



**Verslag van de vergadering van het Permanent Comité voor de Voedselketen en Diergezondheid, sectie pesticideresiduen, gehouden op 26 en 27 september 2019 te Brussel**

**Commissie :** A. Bitterhof e.a.  
**Ned. delegatie :** D. A. M. Poelmans (NVWA)  
A. Ton (Ctgb)  
J. Hulst (VWS)  
H. Rang (VWS, verslag)

**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

**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. T.a.v. pyrethrines dringen verschillende lidstaten er op aan dat op korte termijn een MRL-review wordt opgestart. De Commissie merkt op dat dit hangt op de CD (Confirmatory Data) over de residudefinitie. Om de MRL aan te passen is daarom een voorspoedige behandeling van de renewal in het SCoPAFF legislation nodig. Voor de dithiocarbamaten (mancozeb, maneb en metiram) stelt de Commissie voor te komen tot een groeps-MRL voor CS2 zodra de renewal van de goedkeuring van alle dithiocarbamates is voltooid. Deze MRL-vaststelling wacht ook op het resultaat van de lopende monitoring van (natuurlijke) CS2-gehalten in biologische producten.

*2. Confirmatory data Art 12 follow-up*

De Commissie licht de stand van zaken toe. Op voorstel van de Commissie besluit het comité om op basis van de al dan niet ontvangen CD voor bentazon (aardappelen, looksoorten, producten van dierlijke oorsprong) en fludioxonil (producten van dierlijke oorsprong) en pyraclostrobin (tafeldruiven) nu een SPS measure op te stellen om te komen tot een verlaging van de MRL omdat confirmatory data nog steeds ontbreken.

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

De Commissie licht de stand van zaken toe m.b.t. thiocynaat, tallolie en koper.

Thiocynaat kan ook van natuurlijke oorsprong zijn; voor het schrappen uit annex IV (stoffen waarvoor geen MRL's vereist zijn) is het nodig dat er eerst een monitoring van natuurlijke gehalten plaatsvindt (cf. thiocarbamaten). EFSA is momenteel bezig daarvoor een analysemethode te ontwikkelen.

In de meeste gevallen staat de MRL al op default en is geen actie nodig.

Over "Tall oil crude/Tall oil pitch" (tallolie, een harsproduct) merkt de Commissie op dat er onvoldoende toxicologische gegevens beschikbaar zijn en dat het daarom uit Annex IV (stoffen waarvoor geen MRL's vereist zijn) gehaald wordt en dat de MRL naar default gaat.

Koper staat vandaag onder punt A.03 (3) op de agenda.

Directie Voeding,  
Gezondheidsbescherming  
en Preventie

*Regulier Overleg Warenwet*

**Bezoekadres:**  
Parnassusplein 5  
2511VX Den Haag  
T 070 340 79 11  
F 070 340 55 54  
[www.rijksoverheid.nl](http://www.rijksoverheid.nl)

**Inlichtingen bij**  
ir. H. Rang  
[h.rang@minvws.nl](mailto:h.rang@minvws.nl)  
T 070 340 7967  
[www.row.minvws.nl](http://www.row.minvws.nl)

**Ons kenmerk**  
04052017 - Verslag CWG  
Voedselcontactmaterialen

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

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

## **A.02 Feedback from Legislation Committee**

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

De Commissie merkt op dat er in het wetgevingscomité geen nieuwe stoffen zijn besproken.

## **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 maakt hiervoor een secundaire analyse van gegevens die van Health Canada zijn verkregen. EFSA is bezig met toetsing van deze gegevens, de Commissie komt er op terug als er nieuwe informatie is.*

### *2. Chlorpropham*

Post harvest gebruik bij aardappelen is binnenkort niet meer toegestaan en de MRL wordt verlaagd naar default. De aanwezigheid van chlorpropham in schuren en apparatuur door vroeger gebruik blijkt zeer hardnekkig te zijn. Producten die in deze schuren worden opgeslagen blijken nog lang residuen van chloorprofam te bevatten, ook na een zeer grondige reiniging van schuren en apparatuur. Er is daarom een overgangs-MRL nodig. Naar verwachting ligt een veilige en werkbare overgangs-MRL ergens tussen 0,1 en 1,0 mg/kg; Nederland doet hiervoor het voorbereidende werk. De Nederlandse delegatie (Ctgb) meldt de stand van zaken. Voor het vaststellen van een tijdelijke MRL (tMRL) voor chlorpropham in aardappelen in verband met verontreiniging van opslagfaciliteiten, zijn residuproeven uitgevoerd en heeft de aardappelsector monitoringgegevens geleverd. Ook zijn er nieuwe studies geleverd voor *data gaps* die zijn vastgesteld bij de stofbeoordeling van chlorpropham. Uit nieuwe gegevens blijkt dat de metaboliet 3-chloroaniline een veel grotere rol speelt voor het bepalen van de acute toxiciteit dan voorheen werd aangenomen. Het werk wordt voortgezet.

