



**Verslag van de vergadering van het Permanent Comité voor Planten,
Dieren, Voedsel en Diervoeders, sectie Novel Food TOX van
17 november 2017 te Brussel**

**Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie**

**Commissie
(allemaal DG-
Santé) :**

Frans Verstaete
(voorzitter)

Jiri Sochor
Andreia Alvarez-Porto
Miguel Angel Granero
Gullermo Cardón
Takis Daskaleros
Yvona Babic
Rafael Perez Berbejal

Ned. delegatie: Ana Viloría VWS

Regulier Overleg Warenwet

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511VX Den Haag

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

Dossierhouder
Ana Viloría
ai.viloría@minvws.nl
T 070 3406482

Ons kenmerk
Verslag PCVD Toxicologische
veiligheid d.d. 17 november
2017

A Information and/or discussion

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

www.row.minvws.nl

A.01 Flavourings

A.01.1. Follow up of EFSA opinion on rum ether

Rum ether oftewel ethylformiaat is een aroma uit Vo 873/2012 waarover EFSA heeft geconcludeerd dat risico's voor de volksgezondheid niet zijn uit te sluiten en zou dus van de lijst moeten worden verwijderd. Dit aroma is echter in sommige EU lidstaten nationaal toegelaten met name bij de productie van specifieke en traditionele alcoholische dranken. De Cie. legt uit dat deze stof onder de categorie "andere aroma's" in 1334/2008 zou moeten vallen, echter deze categorie moet ingevuld zijn voor de wettelijke deadline van 22/04/2018. Een aantal LS geven de economische gevolgen aan van het niet opnemen in de Unielijst, daarnaast delen ze mee dat het bedrijfsleven bezig is met het zoeken naar alternatieven. Een aantal andere LS zijn het met de Cie. eens over het niet opnemen in de Unielijst als er geen relevante veiligheidsdata wordt aangeleverd. Deze LS zijn ook bezorgd over het gebruik van rum ether in andere voedingsmiddelen, zoals bakkerijproducten, ijs ed Een LS wijst op de moeilijkheden om de stof terug te kunnen traceren bij dit soort gebruik als de stof uiteindelijk zou worden toegestaan voor alleen alcoholische dranken. Omdat geen eenduidige conclusie is uit te trekken, zal de discussie worden vervolgd in de werkgroep van 20 december as. Hiervoor vraagt de Cie. nadrukkelijk aan de LS die het gebruik willen voortzetten om hun verzoeken in te dienen voor 20 december as.

A.01.2. Exchange of views on parts B, C, D, and F of Annex I of Regulation 1334/2008

In bijlage I van Vo 1334/2008 staan vier categorieën aroma's die leeg zijn en blijven omdat de industrie daarvoor geen aroma's heeft aangedragen. De Cie. uit

haar teleurstelling dat de oorspronkelijke behoefte aan deze categorieën niet waar is gemaakt. Het voorstel voor een verklaring van de Cie. hieromtrent beoogt daarom deze categorieën te verwijderen. De LS gaan akkoord met dit voorstel van de Cie. In de notulen van deze Scopaff zal worden expliciet worden opgenomen dat de verklaring geldig zal zijn per 22/04/2018.

A.01.3. Exchange of views on a general approach to follow when a flavouring substance under evaluation (included in the Union list of flavourings and with a footnote in 2012) belongs to a group where the representative substance is evaluated as genotoxic by EFSA.

