



**Verslag van de vergadering van het Permanent Comité voor de
Voedselketen en Diergezondheid, sectie Pesticideresiduen**

**Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie**

Regulier Overleg Warenwet

Datum : 21 en 22 februari 2019
Commissie : A. Bitterhof e.a.
EFSA : J. Tarazona e.a.
Ned.Delegatie : H.A. Van Schee (NVWA), D. Poelmans (NVWA), A.
Ton (Ctgb), H. Rang (VWS, verslag)

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511VX Den Haag

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

Dossierhouder
Hidde Rang
h.rang@minvws.nl

Ons kenmerk
Verslag PCVD Pesticiden
Residuen d.d. 21 en 22
februari 2019

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

www.row-minvws.nl

Algemeen

De vaste structuur van agendapunten is:

A: Information and/or discussion

B: Draft(s) presented for an opinion

C: Draft(s) presented to discussion

M: W.v.t.t.k.

Agenda

Section A Information and/or discussion

A.01 Art 12 of Regulation (EC) No 396/2005 procedures

1. Priorities under Art 12 – update table

EFSA deelt de stand van zaken mee.

2. Confirmatory data Art 12 follow-up

De Commissie licht de stand van zaken toe. De Duitse delegatie heeft een aantal opmerkingen ingezonden. De tabel zal worden aangepast en op CIRCABC worden gezet.

3. Follow up on EFSA statement on substances for which no Art 12 review is required

De Commissie licht haar voorstel voor de follow up toe. In de meeste gevallen staat de MRL al op default en is geen actie nodig. In twee gevallen (Tall oil crude/Tall oil pitch en Potassium thiocyanate) constateert de Commissie dat EFSA heeft geconcludeerd dat er onvoldoende toxicologische gegevens beschikbaar zijn en dat de stoffen daarom uit annex IV geschrapt moeten worden. In deze gevallen gaat de MRL dan automatisch naar default, terwijl de stoffen wel ook van nature voorkomen. Diverse lidstaten hebben hier grote problemen mee; dit gaat in praktijk voor problemen zorgen. Voorgesteld wordt deze stoffen voorlopig in annex IV te laten staan, monitoring van natuurlijke gehalten te beginnen (thiocyanaat cf. thiocarbamaten) of een nadere beoordeling (tall oils, hypochloriet i.s.m. chlooraat) te geven. De Commissie reageert dat het probleem bij thiocyanaat is, dat er geen analysemethode beschikbaar is; EFSA is hier wel mee bezig. Pas als er een methode

is, kunnen vervolgstappen worden genomen. T.a.v. de tall oils merkt de Commissie op dat er geen toxicologische informatie beschikbaar is en het dus geen zin heeft EFSA een nadere beoordeling te laten uitvoeren.

De Commissie roept de lidstaten op nader commentaar op de voorgestelde follow up te geven, en wel voor 22 maart 2019.

A.02 Feedback from Legislation Committee

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

De Commissie merkt op dat propanil als nieuwe actieve stof in behandeling is. Hiervoor is een EFSA-opinie beschikbaar (gepubliceerd op 20 december 2018, zie <https://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/pub/5418>

2. Update on Brexit

De Commissie memoreert dat op 12 december 2018 een bijeenkomst heeft plaatsgevonden waarbij de herverdeling van dossiers is geaccordeerd.

3. Feedback from December Legislation Committee on grace periods

De Commissie vertelt hoe de discussie over overgangsperioden voor niet langer toegelaten stoffen in het PCVD wetgeving is verlopen. In Nederland zal het Ctgb invulling geven aan dit afgesproken beleid.

A.03 Specific substances

1. Propoxur

Naar aanleiding van een bevinding in Duitsland en de constatering dat er geen goede toxicologische evaluatie kan plaatsvinden, heeft EFSA een mandaat gekregen hierover een opinie uit te brengen. EFSA probeert bij Health Canada gegevens boven tafel te krijgen; dit is nog niet gelukt. Als het verkrijgen van de oorspronkelijke data niet lukt, kan EFSA alleen een secundaire analyse van de destijds uitgebrachte beoordeling van Health Canada opstellen.

