



Verslag van de vergadering van het Permanent Comité voor de Voedselketen en Diergezondheid, sectie pesticideresiduen, gehouden op 25 en 26 november 2019 te Brussel

Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie

Regulier Overleg Warenwet

Commissie: A. Bitterhof e.a.
Ned. delegatie: D. Poelmans (NVWA)
P. Bontenbal (NVWA)
A. Ton (Ctgb)
J. Hulst (VWS, verslag)

Bezoekadres:
Parnassusplein 5
2511VX Den Haag
T 070 340 79 11
F 070 340 55 54
www.rijksoverheid.nl

Inlichtingen bij
ir. H. Rang
h.rang@minvws.nl
T 070 340 7967
www.row.minvws.nl

Ons kenmerk
20191125 - Verslag PCVD
pesticideresiduen

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

www.row-minvws.nl

Algemeen

De structuur van agendapunten is (er waren geen B punten: Draft(s) presented for an opinion):

A: Information and/or discussion

C: Draft(s) presented to discussion

Er wordt niet gestemd 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.

Section A Information and/or discussion

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

1. Priorities under Art 12 – update table

De vernieuwde risicobeoordeling van cypermethrine is gaande (alle vier de cypermethrine stoffen worden tegelijk vernieuwd). T.a.v. pyrethrines moet het proces gecoördineerd worden met de SCoPAFF legislation.

2. Confirmatory data Art 12 follow-up

De Commissie licht de stand van zaken toe. Veel acties zijn afgehandeld onder SPS maatregel (zie agendapunt C.10).

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

De Commissie licht de stand van zaken toe. Het gaat nog om een concept voorstel voor welke stoffen een art 12 review niet nodig is. Dit kan verschillende oorzaken hebben. Stoffen staan inmiddels op Annex V en de bijbehorende MRLs staan allemaal op de default of stoffen staan op Annex IV en ook dan is herziening van de residuen niet nodig. Maltodextrin en imazoquin zijn uit de verklaring gehaald. 1,4 diamino-butane en ammonium acetate hebben een opinie nodig om te beslissen of ze in Annex IV kunnen blijven. Omdat ammonium acetate geen additief meer is in voedsel zou dit geen probleem hoeven zijn voor deze stof. Lidstaten worden uitgenodigd voor 20 december 2019 hun mening over het voorstel te geven.

A.02 Feedback from Legislation Committee

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

A.03 Specific substances

1. MRL's voor koper

N.a.v de vorige vergadering hebben een aantal lidstaten gereageerd op de volgende drie punten:

- Of zij residu-data eisen bij de vernieuwing van middeltoelatingen, ook als de GAP minder kritisch is dan voorheen;
 - o Er zijn lidstaten die meer data nodig hebben, andere niet.
- Hoe het loopt met de vernieuwing van middelautorisaties; wordt de deadline van 31 december 2019 gehaald; zo niet, welke datum is dan wel haalbaar;
 - o Er zijn lidstaten die goed op weg zijn en andere zullen wel vertraging hebben.

- 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?
 - o Bijna alle lidstaten die hebben gereageerd hebben maximale toepassingen voorgeschreven.

Daarnaast werd de mening gedeeld dat het raar zou zijn om een MRL herziening te lanceren voordat de autorisatie vernieuwing is goedgekeurd. Maar er moet niet te lang gewacht worden vanwege de gezondheidsissues.

Een lidstaat heeft gevraagd om residuen van koper als gevolg van meststoffen te betrekken in de MRL review. COM moet dit nog natrekken.

2. BAC/DDAC

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. Ook andere stakeholders hebben data geleverd. De Commissie roept ook andere lidstaten op informatie in te sturen voor 31 december 2019. Er wordt dan een tabel gemaakt met alle data, die wordt besproken in de PAFF van februari 2020.

3. Cyantraniliprole

Dit is een insectenbestrijdingsmiddel. EFSA heeft data GAPS voor twee metabolieten. Onderzoek door een lidstaat heeft aangetoond dat voor de twee metabolieten geen genotoxiciteit is aangetoond, het risico is aanvaardbaar. Het voorstel en de evaluatie liggen bij EFSA. EFSA heeft naar aanvullende toxiciteitsgegevens gekeken en heeft nog wel wat problemen gezien, dit wordt verder onderzocht.

