

Van: [REDACTED]
Verzonden: donderdag, 16 september 2021 11:11
Aan: [REDACTED]@clarinval.belgium.be; [REDACTED] (Cabinet Clarinval);
[REDACTED]@clarinval.belgium.be
CC: [REDACTED]
Onderwerp: RE: Indiening/dépôt - 55020091C - de PFOS-problematiek rond de chemische
fabriek 3M in Zwijndrecht - David Clarinval
Urgentie: Hoog

[REDACTED],
Petite correction effectuée par le service, voici. Ne tenez donc pas compte du mail précédent.

Bàv,
[REDACTED]

Réponse FR :

Fin juin dernier, la Commission européenne a soumis aux États membres deux projets pour commentaires : un projet de règlement sur les normes relatives aux PFAS dans certaines catégories de denrées alimentaires et un projet de recommandation de monitoring des PFAS dans une gamme étendue d'aliments. Le SPF Santé a analysé ces projets en détails et a envoyé les commentaires belges fin juillet. Le SPF Santé n'a pas encore reçu les commentaires des autres états membres. La Commission a annoncé qu'elle soumettrait les nouvelles versions de ces projets au groupe de travail ad hoc des experts des Etats membres du 11 octobre. Si les discussions permettent de faire avancer ces projets, ils seront ensuite transmis aux fédérations européennes concernées du secteur alimentaire pour ce qu'on appelle une « targeted stakeholder consultation ». Leurs contributions seront examinées par la Commission et par le groupe de travail des experts nationaux et les projets seront ensuite finalisés. Il est encore possible que le vote de ces projets ait lieu lors d'un Comité réglementaire dit « Standing Committee on Plants, Animals, Food and Feed » avant la fin de l'année. La suite de la procédure après le vote est la suivante : traduction des textes dans les langues de l'EU (habituellement un mois), transmission au Conseil et au Parlement européen dans le cadre de la procédure de contrôle dite « PRAC » (délai de trois mois), adoption et publication au Journal officiel de l'Union européenne. Si tout se déroule normalement, on peut s'attendre à une publication pour l'été 2022. Dans le projet actuel, la Commission a prévu une application des normes 6 à 18 mois après leur publication selon le type d'aliment. Ces dates d'application des normes sont souvent un sujet de discussion.

Antwoord NL:

Eind juni heeft de Europese Commissie twee ontwerpen voor opmerkingen aan de lidstaten voorgelegd: een ontwerp van verordening inzake normen voor PFAS in bepaalde voedingsmiddelen categorieën en een ontwerp van aanbeveling voor de monitoring van PFAS in een breed gamma van voedingsmiddelen. De FOD Gezondheid heeft deze ontwerpen in detail geanalyseerd en eind juli de Belgische opmerkingen overgemaakt. De FOD Gezondheid heeft de bijdragen van de andere lidstaten nog niet ontvangen. De Commissie kondigde aan dat zij een nieuwe versie van deze ontwerpen op 11 oktober zal voorleggen aan de ad hoc werkgroep van experts van de lidstaten. Indien er bij de besprekingen met betrekking tot deze ontwerpen vooruitgang wordt geboekt, zullen zij vervolgens worden toegezonden aan de betrokken Europese federaties die de voedingssector vertegenwoordigen voor een zogenaamde « targeted stakeholder consultation ». Hun bijdragen zullen door de Commissie en de werkgroep van nationale experts worden bestudeerd en de ontwerpen zullen vervolgens worden afgerond. Het is dus nog steeds mogelijk dat over deze ontwerpen vóór het einde van het jaar wordt gestemd in het regelgevend comité genaamd "Standing Committee on Plants, Animals, Food and Feed ».