Deze beslisboom is na lange discussies in de werkgroep opgesteld als risicomanagement instrument voor de aanpak van aroma's die behoren tot een groep waarvan de representatieve stof door EFSA, in het kader van de herevaluatie, als mogelijk genotoxisch is beoordeeld. De onzekerheid over die stoffen kan mogelijk worden weggenomen door aanvullende studies. Maar wat te doen als daarna nog steeds onzekerheid blijft bestaan? Een gevoelige zaak waar zorgvuldigheid en transparantie bovenaan moeten staan. Hiervoor is de beslisboom opgesteld. In deze beslisboom worden maatregelen vastgesteld die duidelijkheid verschaffen aan lidstaten, consumenten en de industrie. Belangrijk is daarbij dat de industrie één kans krijgt om aanvullende studies te leveren binnen een vastgestelde termijn (studie afhankelijk). Te laat aangeleverde studies of blijvende onzekerheid resulteren in het verwijderen van het aroma van de positieve lijst. Alle LS zijn eens dat de tijd rijp is om de beslisboom aan te nemen. Een LS stelt voor om op het eind van de beslisboom daar waar specifieke management maatregelen worden genoemd, dit wat opener te laten en 'sec'over management maatregelen te spreken. Deze lichte aanpassing wordt zowel door de Cie. als door de LS als acceptabel gevonden. De beslisboom wordt dus aangenomen en zal naar het bedrijfsleven worden gecommuniceerd. De Cie. concludeert dat geen discussie meer plaats zal vinden over de inhoud maar dat van gedachten gewisseld kan worden over de verspreiding van de beslisboom, door wie en naar wie...

A.02 Feedback from recent meetings of Expert committee contaminants.

Terugkoppeling van de Cie. mbt de stand van zaken over contaminanten. Over acrylamide is de Cie. van plan om een specifiek werkgroep te organiseren begin december om de op te stellen gidsen voor het identificeren van welke MKB's gebruik mogen maken van de derogatie in de verordening te bespreken. Ook zal worden gewerkt aan het opstellen van een communicatiestrategie in samenwerking met industrie en NGO's. De Cie. kondigt aan dat de verordening AA op 21 november zal worden gepubliceerd. Ook wees de Cie. op de recent verschenen EFSA opinies over furan en perchloraat.

Verder wordt een Agricont werkgroep aangekondigd op 27 november as. waar oa. discussie zal plaats vinden op basis van EFSA publicaties in 2017 over DON, PA's, T2-HT-2 toxine, en citrinine. Ook alternaria toxines, erucazuur en OTA zullen worden geagendeerd.

Section B Draft(s) presented for an opinion

B.01 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision authorising the placing on the market of N-acetyl-D-Neuramic acid as a novel food ingredient under Regulation (EC) No 258/97 of the European Parliament and of the Council.

NANA is een sialzuur dat van nature voorkomt in moedermelk en in voedingsmiddelen uit dierlijke bronnen. De aanvraag betreft een hoogzuiver

synthetisch preparaat, bedoeld voor een zeer brede reeks toepassingen (inclusief zuigelingenvoeding en voedingssupplementen). Na een positieve eerste beoordeling door IE waren er bezwaren van diverse LS die niet konden worden weggenomen door de aanvrager, waardoor een advies van EFSA nodig was. EFSA adviseerde positief over de voorgestelde toepassingen, met uitzondering van de toepassing in voedingssupplementen (te geringe veiligheidsmarge voor kinderen onder de 10 jaar). In het conceptbesluit zijn de gehalten NANA in voedingssupplementen daarom aangepast voor leeftijdsgroepen onder de 10 jaar, inclusief een waarschuwingsetiket voor deze voedingssupplementen. Het conceptbesluit is eerder besproken in CAFAB in september 2017. De Commissie heeft op verzoek van 1 LS bij EFSA bevestiging gezocht dat deze oplossing in lijn is met het advies. 2 LS zijn van mening dat NANA op een te uitgebreide aantal voedsleccategorieën toegevoegd mag worden. 1 van deze LS vindt dat NANA in voedingssupplementen voorkinderen onder 10 jr zal moeten worden verboden.

Stemming: Aangenomen met gekwalificeerde meerderheid (1 LS stemt tegen en 1 LS onthoudt zich van stemming).

B.02 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision authorising the placing on the market of oil from *Calanus finmarchicus* as a novel food ingredient under Regulation (EC) No 258/97 of the European Parliament and of the Council.

