



> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

**Verslag van de vergadering van het Permanent Comité voor planten,
dieren, Voedsel en Diervoeders (PCVD) sectie residuen van
gewasbeschermingsmiddelen**

Datum 30 november – 1 december 2015

Commissie Bitterhof
Wachtler

EFSA Reich

Ned. delegatie Martena VWS
Poelmans NVWA
Van der Schee NVWA
Schepens Ctgb

**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

Dossierhouder
Martijn Martena
mj.martena@minvws.nl
T 0 70-3405463

Ons kenmerk
Verslag PCVD pesticiden
residuen d.d. 30 november en
1 december 2015

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

www.row-minvws.nl

Section A Information and/or discussion

A.01 *Update of the "Extrapolation Guidance Document" (SANCO 7525/VI/95 - Rev. 10) (For Note Taking)*

Er is nota genomen van revisie 10.1 van dit document.

A.02 *Update of the Guidance document on analytical quality control and method validation procedures for pesticides residues analysis in food and feed. (SANTE/11945/2015) (For Note Taking)*

Er is nota genomen van dit document.

A.03 *Working document on the summing up of LOQs in case of complex residue definitions (SANCO/12574/2014) (for Note Taking)*

Er is nota genomen van dit document.

A.04 *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) (For Note Taking)*

Er is nota genomen van dit document. Een Lidstaat benadrukte dat het document goed verspreid moet worden, zodat officiële laboratoria er ook mee gaan werken.

- A.05** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for 1-naphthylacetamide, 1-naphthylacetic acid, chloridazon, fluazifop-P, fuberidazole, mepiquat and tralkoxydim in or on certain products (Art. 12) (SANTE/11872/2015-Rev. 0)*

De Commissie vraagt om commentaar voor 15 december, om daarna de SPS-notificatie te starten.

- A.06** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for carfentrazone-ethyl, ethofumesate, etoxazole, fenamidone, fluoxastrobin and flurtamone in or on certain products (Art. 12) (SANCO/11739/2013)*

De Commissie vraagt om commentaar voor 10 december over het opnemen van de moederstof in de residudefinitie van ethofumesate.

- A.07** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for acrinathrin, bifenthrin, carbetamide, cinidon-ethyl, fenpropimorph, metalaxyl, triflurosulfuron in or on certain products (Art. 12) (SANCO/11418/2015-Rev. 0)*

Dit voorstel zal in de volgende vergadering worden gepresenteerd.

- A.08** *Exchange of views of the Committee as regards maximum residue levels for AMTT, diquat, dodine, glufosinate and tritosulfuron in or on certain products (Art. 12) (SANTE/10376/2015-Rev. 0)*

Voorstel is besproken. Commentaar kan tot 7 december worden ingestuurd.

- A.09** *Exchange of views of the Committee as regard a coordinated multiannual control programme of the Union for 2017, 2018 and 2019 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/10641/2015 Rev. 1)*

Revisie 2 wordt besproken. Commentaar kan voor 24 december worden ingestuurd.

- A.10** *Exchange of views of the Committee on a working document on maximum residue levels for chlorate in or on certain products (Art. 16) (SANTE/10684/2014-Rev0)*

In het voorliggende werkdocument worden tijdelijke MRL's afgeleid op basis van monitoringsgegevens die door EFSA zijn verzameld. Er zal een brede afstemming plaatsvinden met stakeholders over het werkdocument. Er kan nog data worden aangeleverd (ook door stakeholders). Op basis hiervan kan worden gekeken of bepaalde tijdelijke MRL's die in het werkdocument zijn afgeleid tot problemen in de handel kunnen leiden. Het document is nog niet zo ver om als voorstel te worden behandeld dat in een volgende vergadering ter stemming zou kunnen worden gebracht. Tevens wordt de drinkwaterrichtlijn besproken. Chloraat is geen parameter in deze richtlijn maar de parameters worden elke 5 jaar opnieuw bekeken en deze stof kan bij de eerstvolgende herbeoordeling worden meegenomen.

Aanvullende informatie kan tot 24 december 2015 aangeleverd worden.

A.11 *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*

Door andere prioriteiten heeft het werk aan de update van het PRIMo model vertraging opgelopen.

A.12 *Procedures for routine MRL setting under Regulation (EC) No 396/2005 procedures*

1. *Planned revision of SANCO/01981/2008 - State of play*

Er wordt gewerkt aan een update van de guidance over het vaststellen van MRL's. Lidstaten worden gevraagd aan te geven welke onderwerp aan de orde moeten komen in de guidance. Commentaar kan voor 24 december worden ingestuurd.