Tot slot meldt Nederland dat belangrijk werk aan de gang is met betrekking tot de reinigingsprocedures om residuen van chlorpropham en 3-chloroaniline te verwijderen uit de opslagruimten. Een literatuurstudie en plan van aanpak is geleverd. Resultaten zijn echter nog niet beschikbaar, en er wordt ook verwacht dat enige tijd nodig zal zijn om het effect van deze reinigingsprocedures op residuen van chlorpropham en 3-chloroaniline te zien.

Daarnaast merkt Nederland op dat de respijtperiode voor het gebruik van chlorpropham zo vastgesteld is, dat het nog ingezet kan worden in het begin van oogstseizoen in 2020; hierdoor blijft chlorpropham nog langer dan noodzakelijk een probleemstof. De Commissie ziet geen mogelijkheden de stof al eerder te verbieden, maar verschillende lidstaten merken op dat producenten er verstandig aan doen nu al van het gebruik van de stof af te zien; zo kunnen producenten voorkomen dat zij straks met MRL-overschrijdingen te maken krijgen. Deze lidstaten adviseren dit ook in praktijk.

### *3. MRL's voor koper*

De Commissie merkt op dat de koper-MRL's moeten worden aangepast als de review van koper als gewasbeschermingsmiddel is afgerond. Voor de innameschatting wordt Primo 3 gebruikt. Omdat niet voor alle landen een dieet bekend is, wordt gebruik gemaakt van WHO cluster diëten. Een lidstaat merkt op dat deze diëten inaccuraat zijn om de inneming van koper mee te schatten. Er moet daarom meer informatie beschikbaar komen over landen die niet in Primo zijn opgenomen. Verschillende lidstaten menen dat er ook meer informatie beschikbaar moet komen over de achtergrondbelasting van de Europese consument met koper. De Commissie beaamt dit, maar ziet dat deze informatie voor wel meer metalen dan alleen koper nodig is.

Daarnaast informeert de Commissie bij de lidstaten:

- of zij residu-data eisen bij de vernieuwing van middeltoelatingen, ook als de GAP minder kritisch is dan voorheen;
- hoe het loopt met de vernieuwing van middelautorisaties; wordt de deadline van 31 december 2019 gehaald; zo niet, welke datum is dan wel haalbaar;
- of de review van de toelating van koper al tot verlaging van doseringen en veranderde middelaanvragen heeft geleid; welke maximale toepassing wordt voorgeschreven en hoe wordt dit maximum voorgeschreven; per hectare per jaar of per zeven jaar?

Zij vraagt de lidstaten hierover informatie op te sturen, en wel voor 18 oktober 2019.

#### *4. Bevindingen van residuen van gewasbeschermingsmiddelen in paddenstoelen*

Eerder is er discussie geweest over de problematiek van chlormequat en mepiquat in paddenstoelen (bij oesterzwammen die zijn geteeld op stro dat behandeld is geweest met deze stoffen). Tijdens de vergadering voegt een andere lidstaat daar anthraquinon aan toe. Daarom staat het punt nu wat algemener op de agenda. EFSA is gevraagd om een analyse te maken van beschikbare monitoringresultaten van andere stoffen in paddenstoelen. EFSA heeft een overzicht over de jaren 2015 – 2017 opgesteld. De Commissie presenteert die.

De Commissie constateert dat er (afgezien van een aantal hoge LoQ's, die een vertekening van de resultaten geeft) dat de resultaten niet wijzen op een structureel probleem met andere stoffen dan chloormequat en mepiquat met (overgedragen) residuen in paddenstoelen. Zij ziet daarom geen reden om hieraan prioriteit te geven, in de vorm van een *guidance* of anderszins. Zij merkt op dat kwekers wel bedacht moeten zijn op overdracht van residuen.