Deze aanvraag betreft een olie uit een kleine kreeftachtige, die voorkomt in zoöplankton. De aanvraag betreft alleen toepassing in voedingssupplementen. Na de positieve eerste beoordeling door UK waren er zowel bezwaren als commentaren uit de LS. De bezwaren konden in dit geval worden weggenomen door de reactie van de firma. Over het conceptbesluit is met name discussie geweest met de LS vanwege de aanwezigheid van astaxanthine-esters in de olie. Het door de aanvrager voorgestelde gebruik van 2.3 g Calanus-olie per dag, zou volgens sommige LS voor kinderen jonger dan 14 jaar leiden tot een overschrijding van de ADI voor astaxanthine die eerder door EFSA is gehanteerd. Hoewel het een optie zou zijn geweest om de maximale toegestane hoeveelheid Calanus olie te verlagen voor consumenten jonger dan 14 jaar, is dat volgens de Commissie niet de beste oplossing”

n het licht van een lopende algemenere discussie over de veiligheid van astaxanthine in de voeding. In het kader van het opstellen en bijwerken van de Unielijst zal de Cie. zal een vraag stellen aan EFSA mbt de veiligheid van astaxanthine in novel en “oude” producten.

Een LS kan het conceptbesluit niet steunen als de dosering van 2.3 g /dag erin blijft.

Een andere LS stelt voor om in artikel 2, het tweede lid mbt etikettering vanwege allergeniciteit te schrappen en bij het eerste lid expliciet op te nemen dat *Calanus finmarchicus* een schaaldier is.

Stemming: Aangenomen met gekwalificeerde meerderheid. (1LS onthoudt zich van stemming).

B.03 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation laying down administrative and scientific requirements for applications referred to in Article 10 of Regulation (EU) 2015/2283 of the European Parliament and of the Council on novel foods.

De Cie. geeft een uitgebreide uitleg over zowel de procedure als de inhoud van de concept uitvoeringsverordening. Deze gaat over de vaststelling van administratieve

en wetenschappelijke voorschriften voor autorisatie-aanvragen. Het document beschrijft procedurele zaken en geeft praktische handreikingen voor het indienen van veiligheidsdossiers voor nieuwe voedingsmiddelen. Naast de vorm van een dossier en de vereiste administratieve gegevens gaat het ook in op specifieke ervaringen uit de praktijk, die van belang kunnen zijn voor onderdelen van de wetenschappelijke inhoud van het dossier. Deze overwegingen vormen een aanvulling op de gedetailleerde richtlijnen die EFSA al heeft opgesteld over dit onderwerp, waarbij men veel aandacht heeft besteed aan het vermijden van duplicaties. Ook zijn overgangsmaatregelen opgenomen, onder andere met betrekking tot lopende beoordelingen in de lidstaten. Ook is een duidelijke deadline van 1/1/2019 geformuleerd voor de voedingsmiddelen die niet onder de werkingsfeer van 258/97 vallen maar wel onder 2015/2283, bijvoorbeeld insecten. Dossiers voor de veiligheidsbeoordeling moeten bij EFSA zijn ingediend vóór 1/1/2019. Op deze manier is een uitspraak van EFSA mogelijk voor 1/1/2020 zoals in het artikel over overgangsmaatregelen in 2015/2283 staat. Eerdere versies van het document zijn uitgebreid besproken met de lidstaten in verschillende bijeenkomsten van de CAFAB werkgroep en een ad-hoc werkgroep daaruit. Daarbij zijn ook commentaren verwerkt uit de publieke consultatieronde in de zomer van 2017. De Cie. legt uit dat bepaalde commentaren uit de publieke consultatie niet konden worden overgenomen. Zo bleek dat een directe verwijzing naar de EFSA gidsen juridisch niet mogelijk was, en valt databescherming buiten de werkingsfeer van de uitvoeringsverordening.

Een LS vindt het niet acceptabel dat als een voedingsmiddel niet voordelig is vanuit nutritionele oogpunt dit alleen in de samenvatting moet worden genoemd en niet in het dossier zelf. Deze LS legt een verklaring uit en vraagt aan de Cie. om deze op te nemen in de notulen als aangenomen door de Cie. De Cie. vindt het acceptabel.

Stemming: Aangenomen met unanimiteit.