2. *EFSA Procedures: available on SANTE webpage.*

3. *Other Issues*

A.13 *Art. 12 of Regulation (EC) No 396/2005 procedures*

1. *Priorities under Art. 12*
Prioriteren van buprofezin, omdat aniline gevormd wordt bij verhitten. Commentaar kan tot 15 december worden ingediend.
2. *Discussion on the length of deferred application dates and transitional periods*
De Commissie gaat een voorstel doen over de te hanteren periode tot de verlaging van een MRL ingaat.
3. *Communication with Third Countries*
4. *Other issues*

Er is een werkwijze voorgesteld, waarin wordt gesteld dat alle ontbrekende informatie van een art.12 review door EFSA beoordeeld moet worden. Om deze informatie aan te leveren, moet er een MRL aanvraag gedaan worden. Deze aanvraag kan tegelijkertijd met een art. 10 behandeld worden. Deze werkwijze wordt in een working document gezet, waarvan nota kan worden genomen in de volgende vergadering.

A.14 *Specific substances:*

1. *Fosetyl/phosphonates*

De verordening waarmee de tijdelijke MRL voor fosfonaat op noten wordt verlengd zal begin 2016 worden gepubliceerd. Er zijn ook verzoeken geweest om de tijdelijke MRL te verlengen voor bessen. Hier wordt echter geen gehoor aan gegeven omdat de verlenging een uitzondering was.

2. *Mercury*

Het voorstel is om kwik volledig te behandelen onder de contaminantenverordening. Uitgangspunt is dat ML's worden vastgesteld voor de producten die het meest bijdragen aan de blootstelling.

3. *Acetamiprid*

De ADI en de ARfD voor acetamiprid zijn eind 2013 door EFSA verlaagd. PCVD wetgeving (SCPAFF Legislation) moet nota van deze verlaagde toxicologische grenswaarden nemen voordat ze kunnen worden toegepast door de Lidstaten. De Commissie zal dit onderwerp opnieuw agenderen bij de PCVD wetgeving. Er kan commentaar geleverd worden voor 8 januari.

4. *Acetochlor*

5. *Cyazofamid*

6. *Fluopyram*

7. *Mepiquat*

Er wordt mepiquat gevonden in paddestoelen door kruiscontaminatie via stro van granen waar de stof op toegepast mag worden. Er lijken geen volksgezondheidsproblemen te zijn. De vraag is hoe bij dit probleem van kruiscontaminatie moet worden gehandeld. Er kan tot eind van het jaar worden gereageerd.

8. *Metobromuron*

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

A.15 *State of play - approach for acute exposure assessment (IESTI equation (International estimated short-term intake))*

De uitkomsten van de internationale workshop in september over de IESTI zijn aanleiding voor verdere discussie in de CCPR. De JMPR geeft aandacht aan de workshop in het JMPR report onder de kop General considerations. JMPR heeft geadviseerd om een FAO/WHO-werkgroep op te zetten om het gebruik van de huidige rekenmethode en de nu voorgestelde methode met elkaar te vergelijken en de uitkomsten aan de CCPR te rapporteren. De uitkomsten zullen ook verder in het PCVD residuenvergadering van 22 en 23 februari 2016 op de agenda geplaatst worden. De Commissie vraagt om eind januari 2016 te reageren op de voorgestelde wijzigingen om commentaar te kunnen geven op de General considerations.

A.16 *Codex Committee for Pesticides Residues (CCPR)*

- *Global Zoning Project – update from EFSA*
- *Approach for prioritisation of substances for inclusion in priority list*
Op 19 november is gecoördineerd commentaar verstuurd naar de voorzitter van de elektronische werkgroep. Ook wordt verzocht om te reageren op het gebruik van concern forms om prioriteiten voor een periodic review aan te geven. Commentaar kan tot 15 december worden ingestuurd.
- *State of play on ongoing work in the eWG on food and feed classification*

Er is Europees gecoördineerd commentaar geleverd aan de eWG over classificatie in lijn met de bestaande indeling in de Europese wetgeving.

A.17 *Screening exercise on t-MRLs in Regulation (EC) No. 396/2005 that will be expiring in 2015/2016*

A.18 *Inclusions in Annex IV of Regulation (EC) No 396/2005*

1. *State of play of Annex IV inclusions*
2. *Exchange of views as regards inclusion into Annex IV of Streptomyces K61 (formerly S. griseoviridis), Candida oleophila strain O, FEN 560, Methyl decanoate (CAS 110-42-9), Methyl octanoate (CAS 111-11-5) and Terpenoid blend QRD 460*

Commentaar kan ingestuurd worden tot 8 januari 2016.

Follow up on discussion of possible inclusion of Bacillus thuringiensis species: update on the state of play.

A.19 *Update on foods intended for infants and young children*

Er wordt eind december over deze voorstellen gestemd.

A.20 *Cumulative risk assessment: second physical meeting CRA working group*

Op 22 januari is een vergadering van de CRA working Group.

A.21 *Notifications under Article 18(4) to Reg. (EC) No 396/2005*

A.22 *Designation of Member States for maximum residue levels (MRL) applications*

A.23 *Information on ongoing work on endocrine disruptors and substances falling under the other cut-off criteria*

Er wordt nu gewerkt aan het screenen van stoffen aan de hand van verschillende opties voor criteria om te bepalen of de stof moet worden aangemerkt als een hormoonverstorende stof. Deze resultaten zijn input voor de impact assesment die naar verwachting eind volgend jaar zal zijn afgerond.