#### *5. BAC/DDAC*

BAC (mengsel van alkyl(C8-C16)benzyldimethylammoniumchloriden) en DDAC (mengsel van alkyl(C8-C12)-quaternaire ammoniumzouten) zijn quaternaire ammoniumverbindingen die zowel als gewasbeschermingsmiddel als als biocide kunnen worden gebruikt. Voor deze stoffen zijn tijdelijke MRL's (t-MRLs), vastgesteld in 2014 op basis van monitoringgegevens, van kracht. Deze lopen in principe eind dit jaar af. EFSA heeft de monitoringgegevens van 2014 tot 2017 bij elkaar gezet. Om bruikbare MRL's te kunnen vaststellen zijn recentere monitoringgegevens (2018, begin 2019) nodig. Tot nu toe heeft alleen Duitsland degelijke gegevens ingeleverd. De Commissie roept ook andere lidstaten op informatie in te sturen. Zij zal de gegevens dan analyseren en eind dit jaar op basis daarvan met een voorstel voor MRL's komen.

#### *6. Clonostachys rosea strain J1446 (voorheen Gliocladium roseum)*

De Commissie geeft aan dat er al over de maatregel voor CrsJ1446 is gestemd en dat besloten is om dit agens in Annex IV (stoffen waarvoor geen MRL's vereist zijn) op te nemen. De formulering over het advies van EFSA hierover, die in de overwegingen is opgenomen, klopte niet. Dit zal worden gecorrigeerd met een corrigendum.

#### *7. Quizalofop/propaquizafop*

De EFSA heeft in mei 2019 een opinie uitgebracht over het gebruik van quizalofop/propaquizafop op sla in de zuidelijke lidstaten. Er werd een MRL van 0,15 mg/kg afgeleid die lager ligt dan de bestaande MRL van 0,20 mg/kg. EFSA concludeerde wel dat de korte- en langetermijninneming van q/p geen reden tot zorg geeft. De discrepantie tussen de bestaande en de afgeleide MRL moet nog worden opgelost, maar de Commissie zal hieraan geen prioriteit geven.

#### *8. Chlordecone*

Chlordecone is een stof waarvan (door historisch gebruik) in de Franse overzeese gebieden nog residuen worden aangetoond en waarvoor MRL's zijn vastgesteld. ANSES stelt nu iets andere waarden in dierlijke producten voor, omdat de (polaire) stof in dierlijke producten een andere verdeling heeft dan voorheen aangenomen.

### 9. *Dimethenamid-P*

De Commissie merkt op dat deze stof al is geëvalueerd en dat er in juni over de gewenste CD (Confirmatory Data) is gestemd. De meeste MRL's zijn op LoQ gezet. EFSA heeft een nieuwe residudefinitie voorgesteld, die consequenties zou hebben voor de MRL's; die zouden met een factor 3 omhoog gaan. De Commissie vraagt of de aanpassing met een routinemaatregel kan worden vastgesteld (aangezien de artikel-12-review al heeft plaatsgevonden). Als dat gebeurt, moet het PCVD legislation hierin gekend worden. Als aanpassing achterwege blijft, heeft dat gevolgen voor de voorgestelde nieuwe MRL's voor lente-uitjes en bladkoolachtigen; EFSA zou die dan moeten herberekenen.

De Commissie vraagt de lidstaten voor 18 oktober reactie op het voorstel tot RD-aanpassing te geven.

### 10. *Glufosinate ammonium*

De EU MRLs voor GA in raapzaad en sojabonen zijn momenteel gelijk aan die van Codex (respectievelijk 1,5 en 2 mg/kg). De toelating voor gebruik in de EU voor deze stof is verlopen, maar de stof wordt buiten de EU volop gebruikt. De Nederlandse delegatie heeft een pleidooi van de sector ontvangen voor

De vraag is of er een invoertolerantie en/of een overgangstermijn komt, gezien het feit dat glufosinaat ammonium mogelijk onder de zogenaamde "cut-off" criteria gaat vallen, vanwege de classificatie "reprotox 1B". Het bedrijfsleven in de EU dringt aan op een bruikbare EU MRL of importtolerantie (IT's) voor deze stof.