2. Chlormequat in Capsicum – follow up from November meeting

Regelmatig worden er residuen van chlormequat in capsicumpoeder (m.n. uit China) gevonden. Uit het aantal beschikbare analyses blijkt de stof inderdaad regelmatig gevonden te worden. Het stoppen van de import van capsicum uit China is geen optie; elders is niet voldoende beschikbaar voor de behoefte van de hele EU. ESA (de kruidenproducenten) hebben al contact met China opgenomen om het probleem aan te kaarten. Er is wel optimisme dat het probleem langzaamaan overwonnen wordt, omdat het mogelijk lijkt de gehalten naar beneden te brengen. Eén lidstaat vraagt of EFSA niet een veiligheidsbeoordeling kan uitvoeren. Dat is wel mogelijk, maar dan moet China een importtolerantie aanvragen en gegevens aanleveren en dat gebeurt niet.

3a. Mepiquat in oploskoffie

Er zijn bevindingen van mepiquat in oploskoffie. De koffiebonen schijnen niet behandeld te zijn; de stof zou ontstaan bij behandeling van de bonen. Mepiquat in koffie is inmiddels opgenomen in de monitoring.

3b. Chlormequat en mepiquat in paddenstoelen

De problematiek van chlormequat en mepiquat in paddenstoelen doet zich voor oesterzwammen die zijn geteeld op stro dat behandeld is geweest met deze stoffen. Bij champignons speelt dit probleem minder omdat het substraat minder stro bevat. Bij de monitoring worden doorgaans champignons bemonsterd, waardoor het probleem niet altijd de kop opsteekt. Een lidstaat merkt op dat er te weinig oog is voor dit soort "afgeleide problemen"; in het verleden speelde dit ook bij dierlijke producten. Daar is het probleem inmiddels opgelost met MRL's die rekening houden met overdracht; dat moet in dit geval ook een oplossing kunnen zijn. Daarnaast moeten telers zich bewust zijn van dit probleem en daarmee rekening houden bij de aanschaf van substraat.

De Commissie merkt op dat lidstaten op basis van artikel 6 lid 3 van Verordening Nr. 396/2005 ook zelf een aanvraag tot verhoging van de MRL kunnen opstellen en

evalueren. Verschillende lidstaten merken op dat een tijdelijke MRL voor chloormequat en mepiquat een oplossing zou kunnen zijn. Duitsland heeft aangeboden op korte termijn een evaluatie en beoordeling uit te voeren op basis van de bestaande monitoringsgegevens van oesterzwammen voor chloormequat. Over een voorstel voor een tijdelijke MRL kan dan in de eerstvolgende vergadering gestemd worden. Voor chloormequat zal de MRL niet hoger dan 3 mg/kg kunnen zijn, omdat die waarde door EFSA is geëvalueerd. Voor mepiquat heeft Finland inmiddels een aanvraag in behandeling voor een aangepaste MRL (0,6 mg/kg bij oesterzwammen). Ook hier speelt het probleem dat er relatief weinig gegevens beschikbaar zijn voor oesterzwammen, terwijl het gezien het afwijkende substraat wel van belang is. In de evaluatie en beoordeling door Finland zullen beschikbare monitoringsgegevens voor oesterzwammen worden meegenomen. Een lidstaat merkt op dat het probleem van overdracht van residuen naar paddenstoelen ook bij andere stoffen speelt, zoals bij prohexidion.

4. Tricyclazole/India

De problematiek van tricyclazole in rijst uit India blijft aanhouden. Deze product/herkomstcombinatie is onderwerp van gesprek i.h.k.v. verhoogde importcontroles op basis van de controleverordening.

5. Fosetyl/phosphonates

Opgemerkt wordt dat EFSA is teruggekomen op haar opinie dat fosfonaten meegenomen moeten worden bij de beoordeling of de ARfD voor fosetyl wordt overschreden. EFSA bereidt een nadere risicobeoordeling voor; op basis hiervan wordt een aangepaste publicatie verwacht.

6. Chloorpropham

De Commissie merkt op dat de residuen bij het post harvest gebruik bij aardappelen aanleiding geven tot een overschrijding van de ARfD: er is een blootstelling tot 780% van de ARfD berekend; van een bepaalde metaboliet zelfs 2000%. De MRL moet worden bijgesteld. Vanwege de persistentie in schuren en apparatuur blijken er nog residuen van chloorpropham te zijn in producten die in deze schuren worden opgeslagen, ook na een zeer grondige reiniging. Er is dus nog, wel een overgangs-MRL nodig. Een lidstaat merkt op dat er snelle actie nodig is, zodat het gebruik snel gestopt wordt en er een begin kan worden gemaakt met het naar beneden halen van de gehalten door grondig schoonmaken. Een andere lidstaat merkt op dat de overgangs-MRL geen gelegenheid moet geven voor gebruik van chloorpropham in kleine doses. Dit is een punt van aandacht voor het toezicht.

