgegevens opgestuurd van oliehoudende zaden op chlorpyrifos-methyl. De EC heeft aan EFSA gevraagd deze gegevens te bestuderen. Hieruit volgde dat er een discrepantie zat tussen de data van EFSA en van de stakeholders. Uit de data van EFSA bleek dat het risico op kruisbesmetting beperkt was. Volgens een aantal MS is dit risico er wel degelijk. Daarnaast is er verwarring over welke LOQ door EFSA is gehanteerd. De EFSA zal nogmaals naar de monitoringsgegevens kijken en terugkomen op de LOQ. Een MS zal nog data leveren over oliehoudende zaden en granen.

**A.04** *Update on chlorate.*

In mei is het actieplan dat de EC heeft opgesteld gepresenteerd aan de hoofden van de voedselveiligheidsinspectiediensten van de Lidstaten. Het actieplan is toen niet formeel bekrachtigd. De EC geeft aan dat de wetgeving over chlooraat in drinkwater binnenkort wordt herzien. Er is discussie tussen MS en de EC over het signaal dat je afgeeft met deze discussie, namelijk dat drinkwater niet veilig is. En dat in deze discussie ook rekening gehouden moet worden met kosten en baten en het feit dat chlooraat echt nodig is. De EC geeft aan dat de effectbeoordeling vrijwel klaar is. Daarnaast zal EC bespreken of opnieuw monitoringsgegevens verzameld zullen worden. En op welke termijn dit eventueel zou kunnen.

**A.05** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for several substances (Codex proposal).* (A.05\_SANTE\_11295\_2017)

De zorgen en voorbehouden van de stoffen zoals tijdens de Codex meeting door EU zijn aangedragen worden meegenomen in de implementatie. De meeste Codex-MRL's die zijn vastgesteld in 2017 zullen worden overgenomen. De EC vraagt de MS om aan de hand van het CCPR verslag van juli dit jaar eventueel commentaar voor 15 oktober in te sturen.

**A.06** *Article 12 of Regulation (EC) No 396/2005 procedures:*

1. Priorities under Article 12 and work programme
2. Procedures for substances for which the Article 12 review follows the renewal procedure
3. Stakeholder involvement and transparency

1. Er zijn slechts een paar wijzigingen doorgevoerd
3. De Commissie onderzoekt de mogelijkheden om derde landen en stakeholders in een eerdere fase van meer informatie te voorzien.

#### **A.07** *Specific substances – update of state of play:*

1. New active substances currently under discussion in the Legislation section of the Plants, Animals, Food and Feed Committee (PAFF)
2. Anthraquinone
3. Acetamiprid
4. Thiabendazole
5. Residue definition folpet/phtalimid
6. Substances that could form aniline during processing
7. Info on contaminated egg incident

- 1: geen nieuws
2. geen nieuws
3. geen nieuws
4. geen nieuws
5. De MS hebben input geleverd. Komende vergadering zal dit onderwerp nogmaals op de agenda staan om de resultaten van de peer review te delen.
6. Voor pencycuron en carboxin is de Artikel 12 review lopende. Zes andere stoffen zitten nog in het renewal proces. De EC benadrukt dat in de conclusie van EFSA duidelijk naar voren moet komen dat er een probleem is met aniline.
7. zie overige ingelaste agendapunten

Overige punten:

-De EC vraagt aan beoordelende lidstaten om een beoordeling in te trekken als een aanvraag de verkeerde kant op gaat, zodat de middelen beter besteed worden.

#### **A.08** *Bacillus thuringiensis (BT) – Information received.*

Een onderzoek naar *Bacillus thuringiensis* is online geplaatst door de EC. Het EFSA panel is een reactie aan het voorbereiden, deze brief zal worden gepubliceerd. De EC heeft aangegeven de bron van het artikel te achterhalen op verzoek van een van de MS.

#### **A.09** *News from the European Food Safety Authority (EFSA):*

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 Article 43 mandates of Regulation (EC) No 396/2005

1. Komende drie weken worden de MS gevraagd voor consultatie over glyfosaat. Dit leidt tot één advies. EFSA vraagt de MS dit advies goed door te lezen zodat dit dossier eind van dit jaar kan worden afgerond.
2. Inzake artikel 10 zijn veel vragen reeds beantwoord en zijn er nog vragen in behandeling. Er wordt geprobeerd om de aanvragen van art 10 en art12 beter op elkaar af te stemmen.
3. De beoordeling van acetamiprid is afgerond en gepubliceerd, er wordt nu gewacht op het mandaat, de EC werkt hier aan.