De Commissie geeft aan te werken aan een voorstel van deze stof; hiervoor moet zij van hogerhand wel; het groene licht krijgen, wat nog niet gegeven is. Eén lidstaat merkt op dat de EU vier jaar geleden akkoord is gegaan met de voorgestelde CXL's. Als die niet worden gehandhaafd, kan de EU een grote stroom IT-aanvragen tegemoet zien, waarvoor vervolgens allemaal nieuwe toxicologische beoordelingen opgesteld moeten worden. Een lidstaat vindt dat wel nodig; een andere lidstaat bepleit een pragmatische aanpak. De Commissie komt hier op terug met een voorstel voor een aanpak.

### 11. *Chlorpyrifos-ethyl and chlorpyrifos-methyl*

De Commissie licht de stand van zaken toe. Op 2 augustus 2019 heeft EFSA een mededeling gepubliceerd waarin zij aangeeft dat er ernstige zorgen zijn over de veiligheid van deze twee stoffen en dat genotoxische potentie niet kan worden uitgesloten. Het besluit om de toelating van de stoffen niet te hernieuwen zal worden genomen in het PCVD wetgeving van 6 december 2019. De WTO-SPS-notificatieprocedure van 60 dagen moet immers gerespecteerd worden. Vervolgens is er een uitverkoop van voorraden middelen met de stoffen voorzien van drie maanden.

Denemarken heeft een maatregel genomen om alle partijen waarin chlorpyrifos wordt aangetroffen het gehalte te beoordelen op veiligheid. Denemarken licht de maatregel toe. De maatregel moet worden genotificeerd; de Commissie kan de maatregel vervolgens overnemen of verwerpen; in dat laatste geval moet Denemarken de maatregel intrekken. De Commissie geeft aan dat zij niet de intentie heeft de Deense maatregel over te nemen. Inmiddels heeft Denemarken de Commissie verzocht om de MRL's van de stoffen versneld te verlagen naar LoQ, op basis van artikel 53 van de General Food Law en artikel 35 van Vo 396/2005. De Commissie stelt als tegenvoorstel voor om de MRL's zo snel mogelijk na de non-renewal van de stoffen tot LoQ (0,01 mg/kg is volgens de EURL's haalbaar) te verlagen, maar wel met inachtneming van de opgebruikstermijn. De op de opgebruikstermijn volgende overgangstermijn voor de inwerkingtreding van de MRL's kan tot drie maanden beperkt blijven. Vanwege de ernstige veiligheidszorgen zal geen respijtperiode voor al op de markt aanwezige producten worden gegund.

De lidstaten stemmen ten algemene in met de snelle aanpak vanwege de gesignaleerde gezondheidszorgen. Op de vraag van een lidstaat in hoeverre de procedure verkort kan worden, antwoordt de Commissie dat de WTO-termijn van 60 dagen noodzakelijk is, maar dat de overgangstermijn voor de inwerkingtreding van de MRL-verlaging wel zou kunnen worden geschrapt.

De Commissie nodigt de lidstaten uit voor 4 oktober 2019 hun visie te geven op de volgende drie punten:

- 1) de door de Commissie beschreven voorgenomen aanpak met tijdspad;
- 2) de voorgestelde MRL's (d.w.z. alle MRL's naar 0,01 mg/kg) of de gebruikelijke *multiplying factors* hanteren;
- 3) de voorgestelde uitgestelde inwerkingtreding van de MRL's van drie maanden.

#### **A.04 News from the European Food Safety Authority**

##### *1. Progress under Article 12 of Regulation (EC) No 396/2005*

EFSA licht de stand van zaken toe. Daarnaast wijst de Commissie op het aangepaste werkplan voor 2019, dat op basis van eerdere discussies is opgesteld. De aanwezige lidstaten stemmen in met dit aangepaste plan.

##### *2. Progress under Article 10 of Regulation (EC) No 396/2005*

De EFSA meldde dat in 2019 inmiddels 32 opinies zijn uitgebracht. Daarnaast zijn sinds de vorige vergadering twaalf openstaande vragen beantwoord. Hoewel het aantal clockstops afneemt, blijft het wel hoog (op dit moment zijn het er 48).

De meest voorkomende problemen zijn ontbrekende gegevens met betrekking tot de GAP's en/of problemen met residuproeven. Sommige beoordelingen op grond van artikel 10 worden samengevoegd met de beoordeling in het kader van het PR-proces. Dit kan weer worden ontkoppeld als de peer-review (bijvoorbeeld vanwege mogelijke hormoonverstorende eigenschappen) resulteert in een clockstop.

