

Korte terugkoppeling van de SCoPAFF-legislation bijeenkomst op 24-25 mei 2018

Zie verder het 'verslag scopaff -' en in dezelfde DMS map¹

Werkzame stoffen

Buiten reikwijdte verzoek

[Redacted text block]

Buiten reikwijdte verzoek

[Redacted text block]

Buiten reikwijdte verzoek

[Redacted text block]

Buiten reikwijdte verzoek

[Redacted text block]

En verder m.b.t. stoffen

- Glyphosate - nog steeds geen vrijwilliger bekend die (co-)RMS wil worden. COMs deadline is eind van het jaar. Indien niemand zich aanbidet, wordt in september een LS aangewezen die tegen was, en een die voor was. COM kijkt daarbij naar capaciteit bij die LSs. Informatie wijzigingen volgens art.44(4) naar COM sturen, m.b.t. 'horizontal measures' (zoals landelijk verbod op gebruik door particulieren)aub naar DE.
- [Redacted text block]

¹ Beleid en Advies: 1. Beleidsadvisering aan Departementen >> Beleidsadvisering aan Departementen > 2018 > E. EZ > E1 Stofadvisering gewasbeschermingsmiddelen incl. basisstoffen > SCoPAFF mei

- o Buiten reikwijdte verzoek

[Redacted text block]

Buiten reikwijdte verzoek

- [Redacted list item]
- [Redacted list item]
- [Redacted list item]

Buiten reikwijdte verzoek

- [Redacted list item]

Buiten reikwijdte verzoek

- [Redacted list item]

Buiten reikwijdte verzoek

- [Redacted list item]
- [Redacted list item]
- [Redacted list item]

Bijen

- De Commissie heeft het EFSA Guidance Document on the risk assessment of plant protection products on bees (*Apis mellifera*, *Bombus* spp. and solitary bees) ter tafel gelegd om ons te informeren over verdere stappen. Dat viel wat tegen: de COM plant minor updates in de tekst van het GD mbt de data van in werking treding. En mbt protocollen voor hommels want die zijn inmiddels beschikbaar; NL heeft gevraagd metaboliëten van deel B naar deel A te zetten, dat zal gebeuren.

Hormoonontregelaars

- Implementatie - wijziging t.o.v. vorig voorstel: de stop de clock optie komt alleen bij EFSA te liggen; de RMS identificeert slechts wat nodig is aan aanvullende informatie. De PPPresentatie wordt in DMS gezet zodra hij beschikbaar is.
- De legal services bekijken momenteel dit nieuwe voorstel, want het betekent dat er andere wijzigingen van diverse artikelen nodig zijn dan 2 maanden geleden werden voorgesteld. Laatste discussie in het juli-PAFF.

- COM werkt nog aan een “implementing regulation” die regelt dat de ED-criteria ook met terugwerkende kracht gelden voor alle lopende aanvragen en aan indieners kan worden gevraagd aanvullende data omtrent ED te leveren.
- Draft EFSA/ECHA guidance document: in het juli PAFF wordt gestemd op dit (inhoudelijke) GD waarvan de date of application 10 november is. De interim criteria blijven dus van toepassing tot 10 november. De nieuwe criteria zullen meteen worden toegepast als de juiste zaken zijn gepubliceerd, want anders blijven we dossiers heen en weer schuiven. LS worden uitgenodigd hetzelfde te doen, zodat de aan EFSA gestuurde dossiers ‘10 nov proof’ zijn.
- Art 77 voor adoptie GD – revisie na 7 jaar: voorstel is te reviseren zodra we enige ervaring hebben.
- Als een risk assessor vindt dat er iets ontbreekt in een dossier terwijl het wel in het GD werd vereist, moet hij aangeven wat de draagwijdte is van/ het effect is op het dossier en dan concluderen of iets daarom wel/niet moet worden geleverd. Er komt dus een verschil in ‘data gap’ en ‘data gap of concern’. Dit alles geldt overigens niet alleen voor EDs maar in het algemeen.
- Endorsement van dit GD in het juli-PAFF.
- Derogatie m.b.t. verwaarloosbaar risico/blootstelling: COM heeft een hearing met het EP (PEST-committee). N.a.v. het resultaat hiervan, komen ze in juli met een voorstel. Wijziging vergt PRAC procedure, moet dus voorgelegd aan EP en Raad.

Buiten reikwijdte

[Redacted text block]

Buiten reikwijdte verzoek

[Redacted text block]

Buiten reikwijdte verzoek

[Redacted text block]

- Buiten reikwijdte verzoek
[Redacted]
- [Redacted]
- Buiten reikwijdte verzoek
[Redacted]
- [Redacted]
- [Redacted]