

relatie

Briefnummer

Behandeld door mw. ir. 5.1.2.e

Doorkiesnummer 5.1.2.e

Uw kenmerk

Datum 12 april 2011

Betreft Motie 19 betreffende bijen en neonicotinoïden

Geachte heer Bleker,

In de Tweede Kamer is motie 19, aangaande de herbeoordeling van de subletale effecten van neonicotinoïden op bijen, aangenomen. In deze brief bericht ik U over de planning van de herbeoordeling.

Normaliter wordt de herbeoordeling uitgevoerd na plaatsing van een werkzame stof op de Europese bijlage bij richtlijn 91/414 of het verlopen van de toelatingstermijn. De dossieropbouw voor deze herbeoordelingen is de verantwoordelijkheid van de toelatinghouders.

De herbeoordeling, in het kader van motie 19, wordt uitgevoerd omdat de Tweede Kamer vermoedens heeft dat de toepassing van neonicotinoïden een ontoelaatbaar risico vormt voor bijen. Aangezien in dit geval niet wordt gewacht op de normale herbeoordeling, doch wordt ingegrepen in een lopende toelating, is het Ctgb verantwoordelijk voor de onderbouwing van de noodzaak, het effect en de proportionaliteit van de ingreep. Ingrijpen in de toelating kan pas als er substantiële aanwijzingen bestaan dat niet wordt voldaan aan de in de wet vastgestelde toelatingsvoorwaarden, dat er een oorzakelijk verband is tussen toepassingen van dit middel en de bijensterfte, alsmede dat een ingreep voldoende effectief zal zijn om op te wegen tegen de belangen van de toelatinghouder en de gebruikers van het middel.

In het kader van behoorlijk bestuur vindt de besluitvorming plaats na een zorgvuldig proces waarin afstemming wordt gezocht met experts en waarin ook argumenten van de toelatinghouders worden meegewogen.

De herbeoordeling wordt uitgevoerd in 2 fasen. De eerste fase betreft een voorlopige herbeoordeling op basis van de, in het kader van het Europese plaatsingsproces vastgestelde, eindpuntenlijst. In deze eindpuntenlijst zijn de voor de stof beschikbare studies opgenomen. De tweede fase betreft de definitieve beoordeling op basis van nieuwe studies en openbare literatuur. Deze studies zijn uitgevoerd in opdracht van toelatinghouders ter voorbereiding op de toekomstige herbeoordeling na plaatsing van de stoffen op de bijlage en in het kader van tussentijdse beoordeling in andere lidstaten, zoals bijvoorbeeld Frankrijk.

Het resultaat van de eerste fase is reeds op 1 april opgeleverd. Aangezien op basis van deze beoordeling niet onomstotelijk kan worden geconcludeerd dat er sprake is van een

ontoelaatbaar risico voor bijen, is fase 2 van de herbeoordeling gestart. De planning van deze fase is de volgende:

-samenvatten en evalueren studies door externe partijen	29 april
-analyseren openbare literatuur door externe partijen	13 mei
-opstellen concept beoordeling	13 mei
-aanpassen concept beoordeling aan analyse openbare literatuur	31 mei
-afstemmen concept beoordeling met toelatinghouders	20 juni
-aanpassing concept beoordeling	14 juli
-eerste College bespreking (extra ingelaste vergadering)	midden augustus
-tweede College bespreking	24 augustus
-advies naar EL&I	31 augustus

De analyse van de openbare literatuur, die op 13 mei wordt opgeleverd, is een concept versie waarin het commentaar van geraadpleegde deskundigen nog niet is verwerkt. Als blijkt dat de deskundigen het niet eens kunnen worden over de interpretatie van de openbare literatuur, kan niet uitgesloten worden dat de herbeoordeling vertraging oploopt.

In de hoop U hiermee voldoende geïnformeerd te hebben, verblijf ik met de meeste hoogachting,

Dhr. Tommel