De Commissie rekent voor dat bij het schrappen van chloorpropham als toegelaten middel in juni, bij een overgangsperiode van 15 maanden het gebruik de loop van 2020 is afgelopen. In de tussentijd kan een veilige MRL worden vastgesteld, die naar verwachting ergens tussen 0,1 en 1,0 mg/kg zal komen te liggen; bekeken moet worden wel niveau veilig is. Door de industrie worden al monitoringsgegevens verzameld, waarmee een voorstel voor een tijdelijke MRL kunnen worden gedaan. Een lidstaat merkt op dat zij gehalten door versleping tot 0,3 mg/kg hebben aangetoond; door grondig reinigen moet het mogelijk zijn daar ruim onder te komen. Nederland is als rapporteur voor chloorpropham verantwoordelijk voor de evaluatie. Daarvoor is het wel nodig dat een partij uit de aardappelsector met een aanvraag voor een tijdelijke MRL komt.

7. Trifloxystrobin

Er is een aanvraag om de MRL voor trifloxystrobin in broccoli te verhogen van 0,5 naar 0,6 mg/kg. EFSA heeft een voorlopige risicobeoordeling uitgevoerd, aangezien de toxicologische eigenschappen van bepaalde metabolieten niet volledig zijn opgehelderd. De Commissie vraagt de lidstaten voor 22 maart 2019 om een mening

over consequenties voor de MRL aanvraag in broccoli en voor de bestaande MRL's in andere gewassen.

A.04 News from the European Food Safety Authority

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 Art. 43 mandates of Regulation (EC) No 396/2005*

Jose Tarazona geeft in een presentatie de stand van zaken weer van deze drie punten.

4. Strategy for risk assessment of triazole fungicides

EFSA geeft aan hoe zij de evaluatie van de metabolieten van triazolen voor zich ziet. Graag hoort EFSA, om een inschatting van de blootstelling te kunnen maken, welke beperkingen lidstaten nationaal hebben doorgevoerd bij de toelating van triazolen. Om een risicobeoordeling te maken, is ook een cumulatieve blootstellingsberekening voorzien. Hiervoor is het nodig dat de triazolen in een cumulative assessment group (CAG) worden ondergebracht. EFSA ontvangt graag input over deze aanpak.

De Commissie nodig de lidstaten uit hun commentaar bij EFSA in te dienen (voor de vergadering in juni), met een cc aan Stephanos Kirkagaslis.

A.05 Discussion on possible follow up to the EFSA opinion on food for infants & young children

Er zijn lagere LoQ's nodig voor zes stoffen om het vóórkomen in babyvoeding voldoende nauwkeuring te kunnen meten; het EU-referentielab zal het onderzoek in het eerste kwartaal van 2019 inzetten; resultaten worden eind 2019 verwacht. Twee Duitse labs hebben hun medewerking toegezegd.

A.06 Transitional periods – follow up from November meeting

Na de discussie over dit onderwerp in de novembervergadering zijn er verschillende commentaren binnengekomen. Nederland heeft in een commentaar aangegeven dat het in bepaalde gevallen bij het "inconclusive"-zijn van beoordelingen niet proportioneel zou zijn om niet in overgangsmaatregelen te voorzien. Ook een andere lidstaat geeft aan dat de voorstellen te rigide zouden kunnen zijn bij het "inconclusive"-zijn van in vivo-testen. Anderen vinden dat alleen bij duidelijke positieve resultaten afgezien kan worden van een overgangstermijn. EFSA heeft in haar commentaar een meer uitgebreide analyse van alle mogelijke situaties en de te nemen maatregelen gemaakt. Deze diepere analyse is zeer waardevol. De Commissie heeft haar voorstel aangepast aan het geleverde commentaar teneinde disproportionele maatregelen te voorkomen, maar wel een voldoende mate van consumentenbescherming te waarborgen. Lidstaten worden uitgenodigd op dit voorstel te reageren voor 30 april 2019.