4. Glufosinate ammonium

Na de SCoPAFF residuen in september is er nog niets te melden. De commissie wacht nog op groen licht van hogerehand voordat zij aan een voorstel voor deze stof kunnen werken.

5. Glyphosate

De herziene opinie van EFSA is gepubliceerd, welke niet veel veranderd is ten opzichte van die van vorig jaar.

6. Anthraquinone

Dit is een niet-geautoriseerde pesticide (kankerverwekkend). Er is een reactie binnengekomen dat ook biologisch geproduceerde producten deze stof kunnen bevatten. De commissie is van mening dat je het alleen biologisch kan noemen wanneer duidelijk is dat de stof van nature in de thee aanwezig was. Problemen hebben betrekking op producten uit China. China heeft geweigerd om een audit uit te voeren.

7. TDMs – update from COM

Zie A.16

8. 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; omdat er in de nieuwe RD is voorgesteld, zou de LOQ aangepast moeten worden. De Commissie vraagt of de aanpassing met een routinemaatregel kan worden vastgesteld (aangezien de artikel-12-review al heeft plaatsgevonden). Volgens een lidstaat is een herziening van de residudefinitie niet nodig. COM vraagt verduidelijking bij EFSA. Ook de analytische standaarden zijn niet beschikbaar. Als herziening van de residu definitie nodig is, zal COM de standaarden vragen.

9. Fenprothrin

Eerder was COM al van plan om MRLs voor citrus te verlagen, maar COM heeft destijds besloten om importtoleranties voorlopig te laten staan, omdat er Codex MRLs in voorbereiding waren. Vanwege de bezwaren tegen de Codex MRLs is nu het voorstel om de stof op te nemen in bijlage V en om de MRLs te verlagen. Hiervoor wordt een SPS-voorstel gestart.

10. Chlorpropham

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.

In januari komt de reasoned opinie uit, deze wordt in de SCoPAFF residuen van februari 2020 besproken. De Nederlandse delegatie (Ctgb is RMS van deze stof) meldt de stand van zaken. Alle officiële rapporten zijn binnen. Omdat ruwe data al in het ER beoordeeld waren, hebben officiële rapporten geen invloed op de eindconclusie, de evaluatie kan snel verder gaan.

Er wordt met de sector gesproken om chlorpropham niet te gebruiken tot aan het einde van de respijtperiode. Ook de schoonmaakmethoden moeten strikt zijn, de sector maakt een richtsnoer.

A.04 News from the European Food Safety Authority

1. Progress under Article 10 of Regulation (EC) No 396/2005

EFSA ligt de stand van zaken van art. 10 aanvragen toe.

2. Progress under Article 12 of Regulation (EC) No 396/2005

Onder dit agendapunt is de lijst met stoffen doorgenomen die in aanmerking komen voor MRL review voor 2020. Elke maand zullen er twee a drie stoffen worden gelanceerd. Volgend op enkele aanpassingen n.a.v. discussie is akkoord gegaan met het werkplan zoals hij gepresenteerd is. (<https://www.efsa.europa.eu/sites/default/files/pesticides-MRL-review-progress-report.pdf>)

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

Geen nieuws.

4. Outcome of public consultation of the EFSA reports on cumulative risk assessment

Zie A.07.

5. Annual monitoring report

EFSA licht de stand van zaken toe m.b.t het 2018 EU jaarlijkse rapport over de residuen van gewasbeschermingsmiddelen. Half januari wordt de consultatie voor de lidstaten geopend voor twee weken. EFSA gaf in haar presentatie aan van de national summaries reports af te willen, de Commissie wil deze juist behouden. De lidstaten worden uitgenodigd hier hun mening over te geven in januari (er mist nog wel een aantal national summaries reports van 2018).

EFSA bekijkt de mogelijkheden om een gezamenlijk rapport te maken van contaminanten, residuen van gewasbeschermingsmiddelen en diergeneesmiddelen. De eerste reacties van enkele lidstaten en de commissie hierop zijn niet positief.

6. Outcome of Pesticides Steering Network Meeting

Er wordt gevraagd naar input van lidstaten welke soort berekeningen er terug moeten komen in PRIMo 4.