##### *3. Update on Art. 43 mandates of Regulation (EC) No 396/2005*

Dit jaar is alleen chlormequat onder een art-43-mandaat afgehandeld, maar EFSA verwacht nog wel een aantal vragen van de Commissie.

##### *4. Strategy for risk assessment of triazole fungicides*

EFSA geeft aan hoe zij de evaluatie van de metaboliëten van triazolen voor zich ziet. Op verzoek van EFSA hebben verschillende lidstaten aangegeven welke beperkingen zij nationaal hebben doorgevoerd bij de toelating van triazolen. Die informatie kan EFSA helpen om een inschatting van de blootstelling te maken. 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.

Naar aanleiding van de opmerkingen die de lidstaten hebben ontvangen na de laatste vergadering van het comité op 13/14 juni 2019, heeft de EFSA het strategiedocument bijgewerkt, dat beschikbaar is gesteld op CIRCABC.

De Commissie geeft aan dat de toxicologische eindpunten opnieuw moeten worden vastgesteld. Daarnaast merkt zij op welke punten nog moeten worden opgelost: monitoring moet worden ingesteld en er moet worden gewerkt aan analysemethoden. De Commissie zal over e.e.a. nader overleggen, met de expertgroep monitoring, met de EURL's en met de industrie.

Volgende keer zal dit punt terugkeren op de agenda.

##### *5. PRIMO rev. 3.1*

Primo rev. 3.1 staat op de EFSA-website en kan met onmiddellijke ingang gebruikt worden; de wijzigingen zijn immers zeer beperkt en technisch van aard.

##### *6. EFSA reports on cumulative risk assessment and communication action*

EFSA licht de gepubliceerde rapporten over de CRA toe. Op 22 oktober 2019 is er een stakeholder event gepland. Daarnaast wil EFSA tegen het eind van het jaar een *draft roadmap* publiceren over de manier waarop de CRA verder wordt uitgerold.

## 7. Annual monitoring report

- Follow up from June meeting on proposed schedules

EFSA wijst op de strakke tijdlijnen, te laat ingeleverde data kunnen niet worden meegenomen. Daarnaast wordt opgemerkt dat er één commentaarronde voor publicatie is en dat ingediend commentaar openbaar wordt gemaakt.

- Follow up on specific recommendations made in the 2017 report

EFSA heeft een aanbeveling gedaan voor het leveren van meer gedetailleerde informatie over vervolgacties bij MRL-overschrijdingen; de Commissie heeft hierop gereageerd. EFSA vindt deze aanvullende informatie wenselijk voor het verfijnen van risicobeoordelingen. Wel wijst zij op de vrijwilligheid van het leveren van dergelijke gegevens vrijwillig. Aanbevolen wordt om dergelijke rapportages regelmatig te doen, en daarvoor het *Standard Sampler Description (SSD) data reporting format* te gebruiken.

### **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 nauwkeurig te kunnen meten. Afgesproken was dat de EU-referentielabs het onderzoek in 2019 zouden inzetten. Een presentatie over dit project is op CIRCABC gezet. De Commissie geeft aan dat er goede voortgang met het project wordt gemaakt en dat de meeste methoden inmiddels klaar zijn. Testen op monsters babyvoeding kan op korte termijn beginnen.

Daarnaast gaf de Commissie informatie over het werk dat gedaan wordt om de wetgeving voor baby- en zuigelingenvoeding en de Vo 396/2005 meer met elkaar in lijn te brengen, vooral wat betreft residudefinities. Samenwerking tussen de experts van de twee aandachtsgebieden is dringend noodzakelijk.

### **A.06 Transitional periods – follow up from November meeting**

Na de bespreking in de laatste vergadering zijn er geen veranderingen meer in het document aangebracht. Er worden ook geen nieuwe gezichtspunten ingebracht. De Commissie concludeert dat het document nu af is en kan functioneren als geleide bij de discussie over het (wel of niet) vaststellen van overgangperiodes.

### **A.07 Project on data collection dithiocarbamates**

Koolstofdissulfide (CS<sub>2</sub>) is een residu van dithiocarbamaten die als gewasbeschermingsmiddelen worden ingezet. CS<sub>2</sub> 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. De Commissie merkt op dat het werk in volle gang is; zij zal er in de volgende vergadering op terugkomen.

### **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. Relevante ontwikkelingen zijn onder de respectieve punten in de agenda opgenomen.