A.07 Project on data collection dithiocarbamates

Koolstofdissulfide (CS₂) is een residu van dithiocarbamaten die als gewasbeschermingsmiddelen worden ingezet. CS₂ komt echter ook van nature voor. Om daarmee bij de MRL-vaststelling rekening te houden is inzicht in natuurlijke gehalten (bij gegarandeerd niet met dithiocarbamaten behandelde gewassen, bijv. biologische gewassen) nodig. De lidstaten zijn uitgenodigd hiervoor gegevens aan te leveren; EFSA heeft aangegeven hoeveel monsters van welke gewassen nodig zijn. Verschillende lidstaten geven aan monsters te hebben ingestuurd (waaronder Nederland) of dat nog te zullen doen. Lidstaten is gevraagd om 2019-gegevens via

het EURL Lab-netwerk te verzenden. Lidstaten die hier bezwaar tegen hebben moeten dit voor 22 maart 2019 melden.

A.08 Screening exercise on temporary MRLs in Regulation (EC) No 396/2005 that will expire in 2019-2020

De Commissie wijst op de stand van zaken die in het overzicht is opgenomen. Nederland meldt dat de missende data voor flupyradifurone over rotational crops is ontvangen en verwerkt. De assessment is inmiddels opgestuurd aan EFSA. Vanwege de omvang van het dossier zal EFSA langer de tijd krijgen om de beoordeling af te ronden (zes in plaats van drie maanden).

A.09 International Matters

1. OECD Guidance document on the definition for risk assessment

De Commissie geeft de stand van zaken weer. Het document is van belang om te komen tot een breed gedragen manier van bepalen van de residudefinitie, die ten grondslag ligt aan de vast te stellen MRL's.

2. Codex Alimentarius/JMPR issues

De Commissie dankt de betreffende RMS's voor het indienen van commentaar op de Codexvoorstellen voor de verschillende stoffen ten behoeve van de EFSA-beoordeling. Inmiddels is ook voor de stoffen zonder rapporteur een oplossing gevonden voor het opstellen van commentaar. Alleen voor norfluozon en thioxafavine moet er nog een rapporteur gevonden worden. EFSA heeft afgelopen woensdag een conceptadvies afgeleverd; de Commissie bereidt op basis daarvan een voorstel voor een standpunt voor. E.e.a. zal in de raads werkgroep van 11 maart behandeld worden. Lidstaten worden uitgenodigd na volgende week hun commentaar in te dienen.

Nederland doet verslag van de vorderingen in de elektronische werkgroep "Revision of the Classification of Food and Feed". De vorderingen en het in te nemen Europese standpunt zal in de Raadvergadering worden besproken.

A.10 Notifications under Article 18(4) to Reg. (EC) No 396/2005

A.11 Designation of Member States for maximum residue levels (MRL) applications

Geen nieuws.

A.12 EFSA Report on processing factors

De Commissie gaat in op het EFSA-rapport over processing factors. Van verschillende kanten, ook van de kant van producenten, is aangegeven dat deze factoren zinvol zijn, maar niet bindend in de zin dat die gebruikt zouden kunnen worden voor de handhaving. Daar verschillen verwerkingsprocessen in de praktijk te veel van elkaar. Bedrijfsgegevens over de verwerking zijn daarbij veel meer bepalend. De commissie is van mening dat bindende procesfactoren niet haalbaar zijn en dat die met dit document ook niet beoogd zijn. De zorgen van de bedrijven zijn dan ook niet gegrond, hoewel zij er fijntjes aan toevoegt dat bedrijven bij de refit juist wel om geharmoniseerde processing factors hebben gevraagd. Duitsland wijst op de formuleringen rond verdunning en concentratie die zijn opgenomen in de contaminantenverordening (Vo 1881/2006). Overweging 5 daarvan luidt: "Om maximumgehalten te kunnen toepassen op gedroogde, verdunde, verwerkte en samengestelde levensmiddelen, waarvoor geen specifieke communautaire maximumgehalten zijn vastgesteld, moeten exploitanten van levensmiddelen de specifieke concentratie- en verdunningsfactoren opgeven tezamen met de toepasselijke experimentele gegevens die de voorgestelde factor rechtvaardigen".

A.13 State of play of evaluation of Reg. (EC) No 396/2005 and Reg. (EC) No 1107/2009

De Commissie meldt de stand van zaken: in juni verschijnt een werkdocument voor de Raad.

A.14 Revision of GD SANCO/3029/99 rev. 4 und SANCO/825/00 rev. 8.1.