B.04 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation laying down administrative and scientific requirements concerning traditional foods from third countries in accordance with Regulation (EU) 2015/2283 of the European Parliament and of the Council on novel foods.

Deze uitvoeringsverordening betreft de vaststelling van administratieve en wetenschappelijke voorschriften voor traditionele levensmiddelen uit derde landen. Voor dit type nieuwe voedingsmiddelen voorziet de basisverordening in een tweetraps procedure: een aanvrager kan een dergelijk product notificeren bij de Commissie op basis van gegevens over een geschiedenis van veilige consumptie buiten de EU. Lidstaten en EFSA krijgen vervolgens gelijktijdig de gelegenheid om de verstrekte gegevens te evalueren, en kunnen indien nodig een met redenen omkleed bezwaar aantekenen ten aanzien van de veiligheid. In zo'n geval kan de notificatie aanvraag worden omgezet in een aanvraag voor autorisatie. Het document beschrijft de noodzakelijke procedurele stappen en geeft aanwijzingen voor de inhoud van dergelijke dossiers. Er bestaat ook een apart guidance document over de wetenschappelijke inhoud van notificatiedossiers. Eerdere versies van het document zijn uitgebreid besproken met de lidstaten in verschillende bijeenkomsten van de CAFAB werkgroep en een ad-hoc werkgroep daaruit. Daarbij zijn ook commentaren besproken uit de publieke consultatieronde in de zomer van 2017.

Een LS wil een verklaring afleggen waaruit duidelijk wordt dat de veiligheid van producten uit derde landen voor gevoelige populatiegroepen nadrukkelijk mee genomen moet worden in de notificaties. De Cie. vindt de verklaring acceptabel maar weigert om de uitvoeringsverordening hierover aan te passen.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

Onder dit agendapunt geeft de Cie. nog de stand van zaken mbt de 2 overige uitvoeringsmaatregelen onder verordening 2015/2283, te weten:

- Consultatie proces over de novel food status van een product in geval van twijfel bij de producent. Het artikel mbt databescherming (toegevoegd na verzoek van belanghebbende gedurende de publieke consultatie) ligt bij de juridische dienst van de Cie. Mocht het voorstel klaar zijn op 6/12/17 zal dan daarover worden gestemd, anders later. Voor deze uitvoeringsmaatregelen bestaat geen expliciete wettelijke deadline.
- Unielijst: deze kent een wettelijke deadline op 1/1/2018. De laatste aanpassingen zijn besproken met de LS tijdens de adhoc werkgroep op 14/11 en worden nu verwerkt. Stemming gepland op 6/12/17.

B.05 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision authorising the placing on the market of UV-treated mushrooms with increased levels of vitamin D₂ as a novel food under Regulation (EC) No 258/97 of the European Parliament and of the Council.

De Cie. geeft toelichting op het concept toelatingsbesluit voor met UV-behandelde champignons met een verhoogd gehalte aan vit D₂. De eerste beoordeling is door Zweden uitgevoerd. Hierop was er bezwaar van 1 LS en commentaren van 3 andere LS. De LS waren tevreden met het antwoord van de firma met aanvullende data. Na commentaren van de LS wordt ook de UV behandeling beschreven in de specificaties in de bijlage.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.06 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision authorising an extension of use of Chia seeds (Salvia hispanica) as a novel food ingredient under Regulation (EC) No 258/97 of the European Parliament and of the Council.

De Cie. licht het concept toelatingsbesluit toe. De eerste beoordeling werd uitgevoerd door Kroatië en was positief. Diverse commentaren werden ingediend door 5 LS. Bovendien maakte 1 LS bezwaar vanwege gebrekkige of ongeschikte informatie over het product. Dit bezwaar werd later ingetrokken op basis van het uitgebreide antwoord van de aanvrager. Een eerste concept werd besproken in CAFAB van 12 september jl. Daarna zijn de specs. gewijzigd en deze zijn nu meer representatief voor het product.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.07 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annex II to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards the use of Thaumatin (E 957) as a flavour enhancer in certain food categories.

