



Verslag van het permanent Comité voor Genetisch gemodificeerde levensmiddelen en diervoeders

Datum : 7 maart 2019
Commissie : SCOPAFF GMO Food en Feed
Ned.Delegatie : Kees Planken (VWS)

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

Agenda

Sectie A Informatie en/of discussie

Section A Information and/or discussion

- A.1** Assessment of genetically modified maize MON 89034 x 1507 x NK603 x DAS- 40278-9 and subcombinations independently of their origin for food and feed uses, import and processing, under Regulation (EC) No 1829-2003 (application EFSA- GMO-NL-2013-112) - Presentation by EFSA.

Presentatie door EFSA

- A.2** Assessment of genetically modified maize MON 89034 x 1507 x MON 88017 x 59122 x DAS-40278-9 and subcombinations independently of their origin for food and feed uses, import and processing under Regulation (EC) No 1829/2003 (application EFSA-GMO-NL-2013-113) - Presentation by EFSA.

Presentatie door EFSA

- A.3** Assessment of genetically modified soybean A2704-12 for renewal of authorisation under Regulation (EC) No 1829/2003 (application EFSA-GMO-RX-009) - Presentation by EFSA.

Presentatie door EFSA

- A.4** Assessment of genetically modified oilseed rape T45 for renewal of authorisation under Regulation (EC) No 1829/2003 (application EFSA-GMO-RX-012) - Presentation by EFSA.

Presentatie door EFSA

- A.5** Emergency measure on rice from China (Decision 2011/884/EU): overview of the results of Member States' controls.

Volgens de Cie hebben alle lidstaten informatie gestuurd. Het algemene beeld is dat meer rijst en rijstproducten uit China worden geïmporteerd maar dat het aantal non compliances minder is geworden. Het beeld is echter niet consistent dus we gaan door met deze checks. De lidstaten worden verzocht hun resultsaten te blijven insturen.

Inlichtingen bij
k.planken@minvws.nl
M 06 15035268

Ons kenmerk
Verslag PCVD GGLD van 7
maart 2019

Secretariaat ROW
[DienstpostbusROW-
EU@minvws.nl](mailto:DienstpostbusROW-EU@minvws.nl)
www.row-minvws.nl

Section B Draft(s) presented for an opinion

B.1 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision authorising the placing on the market of products containing, consisting of or produced from genetically modified soybean MON 87751 (MON- 87751-7), pursuant to Regulation (EC) No 1829/2003 of the European Parliament and of the Council.

(SANTE/11491/2018)

Legal Basis: Regulation (EC) No 1829/2003 -Articles 7(3) and 19(3)

Procedure: Examination procedure

Bij de stemming wordt geen gekwalificeerde meerderheid behaald. Het voorstel zal in het Beroepscomité van 11 april 2019 worden geagendeerd.

B.2 Commission Implementing Decision renewing the authorisation for the placing on the market of products containing, consisting of or produced from genetically modified maize 1507 x NK603 (DAS-01507-1 x MON- 00603-6) pursuant to Regulation (EC) No 1829/2003 of the European Parliament and of the Council.

(SANTE/11575/2018)

Legal Basis: Regulation (EC) No 1829/2003 - Articles 11(3) and 23(3)

Procedure: Examination procedure

Bij de stemming wordt geen gekwalificeerde meerderheid behaald. Het voorstel zal in het Beroepscomité van 11 april 2019 worden geagendeerd.

AOB

Implementatie hofuitspraak

De Cie informeerde de lidstaten over een werkgroepvergadering, samengesteld uit de drie ambtelijke comités (verordening 1829/2003, en richtlijnen 2001/18 en 2009/41) op 25 april a.s. waar wordt gesproken over de implementatie van de hofuitspraak. Meer informatie volgt later.

Stand van zaken over de Vitamine B2 voor Diervoeder geproduceerd met GMO bacteria met restanten van niet EU toegelaten GMO's.

EFSA heeft in opdracht van de Cie gekeken of de aanwezigheid van restanten van niet EU toegelaten GMO's een risico vormt voor de volksgezondheid. Op 31 januari meldt EFSA dat volgens de beschikbare data wel stukjes genen aanwezig zijn in de vitamine B2 maar dat voor de ontwikkeling van resistentie 'full length genes' aanwezig moeten zijn. De stukjes genen in veevoer vormen dus geen risico.

Een Lidstaat zegt dat de laboratoria steeds kleiner kunnen meten en de industrie maakt zich daar zorgen over. Ja, de fermentatie organismen moeten worden verwijderd maar in 2014 kon men niet zo klein meten wat zou betekenen dat wat toen voldoende was nu niet meer zo is.

Deze lidstaat wil daarover een discussie. Een andere lidstaat stelt dat de wetgeving zegt 'absence of material' en ook al zegt EFSA dat er geen hele genen in zitten, wettelijk mag het er niet inzitten. Het is geen risico, het is non compliance. Tot slot vertelt een lidstaat dat 4 samples genomen in voedsel negatief waren voor de aanwezigheid van restanten van niet EU toegelaten GMO's

Den Haag, april 2019