Duitsland geeft de stand van zaken weer. Er is inmiddels een voorontwerp van de gewijzigde guidances voor analytische methoden klaar. Naar verwachting is het voorstel in juni 2019 gereed.

A.15 Feedback from MS on the question on the number of trials for seed treatment raised at the last meeting

Naar aanleiding van discussies over het onderwerp hebben Nederland en Frankrijk het initiatief genomen om een document op te stellen over het aantal veldproeven dat nodig is bij zaadbehandeling. In het document zijn voorstellen geformuleerd, waarop van de andere lidstaten commentaar wordt gevraagd. Commentaar is voor 30 april 2019 welkom bij de Franse of Nederlandse vertegenwoordigers.

A.16 Other information points

- Er is een public consultation door EFSA betreffende CRA thyroid groep.
- De MRL voor clothianidin op basis van de aanvraag voor een importtolerantie door Canada gaat naar het EP.
- De Commissie mag een nationale expert aanstellen.

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 and III to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for aminopyralid, captan, cyazofamid, flutianil, kresoxim-methyl, lambda- cyhalothrin, mandipropamid, pyraclostrobin, spiromesifen, spirotetramat, teflubenzuron and tetraconazole in or on certain products (Art. 10) (SANTE/11315/2018)**
Legal Basis: Regulation (EC) No 396/2005 - Article 14(1)(a)
Procedure: Regulatory procedure with scrutiny

Het voorstel wordt met gekwalificeerde meerderheid (bij twee onthoudingen en één tegenstem) aangenomen.

- B.02 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No .../... amending Annexes II and IV to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for ABE-IT 56, aclonifen, Beauveria bassiana strain PPRI 5339, Clonostachys rosea strain J1446, fenpyrazamine, mefentrifluconazole and penconazole in or on certain products (Art. 10) (SANTE/11647/2018)**
Legal Basis: Regulation (EC) No 396/2005 - Articles 5 and 14(1)(a)
Procedure: Regulatory procedure with scrutiny

De MRL's voor ABE-IT 56 zijn uit het voorstel gehaald. Het voorstel wordt met gekwalificeerde meerderheid (bij twee onthoudingen) 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 bispyribac, denathonium benzoate, fenoxycarb, flurochloridone, quizalofop- P-ethyl, quizalofop-P-tefuryl, propaquizafop and tebufenozide (Art. 12)**
(SANTE/10482/2018)
Legal Basis: Regulation (EC) No 396/2005 - Articles 14(1)(a) and 49(2)
Procedure: Regulatory procedure with scrutiny

Het voorstel wordt met gekwalificeerde meerderheid (bij twee onthoudingen en één tegenstem) aangenomen.

- B.04 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No .../... 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 2,5-dichlorobenzoic acid methylester, mandipropamid, prochloraz and profoxydim in or on certain products (Art. 12)**
(SANTE/10935/2018)
Legal Basis: Regulation (EC) No 396/2005 - Articles 14(1)(a), 18(1)(b) and 49(2)
Procedure: Regulatory procedure with scrutiny

Bij een indicatieve stemming (1 tegenstem en 3 onthoudingen) blijkt voor het voorstel van de Commissie geen gekwalificeerde meerderheid te zijn. De Commissie zal zich beraden over de aanpak; misschien wordt een aangepast voorstel in maart in de SCoPAFF legislation gebracht als stempunt voor de SCoPAFF residuen.

- B.05 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No .../... concerning a coordinated multi-annual control programme of the Union for 2020, 2021 and 2022 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**
(SANTE/11197/2018)
Legal Basis: Regulation (EC) No 396/2005 - Article 29(2)
Procedure: Examination procedure

Na een kleine technische wijziging wordt het voorstel in stemming gebracht en met gekwalificeerde meerderheid (bij één onthouding) aangenomen.

Section C Draft(s) presented for discussion

C.01 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No .../... as regards maximum residue levels for chlorate

(SANTE/10684/2015)

Legal Basis: Regulation (EC) No 396/2005 - Articles 14(1)(a) and 16(1)(a)