De rest van de procedure na stemming is als volgt: vertaling van de teksten in de EU-talen (duurt gewoonlijk één maand), toezending aan de Raad en het Europees Parlement in het kader van de zogenaamde "PRAC"-controleprocedure (duur drie maanden), aanneming en bekendmaking in het Publicatieblad van de Europese Unie. Als alles goed gaat, dan kan de publicatie worden verwacht tegen de zomer van 2022. In het huidige ontwerp heeft

de Commissie voorzien in een toepassing van de normen 6 tot 18 maanden na de bekendmaking ervan, afhankelijk van het soort voedingsmiddel. Deze datums in relatie tot de invoering van de normen zijn vaak een onderwerp van discussie.

De : [REDACTED]
Envoyé : donderdag, 16 september 2021 10:44
À : '[REDACTED]@clarinval.belgium.be' [REDACTED]@clarinval.belgium.be>; [REDACTED] (Cabinet Clarinval)'
[REDACTED]@clarinval.belgium.be>; [REDACTED]@clarinval.belgium.be
Cc : [REDACTED]@health.fgov.be>; [REDACTED]@health.fgov.be>;
[REDACTED]@health.fgov.be>; [REDACTED]@health.fgov.be>; [REDACTED]
[REDACTED]@health.fgov.be>; [REDACTED]@health.fgov.be' [REDACTED]@health.fgov.be>; [REDACTED]
[REDACTED]@health.fgov.be>; [REDACTED]@health.fgov.be>
Objet : TR: Indiening/dépôt - 55020091C - de PFOS-problematiek rond de chemische fabriek 3M in Zwijndrecht - David Clarinval
Importance : Haute

Bonjour [REDACTED],

Vous trouverez ci-dessous la réponse du service à la question 1.

Pourriez-vous nous communiquer la version finale qui sera faite par le cabinet ?

Merci d'avance,
[REDACTED]

1. komen? Hoe verloopt de procedure en het overleg op Europees niveau om tot geharmoniseerde normen te komen: u gaf eerder al aan dat deze normen tegen eind 2021 beschikbaar zouden zijn. Is dit nog steeds het geval of zullen deze normen er vroeger of later

Réponse FR :

Fin juin dernier, la Commission européenne a soumis aux États membres deux projets pour commentaires : un projet de règlement sur les normes relatives aux PFAS dans certaines catégories de denrées alimentaires et un projet de recommandation de monitoring des PFAS dans une gamme étendue d'aliments. Le SPF Santé a analysé ces projets en détails et a envoyé les commentaires belges fin juillet. Le SPF Santé n'a pas encore reçu les commentaires des autres états membres. La Commission a annoncé qu'elle soumettrait les nouvelles versions de ces projets au groupe de travail ad hoc des experts des Etats membres du 11 octobre. Si les discussions permettent de faire avancer ces projets, ils seront ensuite transmis aux fédérations européennes concernées du secteur alimentaire pour ce qu'on appelle une « targeted stakeholder consultation ». Leurs contributions seront examinées par la Commission et par le groupe de travail des experts nationaux et les projets seront ensuite finalisés. Il est encore possible que le vote de ces projets ait lieu lors d'un Comité réglementaire dit « Standing Committee on Plants, Animals, Food and Feed » avant la fin de l'année. La suite de la procédure après le vote est la suivante : traduction des textes dans les langues de l'EU (habituellement un mois), transmission au Conseil et au Parlement européen dans le cadre de la procédure de contrôle dite « PRAC » (délai de trois mois), adoption et publication au Journal officiel de l'Union européenne. Si tout se déroule normalement, on peut s'attendre à une publication pour l'été 2022. Dans le projet actuel, la Commission a prévu une application des normes 6 à 12 mois après leur publication selon le type d'aliment. Cette période de transition est souvent un sujet de discussion.