### **A.09 International Matters**

#### *1. OECD Guidance document on the definition for risk assessment*

Dit document is nodig voor een breed gedragen manier om de residudefinitie vast te stellen. Er zijn geen ontwikkelingen te melden

## *2. Codex Alimentarius/JMPR issues –future work organisation*

De voortgang in de verschillende EWG's wordt besproken en lidstaten worden oproepen actieve bijdragen aan deze werkgroepen te leveren. Het voorzitterschap van de eWG voor de IESTI is overgenomen door EFSA (Hermine Reich). Nederland ondersteunt Hermine bij het werk. Hermine geeft de stand van zaken. De Commissie merkt op dat er nog gezocht wordt naar lidstaten die willen optreden als rapporteur in deze vergadering van de voortgang in de eWG's "Review of Mass Spectrometry Guidelines" en "Management of Unsupported Compounds". Ook wordt een RMS gezocht voor de actieve stof methoprene. Lidstaten wordt gevraagd hierop voor 4 oktober 2019 te reageren.

De toekomstige Raadsvoorzitter Kroatië meldt de dat voor de Raadsvergaderingen ter voorbereiding van CCPR: 20 januari, 4 maart en 16 maart 2020 (één bijeenkomst meer omdat er een extra bijeenkomst van de JMPR is geweest en er dus meer stoffen behandeld zijn).

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

Er zijn drie regelingen aangemeld voor nationale uitzonderingen:

- Cyantraniliprole op Chinese kool (UK)
- Cyantraniliprole op frambozen en zwarte bessen (UK)
- Flonicamid op wortels (Finland).

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

Geen nieuws.

### **A.12 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 is er een werkdokument voor de Raad verschenen. Ontwerpverslag voor raad en parlement wacht op nieuwe Commissie. Er is dus op dit moment geen nieuws te melden.

### **A.13 SANTE extrapolation guidelines**

De Commissie meldt de stand van zaken. Er is een nieuwe versie van het discussiedocument op CIRCABC gezet. De vraag van EFSA, of guideline SANCO/7029/VI/95 met de guidelines zou moeten worden geïntegreerd, is aan de orde. Er wordt opgemerkt dat dat niet zinvol is; het document is verouderd en grotendeels vervangen door de guidelines van de OESO. De Commissie vraagt de lidstaten voor 31 oktober 2019 commentaar in te sturen op het samenvattende document dat op CIRCABC is geplaatst.

### **A.14 Technical Guidelines for honey**

De stand van zaken wordt besproken. De guidelines gaan op 1 januari a.s. van start. In de Inter Zonal Steering Committee is enige zorg uitgesproken voor het werk dat met de guidelines samenhangt. De Commissie benadrukt dat de guidelines juist een hulp zijn en niet tot meer werk moeten leiden. EFSA heeft inmiddels residu-data geanalyseerd en komt tot vijf stoffen waarvoor de vastgestelde MRL's worden overschreden. Op gemerkt wordt dat ook de OESO aan honing werkt en dat die nuttig gebruik zou kunnen maken van de verzamelde EU-data. Lidstaten die bezwaar hebben dat hun data met OESO wordt gedeeld, kunnen dat voor 11 oktober 2019 bij EFSA melden.

### **A.15 Pesticides database - presentation of new features**

De nieuwe mogelijkheden van de databank worden gepresenteerd.

#### **A.16 Maximum residue levels for metam, dazomet, hexythiazox and clethodim in or on certain products (Art. 12)**

Het gaat hier om vier stoffen die onder een nieuwe ontwerp-verordening krachtens artikel 12 van Vo 396/2005 moeten vallen. Voor clethodim heeft EFSA geen MRL's aanbevolen, aangezien er op basis van de beschikbare informatie geen toxicologische referentiewaarden konden worden vastgesteld. De stof deelt een metaboliet met 1,3-dichloorpropeen waarvoor een besluit van het PCVD legislation over goedkeuring als een nieuwe werkzame stof in behandeling is. De twee aanvragers van clethodim en 1,3-dichloorpropeen kunnen nadere informatie over de metaboliet 3-chloorallyl alcohol verstrekken. Een lidstaat was van mening dat wachten op deze informatie geen optie is, tenzij de informatie op korte termijn beschikbaar komt. De Commissie vraagt de lidstaten hun standpunt hierover uiterlijk op 18 oktober 2019 kenbaar te maken.