A.24 *Planned evaluations of Reg. (EC) No. 396/2005 and Reg. (EC) No. 1107/2009 – State of play*

Er komt een roadmap over de evaluatie over deze wetgeving. Deze wordt opengesteld voor publiek commentaar. Eind 2017, begin 2018 moet een rapport worden aangeboden aan de Raad en het Parlement.

A.25 *Update on the state of play of MRL setting for biocides*

De Commissie stelt voor om tijdens een interimperiode MRL's vast te stellen voor residuen van biociden onder de contaminantenwetgeving. MRLs worden daarbij alleen vastgesteld wanneer er een mogelijk risico is. Er is ook discussie over welke partij data moet leveren om de MRL vast te stellen. Er kan commentaar geleverd worden voor 15 januari.

A.26 *Criteria for underperformance of laboratories*

Door het EU-RL Multiresidue methods worden criteria voorgesteld voor "underperformance": onvoldoende scope en/of onjuiste resultaten. Wanneer dat vastgesteld wordt, geeft Verordening Nr. 882/2004 de Commissie mogelijkheden om de nodige maatregelen te nemen.

A.27 *Guidance document on the extraction efficiency of residue analytical methods*

A.28 *AOB*

- **Thiabendazole**

- **Glyphosate: Issues related to residues: new reference values and endpoints (residue definition) to be noted in December Legislation Committee**

EFSA heeft recent de conclusie op de peer review van glyfosaat gepubliceerd en hierin komt ook de residudefinitie aan de orde. Er worden opties voor het vaststellen van de residudefinitie voor glyfosaat besproken. Er wordt gevraagd om voor het einde van het jaar te reageren.

- **Chlorpropham**

Er zijn overschrijdingen gevonden voor chlorpropham door de industrie. Er wordt gevraagd naar ervaringen van de Lidstaten.

- **Tolclophosmethyl**

Metabolismestudies in vee zijn bijna afgerond. Deze studies worden meegenomen in een versnelde artikel 6 procedure voor een MRL in aardappel, zodat de MRL op hetzelfde niveau kan blijven en niet t.g.v. de artikel 12 review verlaagd wordt.

- **Access to document requests to EFSA for monitoring data**

EFSA vraagt aan de Lidstaten of ze akkoord gaan met het principe om bij het indienen van monitoring data aan te geven of het vertrouwelijke data betreft. Dit is van belang om efficient data vrij te kunnen geven als die op grond van de Europese wet op openbaarheid van bestuur worden opgevraagd door derden zoals NGO's.

Section B Draft(s) presented for an opinion

B.01 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation 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 ~~amitraz, coumaphos~~, cyazofamid, cycloxydim, difluoroacetic acid, fenoxycarb, flumetralin, fluopicolide, flupyradifurone, fluxapyroxad, kresoxim-methyl, mandestrobin, mepanipyrim, metalaxyl-M, pendimethalin and tefluthrin in or on certain products (Art. 10) (SANTE/12095/2015-Rev. 1)*

(B.01_ SANTE_12095_2015_Rev. 1)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Revisie 2 van het voorstel is met een gekwalificeerde meerderheid van stemmen aangenomen.

B.02 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation 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 chlorantraniliprole, cyflumetofen, cyprodinil, dimethomorph, dithiocarbamates, fenamidone, fluopyram, flutolanil, imazamox, metrafenone, myclobutanil, propiconazole, sedaxane and spirodiclofen in or on certain products (CXL proposal) (SANTE/12014/2015-Rev. 1)*

(B.02_ SANTE_12014_2015_Rev. 1)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Revisie 1 van het voorstel is met unanimititeit van stemmen aangenomen.

- B.03** *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation 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 atrazine in or on certain products (SANTE/11654/2015-Rev. 1)*

(B.03_ SANTE_11654_2015 Rev. 1)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Revisie 1 van het voorstel is met unanimititeit van stemmen aangenomen.

- B.04** *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annexes II and III to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards as regards maximum residue levels for captan, propiconazole and spiroxamine in or on certain products in or on certain products (Art. 12) (SANTE/11621/2015-Rev. 1)*

(B.04_ SANTE_11621_2015 Rev. 1)

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

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Revisie 1 van het voorstel is met unanimititeit van stemmen aangenomen.

- B.05** *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annex IV to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for *Cydia pomonella* granulovirus (CpGV), calcium carbide, potassium iodide, sodium hydrogen carbonate, rescalure and *Beauveria bassiana* strains ATCC 74040 and GHA in or on certain products*

(B.05_ SANTE_11406_2015 Rev. 1)

Legal Basis: Article 5(1) of Regulation (EC) No 396/2005

Procedure: Regulatory procedure with scrutiny (2 months)

Revisie 1 van het voorstel is met unanimititeit van stemmen aangenomen.