Overige onderwerpen:

-De MS kunnen ondanks de deadline van eind augustus, nog data aanleveren van het monitoringsprogramma. Ad hoc data collectie: MS worden gevraagd resultaten over illegaal gebruik van fipronil aan te leveren.

-EFSA heeft een Guidance document voor data coding opgesteld. EFSA vraagt MS om hier naar te kijken.

-WHO heeft opgeroepen data in te sturen, EFSA heeft namens de MS de monitoringsgegevens van 2013-2015 aangeleverd.

-Voortgang PRIMo: In juli is PRIMo revisie 3 rondgestuurd voor commentaar. Dit heeft geleid tot een nieuw verslag. Daarnaast is er een richtsnoer opgesteld waarin

wordt uitgelegd hoe het model gebruikt dient te worden. Deze moet nog worden aangepast op basis van input van de lidstaten. Daarnaast presenteert EFSA nog een aantal openstaande discussiepunten. De EFSA zal deze presentatie rondsturen zodat de vragen in de presentatie door de MS beantwoord kunnen worden. De reactietermijn voor de MS is half oktober, gefaseerd insturen van data mag ook. Daarnaast vraagt EFSA de MS alvast na te denken wat we willen opnemen in PRIMo 4. In dit model zullen de consumptiedata gebruiken die door EFSA worden aangeleverd. Er komt een roadmap hoe naar rev. 4 te komen.

#### **A.10** *Honey guidance – State of play.*

Er wordt een werkdocument opgesteld over richtingen voor het vaststellen van de omvang van residuen van gewasbeschermingsmiddelen in bijenproducten en vaststellen van specifieke MRL's in honing. Dit document is in een vroeg stadium. De EC zal een herziening van dit document rondsturen aan de MS, deze krijgen 4 weken de tijd om hierop te reageren. In de vergadering van november hoopt de EC dit document te presenteren. De commissie verwacht dat de guidance in januari als "for note taking" op de agenda wordt geplaatst.

#### **A.11** *Screening exercise on temporary Maximum Residue Levels (MRLs) in Regulation (EC) No 396/2005 that will expire in 2017 and 2018.*

Uit de screening komen 11 stoffen waarvoor een tijdelijke MRL geldt die in 2017 of 2018 zal verlopen

#### **A.12** *Monitoring:*

- Draft Monitoring Regulation 2019, 2020, 2021 (SANTE/11141/2017 Rev. 0)
- Working document on pesticides to be considered for inclusion in national control programmes

De CIE heeft een conceptverordening verspreid waarop schriftelijk kan worden gereageerd. Door personele wisselingen is er dit jaar geen werkgroepsvergadering en zijn de wijzigingen in de verordening minimaal. Er is op dit moment geen nieuwe versie van het werkdocument. De EC wacht op monitoringsgegevens van EFSA.

#### **A.13** *Technical Guideline on the Evaluation of Extraction Efficiency of Residue Analytical Methods. (A.13\_SANTE\_10632\_2017 Rev. 0)*

Een van de MS zorgt voor het bijwerken van de technische richtsnoeren. De andere MS hebben input kunnen leveren. Deze input is verwerkt in een tabel, met name de doelstelling en scope is verduidelijkt. De coördinerende MS wil geen nieuwe consultatieronde. EC vraagt de MS om tot 15 oktober kleine wijzigingen door te geven en vraagt dus de wetgevingsjuristen hier naar te kijken. Er zullen geen grote wijzigingen meer plaatsvinden. De commissie verwacht dat de guideline in januari als "for note taking" op de agenda wordt geplaatst.

#### **A.14** *Notifications under Article 18(4) to Regulation (EC) No 396/2005:*

- UK request for a temporary MRL for cyantraniliprole following an emergency Authorisation

Het gaat om 2 notificaties: in framboos en braam en in prei. Er loopt ook nog een aanvraag voor een importtolerantie in prei (andere GAP). EFSA wordt gevraagd om de beoordelingen te combineren.

Een andere MS vraagt de EC ook om te kijken naar een tijdelijke MRL. Het gaat over mepiquat dat op katoenzaad wordt gebruikt. De MS vragen hoe deze MS er voor zal zorgen dat er geen residuen in dierlijke producten zullen komen.