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny

Omdat chlooraat in het verleden een toepassing had als gewasbeschermingsmiddel, is na het intrekken van de toelating ervan de MRL voor alle producten op de default van 0,01 mg/kg gezet. Regelmatig worden overschrijdingen van deze waarde gevonden, vanwege de aanwezigheid van chlooraat in gebruikt water of door de aanwezigheid van chlooraat als residu van biocidegebruik bij apparatuur en gereedschappen. De Commissie heeft daarom aangedrongen op monitoring door de lidstaten van chlooraatgehalten van producten en heeft op basis van de verkregen monitoringgegevens nieuwe MRL's voorgesteld. Na enkele discussieronden in de PCVD pr heeft de Commissie het voorstel in consultatie van stakeholders gebracht. Van 64 organisaties is een reactie op de voorstellen ontvangen. Veel van de reacties kwamen uit het VK (14), Duitsland (eveneens 14) en België (12, merendeels Europese organisaties). Ook van derde landen zijn commentaren ontvangen, zoals uit China (m.b.t. thee) en de VS (m.b.t. gebleekte doppen van noten). Bij een eerste screening van de reacties heeft de Commissie geconstateerd dat de ingeleverde commentaren vier hoofdthema's benoemen:

1. de opvatting dat de regelgeving voor residuen van gewasbeschermingsmiddel niet de juiste plaats is voor het reguleren van chlooraat; dit zou beter de biocidenwetgeving of de contaminantenwetgeving kunnen zijn;
2. de vrees dat verlaging van chlooraatgehalten tot vermindering van chloordesinfectie kan leiden, met nadelige gevolgen voor de microbiologische veiligheid van de producten;
3. de discrepantie die er bestaat tussen de voorgestelde MRL's voor producten en het maximumgehalte dat door de WHO is vastgesteld en dat in de in-aanpassing-zijnde drinkwaterrichtlijn (DWR) is voorzien (0,25 mg/l (DWR) en 0,7 mg/l (DWR bij drinkwaterchlorering en WHO), terwijl veel producten in aanraking komen met water en daardoor dus onvermijdelijk een hoger chlooraatgehalte krijgen; dit is een probleem dat vooral in landen met drinkwaterchlorering (i.e. zuidelijke lidstaten) speelt;
4. de constatering dat er moeilijkheden zijn met het voldoende nauwkeuring bepalen van het chlooraatgehalte bij de nu voorgestelde MRL's.

De Commissie heeft de reacties nog niet uitgebreid bestudeerd, maar zal dit nog doen en zal dan een overzicht van het commentaar opstellen.

Vervolgens vraagt de Commissie de lidstaten naar hun standpunt over de laatste voorstellen.

Verschillende lidstaten geven aan niet (volledig) in te kunnen stemmen met de voorstellen. Ook deze lidstaten wijzen hierbij op de discrepantie met de drinkwaterrichtlijn: contact met drinkwater dat aan de norm voldoet kan leiden tot een product dat de MRL overschrijdt. Ook het gegeven dat het chlooraatgehalte kan oplopen bij verwerking (door water of door gebruik van bepaalde technische hulpstoffen) en bepaalde verwerkte producten daardoor niet aan de MRL kunnen voldoen, baart zorgen. Andere lidstaten steunen de voorstellen echter; op dit moment geldt een default MRL van 0,01 mg/kg en die is nog veel problematischer. De Commissie geeft aan zich te zullen beraden over de consequenties van het commentaar van stakeholders en lidstaten voor het voorstel. Daarbij denkt de Commissie met name in een aanpassing of verduidelijking (verfijning) van de eisen

voor productie die door verwerking een hoger chlooraatgehalte kunnen krijgen. In dat kader wijst de Commissie op het feit dat in de residuverordening MRL's betrekking hebben op grondstoffen en dat de verordening aangeeft dat bij het toepassen ervan op verwerkte producten rekening gehouden moet worden "met wijzigingen in de gehalten van bestrijdingsmiddelenresiduen als gevolg van de verwerking en/of de menging".

De Commissie realiseert zich dat de voorliggende commentaren tot enige vertraging zullen leiden. Niettemin streeft de Commissie er naar om in de junivergadering van het PCVD te stemmen, zodat het voorstel nog voor de start van het nieuwe EP (voorzien in juni/juli 2019) kan worden afgerond. Daartoe zal zij in april een nieuw voorstel publiceren. Over dit voorstel kan vervolgens een schriftelijke commentaaronde plaatsvinden. De PCVD-vergadering waarin volgens deze scherpe planning over het voorstel wordt gestemd, zal plaatsvinden op 13 en 14 juni 2019.