A.05 Implementation of revisions of PRIMo model.

M.b.t de discussie rondom het gebruik van PRIMo 2 of PRIMo 3.1 stelde de commissie een compromis voor.

Vanaf 1 januari gaat EFSA versie PRIMo 3.1 gebruiken voor alle aanvragen, ongeacht de datum van de indiening van de aanvraag. EFSA doet ook een herberekening voor die aanvragen waarvan de evaluatie rapporten al afgerond zijn door de lidstaten en welke nog in de voorbereidende fase bij EFSA zitten.

Daar waar dit zou leiden tot blootstellingskwesaties waardoor er geen nieuwe/ gewijzigde MRL vastgesteld kan worden of een MRL gehandhaafd kan worden in de artikel 12-beoordeling, dus

specifiek in gevallen waarin we oorspronkelijk besloten hadden nog steeds PRIMo 2 te gebruiken, wordt de aanvrager tijd gegund om een fall-back GAP in te dienen. Ook bij Art. 10 aanvragen die vóór februari 2018 zijn ingediend, incl. sommige die op clockstop staan, krijgt aanvrager de mogelijkheid om fall-back in te dienen.

Specifiek gevallen: aanleveren van bevestigende gegevens in geval van ontbrekende gegevens op grond van artikel 12:

- *Voor een specifieke stof is voor sommige gewassen bevestigende informatie gevraagd en voor een deel van de gewassen niet.*
- *Gewassen onderworpen aan de beoordeling: wanneer er met PRIMo 3.1. een probleem wordt vastgesteld: clockstop mogelijk (EMS/aanvrager kan informatie verstrekken over een fall back GAP, normaal gesproken wordt een korte periode van 2 maanden gegeven, maar dit kan iets flexibeler zijn om de aanvrager in staat te stellen reeds bestaande informatie voor te bereiden omdat 2 maanden te kort kunnen zijn). De flexibiliteit moet niet zo groot zijn dat de aanvrager volledig nieuwe gegevens kan genereren.*
- *Bij gewassen die niet zijn onderworpen aan de beoordeling: dient acute blootstelling niet opnieuw te worden beoordeeld met PRIMo 3.1. Als een chronisch risico wordt geïdentificeerd met PRIMo 3.1 waarin beide soorten gewassen worden meegenomen, zal de EFSA het probleem ter overweging bij risicomangers melden.*

Er worden geen beoordelingen opnieuw geopend, waarvoor de EFSA reasoned opinions al gepubliceerd zijn, maar nog geen beslissing over risicobeheer is genomen, noch die waarvoor het proces in het verleden al is afgesloten met een COM-verordening.

Lidstaten worden uitgenodigd voor 29 november 2019 hun mening over het voorstel te geven.

A.06 Foods for infants and young children.

De EU-referentielabs hebben een methode ontwikkeld voor het onderzoek. Ze starten eerst met vloeibare melk en zuigelingenvoeding (poedervorm). De preliminary data wordt in de SCoPAFF residuen vergadering van februari 2020 gepresenteerd.

A.07 Next steps for cumulative risk assessment.

Er wordt op dit moment gewerkt aan een roadmap voor chemical mixtures. De roadmap is erg breed en gaat ook over chemicaliën die niet in het voedsel voorkomen. Een zorg die in de vergadering breed werd gedragen is dat de roadmap erg breed wordt en dat dat voor vertraging kan zorgen m.b.t. het werk op pesticides. In het advies forum van EFSA is hier verder over gesproken.

COM wil begin 2020 een werkgroep bijeenroepen waar met name regulerende maatregelen op basis van prospectief scenario besproken worden.

A.08 Project on data collection dithiocarbamates

Alle data van de dithiocarbamates moeten nog bij elkaar gezet worden zodat makkelijk gezien kan worden waar de GAPs zitten.

A.09 New Official Control Regulation and impact on pesticides legislation.

Er is een update gegeven over wat er gaande is. Het komende jaar wordt hierop teruggekomen.

A.10 Screening exercise on temporary MRLs in Regulation (EC) No 396/2005 that will expire in 2019-2020

Geen verandering t.o.v. vorige vergadering.