**A.15** *Designation of Member States for maximum residue levels (MRL) applications.*

**A.16** *Information on substances falling under the hazard based criteria in Regulation (EC) No 1107/2009 and follow up on MRL side.*

De EC heeft een notitie voorbereid over hoe om te gaan met stoffen die vallen onder de cut-off criteria bij het vaststellen van een MRL. Hierin worden twee opties voorgesteld. De juridische dienst van EC heeft optie b geadviseerd. De discussie gaat over hoe solide de juridische basis is als men voor optie 2 zouden gaan, immers is niet in lijn met verordening 396. De basis voor het weigeren van een import tolerantie is te smal. Zowel MS die voor optie a als b (of ambivalent) gaan benadrukken het punt dat er een goede juridische basis moet zijn. EC geeft aan dat beide voorstellen uitdagingen vormen op juridisch vlak, maar dat er twee wetteksten zijn die niet met elkaar stroken waarvoor een pragmatische oplossing gezocht wordt. De EC geeft aan dat er op dit moment nog geen EU-positie is. EC wil met een oplossing komen die zoveel mogelijk bescherming biedt aan iedereen, maar zo min mogelijk werklast genereert. De EC roept de landen die nog niet gereageerd hebben op om dit alsnog te doen voor 15 oktober.

**A.17** *State of play of the evaluation of Regulation (EC) No 396/2005 and regulation (EC) No 1107/2009.*

De EC heeft inmiddels een contracter ingehuurd voor evaluatie van de verordeningen. De EC roept de MS op om naar de concept-vragenlijsten te kijken die zijn rondgestuurd, met name naar de begrijpelijkheid en doelgerichtheid van de vragen. Voor 27 september dienen de MS te reageren. Er is geen ruimte voor extra tijd omdat de EC gebonden is aan dit kadercontract en alles in de komende 11 maanden moet plaatsvinden.

**A.18** *Feedback from Post Approval Issues (PAI) group.*

De EC heeft geen nieuwe informatie

**A.19** *EFSA Guidance Document on the residue definition for risk assessment.*

Het Guidance Document is gepubliceerd. Het document wordt 6 april 2019 van kracht. Er volgt discussie over wat een redelijk tijdsplan is voor de uitvoering van dit document. De MS krijgen tot 30 september om te reageren op het document en ook aan te geven of er een logistiek of fundamenteel/inhoudelijk probleem is met de Guidance. De EC benadrukt dat het geen verplichting is.

**A.20** *AOB*

Initial information concerning Brexit

-De EC geeft aan dat er een taskforce is opgericht om zich voor te bereiden op de onderhandelingen over de brexit. Meer details kunnen nog niet gegeven worden.

Agendapunt ingebracht door Nederland: Aandacht voor IESTI bij Global Minor Use Summit

Vanuit NL wordt aangegeven dat in oktober de global minor use summit in Montreal plaatsvindt. De overige MS wordt erop geattendeerd dat de IESTI hier ter sprake zal komen en een oproep wordt gedaan aan andere MS om Frankrijk die het EU standpunt zal presenteren te steunen en eventueel mensen af te vaardigen. Ook de EC roept lidstaten op zoveel mogelijk mensen af te vaardigen en aan wetgevingsjuristen aan te geven dat steun nodig is. Finland geeft alvast aan ook aanwezig te zijn.

Inbreng België over ipodriene

Na de peer review van iprodione in het kader van het AIR-proces (AIR3) heeft EFSA een nieuwe ARfD en nieuwe residu definitie geadviseerd. Op basis van de nieuwe ARfD geadviseerd door EFSA zou bij de toepassing van iprodion in tal van voedselgewassen sprake kunnen zijn van acute gezondheidsrisico's voor de consument.

EC: geeft aan dat over de renewal van Iprodion een besluit wordt genomen in het wetgevingscomité in oktober. De stof valt onder de cut-off criteria. Er moet gesproken worden over de respijtperiode voor het opgebruik van het middel. De EC ontvangt graag informatie van BE over de manier waarop de blootstelling is beoordeeld.

NL bevestigt dat op basis van de nieuwe toxicologische eindpunten er sprake kan zijn van acute gezondheidsrisico's voor de consument bij het gebruik van middelen met de werkzame stof iprodion die worden toegepast in voedselgewassen. NL pleit ervoor om bij een nieuw besluit ook de nieuwe toxicologische eindpunten vast te stellen. Dit verschaft voor middelen toegepast in de voedselgewassen een betere rechtsgrond om op basis van dringende redenen die verband houden met de gezondheid van mens een korte respijttermijn te hanteren. Op basis van een besluit tot non-renewal van de stof zal Nederland adequate maatregelen treffen om de middelen van de markt halen.

Een van de MS vraagt wat het juiste gremium is voor technische en logistieke vragen over TRACES. De EC zal hier volgende keer op terugkomen.

De EC verzoekt of de MS alvast in hun nationale controleprogramma willen opnemen dat gewassen die mogelijk een hoog gehalte aan CS2 bevatten worden bemonsterd.