Antwoord NL:

Eind juni heeft de Europese Commissie twee ontwerpen voor opmerkingen aan de lidstaten voorgelegd: een ontwerp van verordening inzake normen voor PFAS in bepaalde voedingsmiddelen categorieën en een ontwerp van aanbeveling voor de monitoring van PFAS in een breed gamma van voedingsmiddelen. De FOD Gezondheid heeft deze ontwerpen in detail geanalyseerd en eind juli de Belgische opmerkingen overgemaakt. De FOD Gezondheid heeft de bijdragen van de andere lidstaten nog niet ontvangen. De Commissie kondigde aan dat zij een nieuwe versie van deze ontwerpen op 11 oktober zal voorleggen aan de ad hoc werkgroep van experts van de lidstaten. Indien er bij de besprekingen met betrekking tot deze ontwerpen vooruitgang wordt geboekt, zullen zij vervolgens

worden toegezonden aan de betrokken Europese federaties die de voedingssector vertegenwoordigen voor een zogenaamde « targeted stakeholder consultation ». Hun bijdragen zullen door de Commissie en de werkgroep van nationale experts worden bestudeerd en de ontwerpen zullen vervolgens worden afgerond. Het is dus nog steeds mogelijk dat over deze ontwerpen vóór het einde van het jaar wordt gestemd in het regelgevend comité genaamd "Standing Committee on Plants, Animals, Food and Feed ».

De rest van de procedure na stemming is als volgt: vertaling van de teksten in de EU-talen (duurt gewoonlijk één maand), toezending aan de Raad en het Europees Parlement in het kader van de zogenaamde "PRAC"-controleprocedure (duur drie maanden), aanneming en bekendmaking in het Publicatieblad van de Europese Unie. Als alles goed gaat, dan kan de publicatie worden verwacht tegen de zomer van 2022. In het huidige ontwerp heeft de Commissie voorzien in een toepassing van de normen 6 tot 12 maanden na de bekendmaking ervan, afhankelijk van het soort voedingsmiddel. Deze overgangsperiode is vaak een onderwerp van discussie.

Secrétariat Direction générale DG APF | Animaux, Végétaux et Alimentation | Management Office
Avenue Galilée 5/2 1210 Bruxelles

Tél. : 02 [REDACTED]

www.annualreportapf.be



www.health.belgium.be | Contact Center 02 524 97 97



De : [REDACTED]@health.fgov.be>

Envoyé : vrijdag, 3 september 2021 15:44

À : [REDACTED]@health.fgov.be>; [REDACTED]@health.fgov.be>

Objet : FW: Indiening/dépôt - 55020091C - de PFOS-problematiek rond de chemische fabriek 3M in Zwijndrecht - David Clarinval

Bonjour [REDACTED] et [REDACTED],

Pouvez-vous envoyer la question orale ci-dessous au service/personne compétente ?

Le cabinet demande les éléments de réponses **à la question 1**.

Deadline pour la réponse est le 17 septembre.

Merci !

Bàt,

[REDACTED]

Van: [REDACTED] (Cabinet Clarinval) [REDACTED]@clarinval.belgium.be>

Verzonden: vrijdag, 3 september 2021 15:37

Aan: [REDACTED]@health.fgov.be>; [REDACTED]@health.fgov.be>

CC: [REDACTED] (Cabinet Clarinval) [REDACTED]@clarinval.belgium.be>; [REDACTED] (Cabinet Clarinval) [REDACTED]@clarinval.belgium.be>

Onderwerp: TR: Indiening/dépôt - 55020091C - de PFOS-problematiek rond de chemische fabriek 3M in Zwijndrecht - David Clarinval

Bonjour,

Veuillez trouver ci-dessous la QO 55020091.
Pouvez-vous nous fournir les éléments de réponses à la question 1 ?

La deadline est fixée au 17/09/2021

D'avance merci !