Deze aanvraag betreft het gebruik van thaumatin als smaakversterker in een aantal voedselcategorieën. Na commentaar van een LS over de technologische noodzaak in twee voedselcategorieën zijn deze (jam en gelatine) uiteindelijk verwijderd uit dit voorstel.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.08 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending the Annex to Regulation (EU) No 231/2012 laying down specifications for food additives listed in Annexes II and III to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards specifications for Polyvinyl alcohol-polyethylene glycol-graft-co-polymer (E 1209).

Het voorstel is een aanpassing van de specificaties van Polyvinyl alcohol-polyethylene glycol-graft-co-polymer. De aanpassing is nu in lijn met Codex.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.09 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) amending and correcting Annex I to Regulation (EC) No 1334/2008 of the European Parliament and of the Council as regards certain flavouring substances. Het voorstel gaat over een aantal door EFSA positief beoordeelde aroma's waarvan de voetnoten, die aangaven dat deze aroma's nog onder beoordeling zijn van EFSA, kunnen worden verwijderd

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.10 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annex II to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards the use of polyglycerol polyricinoleate (E 476) in emulsified sauces.

Het voorstel gaat over een uitbreiding van gebruik van polyglycerol polyricinoleate in sauzen. Een LS komt terug op de discussie over de uitbreiding van gebruik voor sauzen met een gereduceerd vet percentage. Deze lidstaat wenst een percentage aan te geven, maar de andere LS willen dat open laten. De Cie. legt uit dat dit punt al is uitgelegd door EFSA, het is geen veiligheidskwestie want EFSA heeft alles meegenomen in haar blootstellingschatting.

Stemming: Aangenomen met gekwalificeerde meerderheid. 1 LS onthoud zich van stemming

B.11 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Implementing Decision (EU) authorising the placing on the market of hydroxytyrosol as a novel food ingredient under Regulation (EC) No 258/97 of the European Parliament and of the Council.

De stof hydroxytyrosol is een polyfenol dat als endogeen bestanddeel onder andere voorkomt in olijven en sommige daarvan afgeleide producten. De aanvraag als nieuw voedingsmiddel betreft hydroxytyrosol met een zuiverheid van tenminste 95%, dat wordt geproduceerd via chemische en enzymatische synthese. De aanvrager wilde dit hydroxytyrosol oorspronkelijk vetten en oliën en in vruchten- en groentesappen, maar de toepassing is nu beperkt tot bepaalde oliën (uit vis of plantaardige bron, met uitsluiting van "olive pomace oils") en smeerbare vetten, zoals vermeld in Annex II van het commissie besluit.

Het product is positief beoordeeld door ES. Daarop kwamen bezwaren van 3 LS. Verder dienden 4 LS commentaren in. De bezwaren konden niet worden weggenomen door de aanvrager, waardoor een advies van EFSA nodig was. EFSA adviseerde positief over de voorgestelde toepassingen, maar beperkt zich in het advies tot de doelgroep die door de aanvrager werd genoemd. Dat betekent dat geen uitspraak wordt gedaan over de veiligheid voor kinderen jonger dan drie jaar, en zwangere en lacterende vrouwen. Daarom heeft de Commissie in het conceptbesluit een etiketteringsvoorstel opgenomen, gericht op het voorkomen van consumptie door deze kwetsbare groepen (art. 2.2(a)). Het conceptbesluit werd eerder besproken in CAFAB in juni en in september jl. . Bij die gelegenheden hebben diverse LS zich uitgesproken tegen deze manier van waarschuwen via het etiket, met als argument dat het onwenselijk is om een dergelijke uitsluiting voor conventionele levensmiddelen te gebruiken, die in algemene zin veilig moeten zijn. De voorgestelde waarschuwing is niet gebaseerd op een concreet risico, maar op beperkingen in de door EFSA beoordeelde veiligheidsgegevens. Een aantal lidstaten hebben deze kritische opstelling ten opzichte deze etiketteringmaatregel opnieuw kenbaar gemaakt.

Stemming: Aangenomen met gekwalificeerde meerderheid. 1 LS stemt tegen en 4 LS onthouden zich van stemming

B.12 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation on detailed rules on the maximum residue limit to be considered for control purposes for foodstuffs derived from animals which have been treated under Article 11 of Directive 2001/82/EC.