## **Section B**     **Draft(s) presented for an opinion**

**B.01** *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No .../... amending Annexes II, III, IV and V to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for ametoctradin, chlorpyrifos-methyl, cyproconazole, difenoconazole, fluazinam, flutriafol, prohexadione, and sodium chloride in or on certain products (Article 10). (B.01\_SANTE\_11234\_2017 Rev. 1)*

**Legal Basis:** Article 5(1), Article 14(1)(a) and Article 18(1)(b) of Regulation (EC) No 396/2005

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

De EC herstelt een fout in de formulering van het agendapunt, het betreft hier alleen Annexes II t/m IV. Voor bovenstaande stoffen zijn verschillende aanvragen ingedaan voor allerlei producten. Hier is door EC niks in gewijzigd. Bij stemming wordt dit voorstel unaniem aangenomen.

**B.02** *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No.../...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 mercury compounds in or on certain products. (B.02\_SANTE\_10296\_2017 Rev. 3)*

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

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

De EC heeft een aantal wijzigingen in de Annexes doorgevoerd, overwegende 4 en 7 zijn na input van een van de MS aangepast. Bij stemming wordt dit voorstel unaniem aangenomen.

**B.03** *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No.../...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 2-phenylphenol, bensulfuron-methyl, dimethachlor and lufenuron in and on certain products (Article 12). (B.03\_SANTE\_10094\_2017 Rev. 1)*

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

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

De EC heeft van een aantal lidstaten opmerkingen ontvangen, deze zijn verwerkt in revisie 2. Bij stemming wordt dit voorstel unaniem aangenomen.

**B.04** *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No.../... replacing Annex I to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council.*

*(B.04\_SANTE\_10257\_2017 Rev. 2)*

**Legal Basis:** Article 4(1) of Regulation (EC) No 396/2005

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

De EC verduidelijkt voetnoot 8 voor verwerkte voedselproducten in Annex I deel A. Voetnoot 8 voor visproducten en diervoeder blijft ongewijzigd. Er is een voetnoot (9) toegevoegd voor Processed food products, waarin staat dat artikel 20 van toepassing is. In voetnoten 10 en 11 van Annex I deel A zijn wijzigingen opgenomen over gember en mierikswortel. Bij stemming wordt dit voorstel unaniem aangenomen.

### **Overige ingelaste agendapunten:**

-Hormoonverstorende stoffen: De criteria voor hormoonverstorende stoffen zijn vastgesteld op 4 juli en doorgestuurd naar de Raad en Parlement. Hiervoor ontstond een gekwalificeerde meerderheid. Ook de criteria voor biociden zijn doorgestuurd naar de Raad en Parlement. Er wordt gewerkt aan een gemeenschappelijk richtsnoer voor implementatie voor deze criteria. Waarschijnlijk zullen deze eind mei tot begin juni volgend jaar gaan gelden.

-Er wordt een update gegeven over fipronil

Op 30 augustus hebben de MS akkoord gegeven om op fipronil en andere stoffen te analyseren in pluimvee: vet en spierweefsel (van leghennen, niet van vleeskuikens). De uitslagen zijn verwerkt in een document dat is rondgestuurd op 14 september. De MS worden gevraagd dit document met verschillende bijlages goed te bekijken. Er ontstaat discussie over hoe zinvol het is om op bepaalde stoffen te analyseren, zoals Amitraz, welke niet aangetoond kan worden. Het onderzoek om analyse is gebeurd op verzoek van een aantal lidstaten, en hierbij speelt niet alleen de technische kant maar ook de beeldvorming een rol. De MS hebben tot 30 november voor het aanleveren voor deze analysegegevens. Daarnaast wordt gediscussieerd over hoe om te gaan met de verwerkingsfactor. De EC geeft aan dat een MRL van 0.005 mg/kg van toepassing is op eieren. Indien de gemeten waarde van verwerkte producten boven de 0,005 mg/kg uitkomt dient te worden teruggerekend tot het ei-ingredient.

Een van de MS merkt op dat het gaat om drie problemen, het gebruik van fipronil als biocide, als diergeneesmiddel en als overtreding van verordening 396/2005. De vraag wordt gesteld waarom de monitoring is opgezet vanuit fipronil als contaminant en niet als overtreding van verordening 396/2005. De EC geeft aan dat niet het beeld geschetst moest worden dat het alleen om het illegaal gebruik van gewasbeschermingsmiddelen gaat, maar dat het goed is dat in de toekomst nagedacht wordt hoe overleggen georganiseerd worden als deze meerdere terreinen afdekken.

EFSA heeft een richtsnoer opgesteld voor codering van de gegevens, deze wordt herzien. De EFSA geeft aan de MS graag bij te staan.

**Den Haag 2017**