C.02 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No .../... as regards maximum residue levels for imazalil (SANTE/11207/2018)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny

Verschillende lidstaten en belanghebbenden, zowel binnen als buiten de EU hebben bezwaar aangetekend tegen het eerdere voornemen van de Commissie om alle MRL's voor naooogstbehandelingen te verlagen naar 0,01 mg/kg zonder overgangstermijn. Nederland en verschillende andere lidstaten hebben aangegeven de maatregel zonder overgangstermijn niet proportioneel te vinden, omdat risico's voor de volksgezondheid niet concreet aanwijsbaar zijn.

Naar aanleiding van de commentaren en de aanpassing van het werkdocument over overgangsmaatregelen (zie A.06) stelt de Commissie voor om het voorstel te wijzigen. De Commissie zal daarbij teruggrijpen op de oorspronkelijke MRL-review door EFSA. Dit betekent dat de Commissie zal voorstellen dat de oorspronkelijk geadviseerde MRL's voor citrus en watermeloen met een voetnoot voorlopig behouden blijven. Voor banaan is er in deze eerdere review volgens EFSA geen veilig gebruik aangetoond en zal de MRL worden verlaagd naar 0,01* mg/kg.

De Commissie vraagt voor 31 maart 2019 commentaar. Daarvoor zal er half maart een gewijzigd voorstel verschijnen. Daarna kan het worden genotificeerd in de WTO (reactietermijn 60 dagen), waarna er in juli over gestemd kan worden.

C.03 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No .../... as regards maximum residue levels for cyflufenamid, fenbuconazole, fluquinconazole, and tembotrione in or on certain products (Art. 12)

(SANTE/11337/2018)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny

De Commissie licht de voorstellen voor nieuwe MRL's voor deze vier stoffen, gebaseerd op EFSA-opinies, toe. Voor cyflufenamid wordt voorgesteld de residudefinitie voor producten van dierlijk oorsprong te wijzigen, de MRL's voor augurken en rogge te verlagen en die voor andere producten gelijk te houden of te verhogen. De MRL's zullen binnen twee jaar opnieuw worden bekeken. Ook voor fenbuconazole worden enkele wijzigingen (residudefinities en hogere/lagere MRL's) voorgesteld. Ook voor tembotrione wordt een aantal aanpassingen (verhogingen en verlagingen) van de MRL's voorgesteld. Fluquinconazole kent in de EU geen toegelaten toepassingen of invoertoleranties; daarom wordt de MRL op de LoQ gezet.

De Commissie vraagt voor 22 maart 2019 commentaar.

C.04 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No .../... as regards maximum residue levels for amitrole, fipronil, flufenoxuron, flupyrsulfuron-methyl, imazosulfuron, isoproturon, orthosulfamuron and triasulfuron in or on certain products (SANTE/10909/2018)

Legal Basis: Regulation (EC) No 396/2005 - Articles 14(1)(a), 18(1)(b) and 49(2)

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny

Ook dit voorstel licht de Commissie toe. Amitrole, fipronil, flupyrsulfuron-methyl, imazosulfuron, isoproturon, orthosulfamuron en triasulfuron zijn niet of niet meer toegelaten stoffen en de MRL's kunnen in voorkomende gevallen verlaagd worden en de stoffen kunnen naar bijlage V. Bij flufenoxuron kunnen alle MRL's behalve die voor thee verlaagd worden; de stof blijft in bijlage IIIA. Wanneer er tijdens de notificatietermijn nog reacties komen over bestaande importtoleranties, dan zal nog beoordeeld moeten worden of deze MRL's gehandhaafd kunnen blijven.

Section M: wat verder ter tafel komt

M.01 Matrine

De Duitse delegatie maakt melding van het gebruik van matrine, een alkaloïde die afkomstig is uit planten van het geslacht Sophora (een geslacht uit de familie van de vlinderbloemigen). In de vergadering bestaat overeenstemming over het feit dat een dergelijke toepassing een gebruik van een niet-toegelaten middel zou zijn, waarbij de default MRL van 0,01 mg/kg van toepassing is. Het middel wordt echter ook als meststof verkocht. De Commissie nodigt alle lidstaten uit hun ideeën over deze stof te geven (en wel voor 22 maart). Daarnaast raadt de Commissie aan het punt ook te bespreken met collega's die betrokken zijn met meststoffen en met de PPP-legislation.

Sluiting

De voorzitter sluit de vergadering. De volgende PCVD residuen van gewasbeschermingsmiddelen zal plaatsvinden op 13 en 14 juni 2019.

Den Haag, 6 maart 2019