

10.2.e

Van: 10.2.e
Verzonden: dinsdag 17 december 2019 13:52
Aan: 10.2.e
Onderwerp: FW: actie vereist: 10.2.a vervolgbrief over port-of-entry-violation 2019-NL-82EG-01
Bijlagen: 10.2.a violation VION Scherpenzeel ; 10.2.a reference case number 2019-NL-82EG-01.pdf

Urgentie: Hoog

Hier heb je alles bij elkaar.

Gr. 10.2.e

Van: 10.2.e
Verzonden: maandag 21 oktober 2019 15:27
Aan: 'VIP COV'
CC: NVWA Export ; 10.2.e
Onderwerp: RE: actie vereist: 10.2.a vervolgbrief over port-of-entry-violation 2019-NL-82EG-01
Urgentie: Hoog

Hallo 10.2.e,

Dit betreft een marktbehoud-kwestie, waarvan we hebben afgesproken dat bedrijfsleven hier primair voor in-the-lead is.

Begin juli kreeg ik bijgaande mail van 10.2.e met de reactie van VION (zie bijlage). Op basis daarvan is een antwoord gestuurd aan 10.2.a (zie bijlage).

Kan jij aangeven wat de acties van VION precies zijn (gaat om: Wij zijn bezig om een monitoringprogramma op te zetten met betrekking op Flubendazol, daarnaast zijn we de communicatie naar de varkenshouders aan het voorbereiden.) Hoe is dat monitoringsprogramma ingericht, en is dat gecommuniceerd met de NVWA?

Op basis hiervan kan NVWA kijken hoe zij toetsing hierop kunnen meenemen in hun toezicht, bv door jaarlijks tijdens de 10.2.a-audit.

Met vriendelijke groeten,
 10.2.e

Van: VIP COV
Verzonden: maandag 14 oktober 2019 11:53
Aan: 10.2.e VIP COV
CC: NVWA Export ; 10.2.e
Onderwerp: RE: actie vereist: 10.2.a vervolgbrief over port-of-entry-violation 2019-NL-82EG-01

10.2.e

Ik stel voor dat we op korte termijn een overleg hebben met jou, NVWA en COV en VION. Dit om heldere afspraken te maken over de beantwoording.

10.2.e

Van: 10.2.e @minlnv.nl
Verzonden: maandag 14 oktober 2019 11:49

Aan: 10.2.e @nvwa.nl>; 10.2.e @nvwa.nl>; VIP
COV <VIP@COV.nl>

CC: NVWA Export <export@nvwa.nl>; 10.2.e @minInv.nl>

Onderwerp: actie vereist: 10.2.a vervolgbrief over port-of-entry-violation 2019-NL-82EG-01

Urgentie: Hoog

Beste 10.2.e, 10.2.e en 10.2.e,

10.2.a heeft op 10 oktober 2019 een reactie gestuurd op de door ons verstuurd brief van 12 juli over het aantreffen van 2-amino-flubendazole in een partij varkensvlees van VION op 13 mei 2019.

10.2.a vereist binnen 30 dagen een reactie op een vijftal punten die ze in de brief aangeven.

Graag even overleg over de aanpak.

Met vriendelijke groeten,

10.2.e

Hierbij de tekst van de brief:

Dear 10.2.e,

Thank you for your letter and document submissions in response to issues identified by the 10.2.a, 10.2.a

10.2.a concerning Port of Entry Violation 2019-NL-82EG-01 for 2-amino-flubendazole received on July 12, 2019. The 10.2.a 10.2.a has not established a tolerance for 2-amino-flubendazole, therefore, any amount detected is violative.

10.2.a has reviewed the submitted responses from the Ministry of Agriculture and would like to request clarification. We appreciate that the Netherlands has a comprehensive animal identification and registration system that includes information on the use of veterinary drugs. However, for 10.2.a to understand this case and the implemented corrective actions, 10.2.a requests that the Ministry provide the following specific information:

- Identify the specific source and cause of the violative 2-amino-flubendazole findings;
 - Describe the specific components that make up the industry's new advanced monitoring system being developed for the detection of veterinary drugs that are violative in 10.2.a;
 - Describe the specific details of the Ministry's comprehensive system for the identification and registration of animals for the production of meat destined for export to 10.2.a;
 - If the establishment has developed any specific corrective actions or preventive measures to address the identified source(s) and cause(s), please describe both of them and, as applicable, any verification activities conducted by the Ministry to ensure those actions and measures are adequate to prevent recurrence of this residue finding; and
-

- Identify any specific planned or implemented changes to the government inspection system resulting from the assessment of your investigation.

10.2.a values the collaboration with the Ministry and remains available to discuss any content of this letter and attachments by phone or electronic mail. We look forward to reply within 30 days of receiving this letter.

Dit bericht kan informatie bevatten die niet voor u is bestemd. Indien u niet de geadresseerde bent of dit bericht abusievelijk aan u is gezonden, wordt u verzocht dat aan de afzender te melden en het bericht te verwijderen.

De Staat aanvaardt geen aansprakelijkheid voor schade, van welke aard ook, die verband houdt met risico's verbonden aan het elektronisch verzenden van berichten.

This message may contain information that is not intended for you. If you are not the addressee or if this message was sent to you by mistake, you are requested to inform the sender and delete the message.

The State accepts no liability for damage of any kind resulting from the risks inherent in the electronic transmission of messages.



> P.O. Box 20401 2500 EK The Hague The Netherlands

10.2.a
10.2.e
10.2.a

Directorate-General Agro
Animal Supply Chain and Animal
Welfare Department

Visit address
Bezuidenhoutseweg 73
2594 AC Den Haag
The Netherlands

Postal address
P.O. Box 20401
2500 EK Den Haag
The Netherlands

Organisation Code
00000001858272854000

T +31 (0)70 379 8911
F +31 (0)70 378 6100
www.rijksoverheid.nl/Inv

Dealt with by
10.2.e

T +31 10.2.e
10.2.e :@minInv.nl

Our ref.
DGA-DAD / 19178352

Your ref.

Encl.

Date **12 JUL 2019**
Re Reference Case Number 2019-NL-82EG-01

Dear 10.2.e ,

Thank you for your letter with reference case number 2019-NL-82EG-01 concerning the presence of the substance 2-Amino-Flubendazole in porcine products from the Netherlands.

Flubendazole is an authorized veterinary drug in the European Union, the therapeutic classification is Antiparasitic agents/Agents against endoparasites. For authorized substances a maximum residue level (MRL) has been registered in Commission Regulation (EU) No 37/2010 of 22 December 2009 on pharmacologically active substances and their classification regarding maximum residue limits in foodstuffs of animal origin. For porcine the MRL is set at:

50 µg/kg	Muscle
50 µg/kg	Skin and fat
400 µg/kg	Liver
300 µg/kg	Kidney

In the Netherlands a comprehensive system is in place for identification and registration of animals for production of meat. Every individual animal is registered and information regarding health and use of veterinary drugs are registered and provided to the slaughterhouse through the food chain information forms. Based on this information, the slaughterhouse is able to take decisions regarding food safety and food quality.

As 10.2.a has currently detected a non-authorized veterinary drug residue in porcine products, the Dutch meat industry is developing an even more advanced monitoring system, to avoid future violations.

I hope to have informed you sufficiently.

10.2.e

10.2.e