A.11 Outcome of the Expert Working Group on Monitoring and other issues related to monitoring.

Bij dit punt wordt verwezen naar de notulen van de werkgroep van Experts van pesticide residuen 2019.

A.12 International Matters

1. OECD Guidance document on the definition for risk assessment

Er is een vergadering in maart met de OECD residu deskundigen over residu definities.

2. Codex Alimentarius/JMPR issues –future work organisation

Er zijn nog enkele stoffen die bij de CCPR besproken worden, waarvoor geen lidstaat is om als RMS te functioneren in de voorbereidingen. De Commissie roept lidstaten op om zich te melden voor methoprene, fluensulfone, omethoate, pyflubumide en pyrifluquinazone. Dit wordt opgenomen bij de actiepunten van de vergadering.

Er is een update gegeven over de voortgang van de verschillende EWGs. Voor de eWG over herziening van richtlijnen voor massaspectrometrie is nog geen lidstaat die een terugkoppeling verzorgt.

A.13 SANTE extrapolation guidelines (SANTE-2019-12750), replacement of existing guidance document SANCO 7525/VI/95 Rev. 10.3).

Aan dit document wordt voortdurend gewerkt. Het document is aangepast na de eerste ronde van commentaar n.a.v. de vorige vergadering. De lidstaten worden uitgenodigd om voor 15 januari 2020 hun mening hierover te geven, dit mag in een commentarentabel.

A.14 Revision of GD SANCO/3029/99 rev. 4 and SANCO/825/00 rev. 8.1 – Analytical guidances.

De herziening van de richtlijnen SANCO/3029/99 en SANCO/825/00 werd gepresenteerd. Er werd ingegaan op waarom er een nieuwe richtlijn komt, hoe de richtlijnen gecombineerd gaan worden, de algemene punten in de richtlijn en de methoden voor het valideren van parameters werden naast elkaar gelegd. Gedeeltelijk wordt de OECD-richtlijn meegenomen, welke wel ouder is dan de 825. Dus misschien moet de OECD-richtlijn wel aangepast worden. Specifiek staat er nog één paragraaf ter discussie, wat de volgende SCoPAFF residuen wordt gedaan. Lidstaten worden uitgenodigd voor 31 januari te reageren op het voorstel.

A.15 Update of the Guidance document on analytical quality control and method validation procedures for pesticide residues and analysis in food and feed (SANTE/11813/2017) (new version SANTE/2019/12682) for Note Taking.

De veranderingen in het document werden gepresenteerd.

A.16 Working document on pesticides to be considered for inclusion in the national control programmes to ensure compliance with maximum residue levels of pesticides residues in and on food of plant and animal origin (SANCO/12745/2013 rev. 11) for Note Taking.

Het werkdocument is toegelicht door de Commissie. Het werkdocument kan gezien worden als een aanbeveling en is niet verplicht. Versie 3 en 4 van het document lagen voor. Note taking is voor versie 3 met een kleine wijzigingen voor de TDMS in Annex 2 (in versie 4 zaten de TDMS in Annex 11, daar waren sommige lidstaten het niet mee eens).

A.17 Notifications under Article 18(4) to Reg. (EC) No 396/2005

Geen nieuwe informatie.

A.18 Designation of Member States for maximum residue levels (MRL) applications

Geen nieuwe informatie.

A.19 State of play of evaluation of Reg. (EC) No 396/2005 and Reg. (EC) No 1107/2009

Volgende week begint de nieuwe Commissie. Er is al overleg geweest waarin onder andere het REFIT document is besproken. Begin volgend jaar wordt het rapport afgerond en kan het misschien in de SCoPAFF residuen vergadering van februari besproken worden.

A.20 Amendment of the General Food Law by Regulation 2019/1381 (Transparency Regulation).

Het voorstel werd gepresenteerd aan de hand van vier pijlers:

- *Kwaliteit en betrouwbaarheid van de studies.*
- *Transparantie van risicobeoordeling.*
 - o *Ondersteunende studies en gegevens.*
- *Risico communicatie.*
- *Duurzaamheid en governance van EFSA.*

In de loop van 2020 moeten de procedures helder worden. EFSA werk hieraan.