#### **A.17 Other Information points.**

##### *Zaak over buprofezin bij de Europese Ombudsman*

Begin 2019 is een verordening gepubliceerd waarmee de MRL voor buprofezin met onmiddellijke ingang op default is gezet, vanwege het feit dat bij verhitting van behandelde rijst aniline kan ontstaan. Vanwege het acute veiligheidsgevaar is hiervoor geen overgangperiode. De European Federation of Rice Millers heeft hiertegen een produce gestart bij de Europese Ombudsman. De EO heeft het dossier bestudeerd, kwam tot de conclusie dat de maatregel proportioneel was en heeft de zaak daarna gesloten. Afgewacht moet worden of dit nog een vervolg krijgt of niet.

##### *Stakeholder workshop FEDIOL, COCERAL, FEFAC*

Op verzoek van de organisatoren maakt de Commissie melding van een Workshop van de drie Europese handelsorganisaties, FEDIOL, COCERAL en FEFAC, te houden op 12 november 2019. Lidstaten kunnen deze workshop desgewenst bijwonen

##### *Corrigenda*

De Commissie merkt op dat er fouten in twee onlangs gepubliceerde residuverordeningen zijn opgemerkt. Het gaat om *Clonostachys rosea* strain J1446 (dat ook behandeld is onder A.03.6) en om mandipropamid, waarbij een foutieve lijst met gewijzigde MRL's is bijgevoegd. De Commissie onderzoekt nog of de tweede correctie inderdaad zonder probleem gecorrigeerd kan worden of dat misschien een hernieuwde stemming in het PCVD nodig is.

##### *Indolylazijnzuur (indolylic acetic acid, IAA) in rijst*

Nederland maakt melding van een vondst van indolylazijnzuur (IAA) in rijst. Bekend is dat IAA als auxine in stekpoeder werd toegepast, maar dat geen goedkeuring (meer) heeft in voedselgewassen van nature kan voorkomen, daarom is de MRL op 0,1 mg/kg gezet. In Nederland is nu een gehalte boven deze MRL in rijst aangetroffen. Ongeautoriseerd gebruik in rijst ligt niet voor de hand, dus de vraag komt op of dit gehalte niet van natuurlijke oorsprong zou kunnen zijn. Nederland vraagt andere lidstaten naar hun ervaringen. De andere lidstaten zullen dit thuis navragen.



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

Algemeen: de Commissie begint dit onderdeel met de mededeling dat zij van de hiërarchie te horen heeft gekregen dat er, hangende het aantreden van de nieuwe Commissie, niet gestemd kan worden over wetgevingsvoorstellen. Zo wordt voorkomen dat er tijdens de zittingsperiode van de Commissie voorstellen worden gepubliceerd die nog onder de verantwoordelijkheid van de vorige Commissie vallen. Wel zullen de voorstellen indicatief in stemming worden gebracht, om te zien of de voorstellen bij een komende stemming op een gekwantificeerde meerderheid kunnen rekenen. De voorstellen zullen na het aantreden van de nieuwe Commissie zo snel mogelijk in stemming worden gebracht. Mogelijk betekent dit dat dat gebeurt binnen 14 dagen na het uitbrengen van de agenda en de stukken. Omdat de voorstellen nu al vaststaan, de lidstaten kunnen hiermee instemmen.

**B.01 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No .../... amending Annexes II, III and IV to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for acequinocyl, acibenzolar-S-methyl, Bacillus subtilis strain IAB/BS03, emamectin, flonicamid, flutolanil, fosetyl, imazamox and oxathiapiprolin in or on certain products (Art. 10)**

(SANTE/11315/2018)

**Legal Basis:** Regulation (EC) No 396/2005 – Articles 5(1) and 14(1)(a)

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

Geconcludeerd wordt dat er nog enige wijzigingen nodig zijn; daarna volgt interserviceoverleg en vervolgens kan het in de volgende PCVD pr ter stemming worden aangeboden. Er vindt over dit voorstel dus nog geen (indicatieve) stemming plaats.

**B.02 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No .../... amending Annex II to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for dimethoate and omethoate in or on cherries**

(SANTE/11242/2019)

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

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

Nu deze stoffen geen toelating meer hebben, worden alle MRL's op default gezet.

Bij de indicatieve stemming blijkt er voor het voorstel een gekwalificeerde meerderheid (bij twee onthoudingen) te zijn.