Dit is een uitvoeringsbesluit van de Commissie dat bepaalt welke MRL's gehanteerd kunnen worden bij de controle van voedselproducten afkomstig van dieren zijn behandeld met diergeneesmiddelen die onder de cascaderegeling vallen. Dus bij dieren waarbij diergeneesmiddelen zijn toegepast die geen toelating hebben voor deze diersoort, en dus waarvoor geen MRL en wachtermijn beschikbaar is. Er is wel een MRL bekend bij een andere diersoort (en), in dit conceptbesluit wordt een systeem opgenomen zodat deze bekende MRL van de deze diersoorten/matrices kan worden gehanteerd bij de "cascadedieren" zodat hier rekening mee gehouden kan worden bij de controle op residuen in voedingsmiddelen afkomstig uit deze dieren. Dit conceptbesluit beoogt harmonisatie te creëren tussen de LS mbt de controle en handhaving op residuen van diergeneesmiddelen in voedsel die volgens de cascade (legaal) zijn gebruikt. De cascaderegeling en de vaste wachtermijnen die hierin gesteld worden gaan in de praktijk niet altijd op. Er worden soms residuen gevonden in voedsel die terug getraceerd kunnen worden naar cascadegebruik, en omdat er geen MRLs zijn moet een 0 tolerantie gehandhaafd worden en dat is niet in lijn met het toegestane cascadegebruik.

De Cie. legt uit dat het conceptbesluit het doel heeft om juridische zekerheid te geven aan de MRL's in dgm die gebruikt zijn onder de cascade regeling, de cascade regeling staat niet ter discussie, gebruik van dgm hieronder is legaal. De Cie. had niet verwacht dat er zoveel commentaren zouden komen op het laatste conceptbesluit want zij ging ervan uit op basis van de discussies op de laatste werkgroep (residue WP) dat een meerderheid van de LS deze versie zouden steunen en stemming zou plaats kunnen vinden. Het volgt een uitgebreide discussie waarin veel LS zijn ongenoegen uiten over deze versie vanwege diverse punten zoals:

- Onduidelijkheid over hoe om te gaan met het gebruik van coccidiostatica, hormonen en b-agonisten
- Een risicobeoordeling op nationaal niveau moet worden geïntroduceerd

- Honing zou buiten de werkingssfeer van dit besluit moeten vallen, er bestaat een risico van overschrijding van de ADI
- Tweekleppige wekdieren zouden buiten de werkingssfeer van dit besluit moeten vallen
- Vraagtekens over residuen niveau bij eieren en melk
- Zorg over geïmporteerde dierlijke producten afkomstig uit dieren in derde landen waarover weinig info bestaat over de toegepaste veterinaire zorg

De Cie. geeft duidelijke aan dat zowel bijen als tweekleppige weekdieren, productie dieren zijn die sowieso onder de werkingssfeer van de cascade vallen, dus ook van dit conceptbesluit. Verder verwacht de Cie. niet overschrijdingen want de voorgestelde MRL's zijn de laagste bij andere productie dieren. Zowel eieren als melk vallen duidelijke onder de cascade en onder de werkingssfeer van dit conceptbesluit en de voorgestelde MRL's geven volgens de Cie. geen reden tot zorg.

De Cie. erkent wel dat de cascade regeling van toepassing is in de EU en niet op derde landen, daarom kan in het licht van de discussie vandaag worden onderzocht of naar de mogelijkheid om dit conceptbesluit alleen te laten gelden voor dierlijke producten afkomstig uit dieren die in de EU zijn behandeld.

De Cie. concludeert dat gezien de vele discussiepunten geen stemming vandaag kan plaatsvinden. Het conceptbesluit zal worden aangepast om in de eerste opvolgende werkgroep (na verwachting op 19 januari as.) te worden bediscussieerd, dit met het oog op hierover te kunnen stemmen tijdens het volgende Scopaff op 20 februari 2018.

Den Haag, november 2017