A.21 Other Information points:

1. Indolylic acid

Nederland had in de vorige vergadering melding gemaakt van indolylic acid (indolylic acetic acid, IAA) in rijst. Andere lidstaten werd gevraagd of zij dit ook zagen. Een lidstaat geeft aan het niet te hebben aangetroffen in producten maar dat het ook een moeilijk opspoorbare stof is. Verschillende producerende associaties hebben aangegeven dat het natuurlijk voorkomen van IAA soms al hoger is dan de MRL. In 2014 is dit punt besproken en heeft de EFSA het standpunt geuit dat het natuurlijk voorkomen van IAA in gewassen lager is dan 0.05 mg/kg. Volgens de producenten is het hoger dan waar EFSA destijds rekening mee heeft gehouden. Een lidstaat geeft aan dat IAA een natuurlijk groeihormoon is van een plant, dus dat het niet uitzonderlijk is dat het voorkomt in gewassen.

2. Chlorate en BAC

Een lidstaat geeft aan dat er RASFF-meldingen van chlorate in pangasiusfilet zijn. Ook wordt de ARfD overschreden. Maar waar kan het vandaan komen? De vraag aan andere lidstaten is of zij gelijke ervaringen hebben, of zij risico's zien en of zij consumptiegegevens hebben voor vis. Op basis van artikel 14 van de General Food Law kan er voorlopig worden gehandhaafd.

3. Carbon tetrachloride – MRLs in cereals

Voor Carbon tetrachloride zijn MRLs in granen vastgesteld. Niet duidelijk is waar deze MRLs vandaan komen. De stof is geen PPP. Commissie vraagt lidstaten over achtergrond van deze stof met MRLs.

4. Matrine and liquorice roots

Er is een reactie van Tea & Herbal Infusion Europe dat zij hoge gehalten van matrine vinden in hun producten, waarschijnlijk omdat zich tussen de wortels van zoethout ook wortels van Sophora bevinden, waarin de stof matrine voorkomt. Zij zoeken naar antwoorden. Het is nog niet duidelijk waar deze kwestie thuis hoort. Het valt onder onze verordening omdat matrine een PPP is. Het zal ook besproken worden in het comité voor contaminanten.

Section C Draft(s) presented for discussion

C.01 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

Stond de vorige vergadering als B-punt op de agenda, nu niet besproken.

C.02 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

Stond de vorige vergadering als B-punt op de agenda, nu niet besproken.

C.03 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

Stond de vorige vergadering als B-punt op de agenda, nu niet besproken.

C.04 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

Dit stond ook de vorige vergadering als C-punt op de agenda. Verschillende lidstaten, zowel binnen als buiten de EU hebben commentaar geleverd. Het commentaar was vooral gericht op napropamide, de lidstaten willen dat de MRL voor verschillende producten als koolraap, Chinese kool, boerenkool, bessen, noten, kruiden, eetbare bloemen behouden blijft (dus niet verlaagd wordt). Lidstaten worden opnieuw uitgenodigd voor 13 december 2019 hun mening over het voorstel te geven.

C.05 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

Dit stond ook de vorige vergadering als C-punt op de agenda en betreft de implementatie van Codex MRLs. Nederland heeft opmerkingen gegeven over het verhogen van de MRL voor fludioxonil en cyazofamid voor gewassen in de subgroep bol uien. De CXL voor uien geldt namelijk ook voor knoflook, sjalotten en andere bol uien. Daarnaast heeft Nederland een opmerking gemaakt over het zetten van de hoogst mogelijke MRL voor spinetoram, lufenuron en imazalil voor eetbaar slachtafval. Lidstaten worden uitgenodigd voor 13 december 2019 hun mening over het voorstel te geven te geven.

C.06 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation regarding maximum residue levels for chromafenozide, fluometuron, pencycuron, sedaxane, tauflualinate 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

Dit stond ook de vorige vergadering als C-punt op de agenda. De Commissie licht naar aanleiding van de vorige vergadering het voorstel toe. Lidstaten worden uitgenodigd voor 13 december 2019 hun mening over het voorstel te geven. SPS-notificatie loopt voor deze stoffen.

C.07 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation regarding maximum residue levels for metam, dazomet, hexythiazox and clethodim in or on certain products.