**B.03 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No .../...amending Annex III to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council 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

De Commissie geeft aan dat over dit voorstel nu al geruime tijd gediscussieerd is; de default waarde van 0,01 mg/kg wordt hiermee vervangen door reële waarden op basis van monitoring. Veel commentaar van lidstaten en bedrijfsleven is verwerkt. De Commissie beschouwt het voorstel als een eindbod; als hierover geen overeenstemming wordt bereikt, laat de EC het onderwerp verder liggen (en wordt de default van 0,01 mg/kg weer van kracht).

Bij de indicatieve stemming blijkt er voor dit voorstel een gekwalificeerde meerderheid (bij één tegenstem en twee onthoudingen) te zijn.

- B.04 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No .../... amending Annex II to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for prochloraz in or on certain products**  
(SANTE/10524/2019)  
**Legal Basis:** Regulation (EC) No 396/2005 - Articles 14(1)(a) and 49(2)  
**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

De Commissie merkt op dat prochloraz aanvankelijk was opgenomen in een eerdere ontwerp-verordening, maar dat de stemming over deze stof inmiddels is uitgesteld. Twee lidstaten hadden hun bezorgdheid geuit over de mogelijke hormoonverstorende eigenschappen van de stof en de andere over de te gebruiken versie van het PRIMo-model.

Sommige lidstaten verklaarden dat de strategie voor het gebruik van de nieuwe PRIMo 3 opnieuw moet worden geëvalueerd, omdat het niet goed uit te leggen is dat een stof wordt toegelaten waarbij PRIMo 3 een probleem laat zien. De lidstaten wordt gevraagd om hun zienswijze t.a.v. de noodzaak om de datum waarop PRIMo rev. 3 moet worden toegepast, te wijzigen .

Bij de indicatieve stemming blijkt er voor dit voorstel een gekwalificeerde meerderheid (bij één tegenstem en twee onthoudingen) te zijn.

- B.05 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) No .../... amending Annexes II, III and IV to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for cycloxydim, epoxiconazole, flonicamid, haloxyfop, mandestrobin, mepiquat, Metschnikowia fructicola strain NRRL Y-27328 and prohexadione in or on certain products**  
(SANTE/11195/2018)  
**Legal Basis:** Regulation (EC) No 396/2005 - Articles 5(1) and 14(1)(a)  
**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

De Commissie merkt op dat epoxiconazole hormoonverstorend is en dat het daarom uit het voorstel wordt gehaald, omdat de boel anders vertraagd wordt. Over het al dan niet hormoonverstorend zijn van epoxiconazole wordt nog nader overlegd in SCoPAFF-legislation.

Bij de indicatieve stemming blijkt er voor dit voorstel een gekwalificeerde meerderheid (bij één onthouding) te zijn.

## Section C Draft(s) presented for discussion

**C.01 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation regarding maximum residue levels for sintofen, myclobutanil and napropamide (Art. 12)**  
(SANTE/11371/2018)

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

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

De Commissie licht het voorstel toe. Lidstaten worden uitgenodigd voor 18 oktober 2019 hun mening over het voorstel te geven.

**C.02 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation regarding maximum residue levels for cyantraniliprole, cyazofamid, cyprodinil, fenpyroximate, fludioxonil, fluxapyroxad, imazalil, isofetamid, kresoxim-methyl, lufenuron, mandipropamid, propamocarb, pyraclostrobin, pyriofenone, pyriproxyfen and spinetoram in or on certain products (CXLs)**  
(SANTE/12090/2019)

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

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

De Commissie licht ook dit voorstel toe. Ook hier worden lidstaten uitgenodigd voor 18 oktober 2019 hun mening te geven.

**C.03 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation regarding maximum residue levels for chromafenozide, fluometuron, pencycuron, sedaxane, taufluvalinate and triazoxide in or on certain products (Art. 12)**  
(SANTE/10304/2019)

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

**Procedure:** Regulatory procedure with scrutiny

De Commissie licht het voorstel toe. Lidstaten worden uitgenodigd voor 18 oktober 2019 hun mening over het voorstel te geven.

### **Sluiting**

De voorzitter sluit de vergadering. De volgende PCVD residuen van gewasbeschermingsmiddelen zal plaatsvinden op 25 en 26 november 2019.

Den Haag, 29 oktober 2019