Secrétariat Cellule Agri



ROYAUME DE BELGIQUE – KONINKRIJK BELGIË

Cabinet de Monsieur David CLARINVAL
Ministre des Classes moyennes, des Indépendants, des PME et de l'Agriculture, des Réformes institutionnelles, et du
Renouveau démocratique
Kabinet van Mijnheer David CLARINVAL
Minister van Middenstand, Zelfstandigen, KMO's en Landbouw, Institutionele Hervormingen, en Democratische
Vernieuwing

Rue des petits Carmes 15
Karmelietenstraat 15
1000 Bruxelles – Brussel

M +32 [redacted]
T +32 [redacted]
[redacted]@clarINVAL.belgium.be

De : [redacted]@mail-parlement.be [redacted]@mail-parlement.be>

Envoyé : lundi, 23 août 2021 10:51

Objet : Indiening/dépôt - 55020091C - de PFOS-problematiek rond de chemische fabriek 3M in Zwijndrecht - David ClarINVAL

Indiening/dépôt - 55020091C - de PFOS-problematiek rond de chemische fabriek 3M in Zwijndrecht - David ClarINVAL

Van/de: Leen Dierick (CD&V)

Aan/à: David ClarINVAL

Titel/titre: de PFOS-problematiek rond de chemische fabriek 3M in Zwijndrecht

Het is al enkele maanden geleden sinds het nieuws van de PFOS-vervuiling rond de chemische fabriek 3M in Zwijndrecht uitbrak. Een van de acties die het FAVV aankondigde in reactie op dit nieuws was dat het stalen zou analyseren van levensmiddelen van landbouwbedrijven binnen een zone van 15km rond de 3M-fabriek. Uit de eerste resultaten blijkt nu volgens het FAVV dat er geen extra maatregelen nodig zijn voor de landbouwproducten die in de handel komen. Ook voor de landbouwbedrijven zouden extra maatregelen niet noodzakelijk zijn. Anderzijds kondigde het FAVV aan dat het ook een onderzoek naar de achtergrondverontreiniging in de voedselketen start.

Ik stel me toch vragen bij deze resultaten, onder meer omdat uit bloedonderzoek bij een aantal omwonenden van de fabriek zeer hoge concentraties PFAS gevonden werden, maar ook omdat het FAVV actielimieten hanteert die verouderd en onaangepast zijn, terwijl er in 2020 nog een advies van het EFSA uitkwam dat nieuwe en veel strengere richtwaarden voorschreef. Ik heb u al meerdere keren, onder meer in plenaire vergadering op 17 juni en 7 juli en in de Commissie Gezondheid op 13 juli gevraagd waarom België in afwachting van geharmoniseerde Europese normen deze referentiewaarden niet kan omzetten in hernieuwde actielimieten voor het FAVV, doch hier werd nooit echt een duidelijk antwoord op gegeven. Ik kan en wil echter niet aanvaarden dat we in de tussentijd niet zelf al stappen kunnen ondernemen om onze voedselveiligheid te beschermen tegen de risico's van PFOS en onze actielimieten niet kunnen aanpassen aan de meest recente wetenschappelijke inzichten!

1. komen? Hoe verloopt de procedure en het overleg op Europees niveau om tot geharmoniseerde normen te komen: u gaf eerder al aan dat deze normen tegen eind 2021 beschikbaar zouden zijn. Is dit nog steeds het geval of zullen deze normen er vroeger of later
2. Waarom kunnen we in afwachting van deze geharmoniseerde normen niet al de drempelwaarden voor een wekelijkse inname van PFAS/PFOS uit het advies van EFSA overnemen in hernieuwde actielimieten van het FAVV?
3. Werden de verouderde actielimieten gehanteerd voor de analyse van de landbouwproducten in de omgeving van de 3M-fabriek? Kunnen we dan vertrouwen op de conclusies van het FAVV dat er geen extra maatregelen nodig zouden zijn? En hoe valt dit te rijmen met de resultaten van het bloedonderzoek?
4. Welke actielimieten hanteert het FAVV in het onderzoek naar de achtergrondverontreiniging in de voedselketen: ook de verouderde referentiewaarden? Zijn er al resultaten beschikbaar van dit onderzoek? Zo nee, tegen wanneer verwacht u over deze resultaten te beschikken?

Deze automatische notificatie werd verstuurd door de applicatie Mondelinge vragen en interpellaties
Cette notification automatique a été envoyée par l'application Questions orales et interpellations