(SANTE/11220/2019)

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. Naar aanleiding van een A punt van vorige vergadering kwam clethodim hier naar voren in de discussie. Er zijn namelijk opmerkingen gemaakt over de zorg met betrekking tot de mogelijke genotoxiciteit van clethodim. Er is geen duidelijke procedure hoe hiermee verder te gaan. Er zouden twee opties kunnen zijn:

- Wachten op additionele informatie van de aanvrager.
- Gaan voor de meeste strikte optie (MRL = LOQ).

In ieder geval is het plan dat COM, EFSA en de rapporterende lidstaten eerst met de aanvrager in gesprek gaat om duidelijk te krijgen welke informatie er mist.

Lidstaten worden uitgenodigd voor 13 december 2019 hun mening hierover te geven.

C.08 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation regarding maximum residue levels for chlorpyrifos and chlorpyrifos-methyl. (SANTE/12380/2019)

Legal Basis: Regulation (EC) No 396/2005 - Articles 14(1)(a) and Art. 18(1)(b)

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny

Op 6 december is in het wetgevingscomité besloten om chlorpyrifos en chlorpyrifos-methyl niet te verlengen. Daarom wordt de MRL uit bijlage II geschrapt en de LOQ voor alle producten op 0.01 mg/kg gesteld met een zo kort mogelijke overgangstermijn. Meteen na het besluit tot niet verlenging zal de SPS-notificatie hierover gestart worden.

Lidstaten worden uitgenodigd voor 29 november 2019 hun mening over het voorstel te geven.

C.09 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation regarding a coordinated multiannual control programme of the Union for 2021, 2022 and 2023 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/12366/2019)

Legal Basis: Regulation (EC) No 396/2005 - Article 29(2)

Procedure: Examination procedure

De versie van de implementing regulation, die voorligt, is gemaakt na raadgeving met deskundigen, maar is nog niet besproken met andere Commissie diensten. Lidstaten worden uitgenodigd voor 13 december 2019 hun commentaar op het document te geven.

C.10 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation regarding maximum residue levels for azinphos-methyl, bentazone, dimethomorph, fludioxonil, flufenoxuron, oxadiazon, phosalone, pyraclostrobin, repellants: tall oil and teflubenzuron in or on certain products.

(SANTE/12092/2019)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny

Het betreft stoffen die gemeld moeten worden in de SPS procedure. De Commissie licht het voorstel toe. Voor diverse stoffen betreft het ter beschikking komen confirmatory data op basis waarvan het gerechtvaardigd is lagere MRLs vast te stellen. Een paar punten zijn speciaal toegelicht.

Bentanoze is een artikel 12 review. Het wordt routinematig gebruikt op sojabonen en maanzaad. Er is niets aangevraagd voor prei, dus MRL naar LOQ. Voor teflubenzuron raadt EFSA aan om de MRL te verlagen voor producten van dierlijke oorsprong. De volgende stoffen zijn in het verleden niet goedgekeurd:

- *azinphos-methyl: verlaag alle MRLs behalve voor specerijen, omdat deze MRL is vastgesteld op basis van monitoring.*
- *oxadiazon: is vervallen op 3/12/2018, verlaag alle MRLs.*
- *tall oil (crude en pitch): niet vernieuwd, verwijdering van annex IV en MRL naar default*

Lidstaten worden uitgenodigd voor 20 december 2019 hun mening over het voorstel te geven.

C.11 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation regarding maximum residue levels for chlordecone in or on certain products.

(SANTE/12510/2019)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny

Er wordt een maatregel opgesteld wanneer de feedback van de EFSA er is.

C.12 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation regarding 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.

(SANTE/11822/2019)

Legal Basis: Regulation (EC) No 396/2005 - Article 5(1) and 14(1)(a)

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny

De Commissie licht het voorstel toe. Lidstaten worden uitgenodigd voor 13 december 2019 hun mening over het voorstel te geven.

C.13 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation regarding maximum residue levels for bupirimate, carfentrazone-ethyl, emamectin and pyriofenone in or on certain products.

(SANTE/12558/2019)

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 20 december 2019 hun mening over het voorstel te geven.