

## Projectnaam

Herbeoordeling van risico voor bijen van de neonicotinoïdes thiacloprid en acetamiprid.

## Korte omschrijving project en aanleiding (nut- en noodzaak)

Thiacloprid en acetamiprid zijn neonicotinoïdes; stoffen die zeer toxisch zijn voor bijen. Voor de neonicotinoïdes imidacloprid, thiamethoxam en clothianidine is er door EFSA een herbeoordeling uitgevoerd. Er is op basis van deze herbeoordeling door de COM besloten om aanvullende restricties en inperking van toepassingen op te leggen voor gebruik van deze middelen om het risico naar bijen te minimaliseren. NL zal de besluitvorming van de COM volgen.

De EU herbeoordelingen van thiacloprid en acetamiprid worden zullen afgerond zijn in najaar 2013. Bij het AO overleg heeft de STAS de kamer toegezegd dat het Ctgb te vragen de twee door EFSA nog te beoordelen neonicotinoïden nationaal de stoffen versneld te bezien zal herbeoordelen betreffende met het oog op het risico van voor bijen, hierbij vooruitlopend op het EU traject.

## Projectdoelstelling- en resultaten

Het doel van het project is concrete risico's van middelen op basis van thiacloprid en acetamiprid voor bijen aanpakken vooruitlopend op de herbeoordeling en besluitvorming in Europa.

In eerste instantie wordt de analyse gemaakt op basis van de nieuwe gegevens, aangeleverd door NGO's en toelatinghouders concrete risico's kunnen worden geïdentificeerd. De staatssecretaris wordt geadviseerd over de geïdentificeerde risico's en of deze aanleiding vormen om nationaal de middelen op basis van thiacloprid en acetamiprid versneld te beoordelen vooruitlopend op de herbeoordeling in Europa. De criteria voor een versnelde herbeoordeling opgenomen in meer gedetailleerd pva.

Als het wenselijk is een versnelde herbeoordeling uit te voeren wordt deze uitgevoerd op basis van het vastgestelde toetsingskader. Mocht het risico voor bijen niet voldoen aan het toelatingscriteria, dan is het wettelijk mogelijk kan in te grijpen in de toelating. Mocht het risico voor bijen wel voldoen aan het toelatingscriterium, dan wordt een tweede beoordeling uitgevoerd op basis van de beoordelingsmethodiek die momenteel wordt ontwikkeld in EU verband. Als op basis van deze tweede beoordeling blijkt dat niet wordt voldaan aan het toelatingscriteria, dan wordt dit gemeld in Europa, wordt het gesprek aangegaan met de toelatinghouders over de wenselijkheid om de toelating aan te passen. Het ingrijpen in de toelating op basis van een beoordeling, waarin een niet vastgestelde methodiek is gehanteerd, is alleen mogelijk met voor Ctgb zeer zware bewijslast en daardoor juridisch niet aan te raden.

Dit project omvat een herbeoordeling van het risico naar bijen van de stoffen thiacloprid en acetamiprid op basis van de stand van de wetenschap. Hierbij zal worden meegenomen of de vernieuwde risicobeoordeling van dien aard is dat er moet worden ingegrepen in de huidige toelatingen van middelen obv thiacloprid en acetamiprid.

### *Output:*

Nieuwe risicobeoordeling van bijen voor thiacloprid en acetamiprid

Notitie over implicaties van risicobeoordeling op bestaande toelatingen

Indien noodzakelijk: Collegestuk voor de aan te passen toelatingen

Notitie voor STAS

### Activiteiten, mijlpalen en deadlines

Fase optioneel – impact analyse nieuw toetsingskader

Impact van nieuwe toetsingskader op bestaande dossiers.

Fase 1 – impact nieuwe data – oude toetsingskader/literatuur-onderzoek

Eerste overleg met industrie en NGOs aangaande opzet en input hernieuwde risicobeoordeling - 12<sup>e</sup> week juni

Input literatuur NGOs en industrie, aanleveren voor half-begin juli

Literatuuronderzoek en samenvatting door Ctgb en evaluatie door ElsRIVM /WUR, Deadline begin augustus

Vergelijking eerste screening Ctgb. Overleg met bijdeskundigen (RIVM, WUR, en andere partners).

afgerond voor augustuseind augustus: advies beslissing herevaluatie ja of nee, afhankelijk van nieuwe data.

Tussenrapport: besluit of versnelde herbeoordeling noodzakelijk is gebaseerd op nieuwe data met oud toetsingskader: half tot eind augustus (afhankelijk van EI)

Voornemen tot intrekken indien risico op oud toetsingskader.

Advies aan staatssecretaris.

Tussenrapport: besluit of versnelde herbeoordeling noodzakelijk is.

Advies aan staatssecretaris.

Fase 2 - Beoordeling van risico naar bijen van stoffen

Vernieuwde risicobeoordeling voor bijen – notitie / concept C-stuk. College vergadering augustus

beoordeling ingrijpen in bestaande toelating – notitie, College vergadering augustus

Overleg met industrie en NGOs vernieuwde risicobeoordeling - augustus/september

Fase 3 - besluitvorming / aanpassen toelatingen

Besluiten aanpassen – C-stuk, College vergadering september/november

Notitie voor STAS, bespreking van notitie in Collegevergadering september-oktober (moet deze eerder?)

### Bemensing en de daarbij behorende taken (afstemmen met 5.1.2.e 5.1.2.e)

5.1.2.e PL beleid, coördinatie taken, notities

5.1.2.e juridisch advies

5.1.2.e ondersteuning PL

5.1.2.e budget afspraken met EZ en begeleiding PL

5.1.2.e TL MIL

5.1.2.e Wbeo MIL gewas, bijenbeoordeling

5.1.2.e / 5.1.2.e Wbeo MIL gewas, bijenbeoordeling

5.1.2.e PL A: aanpassingen van toelatingen indien noodzakelijk

Buiten reikwijdte verzoek

Informatie en communicatie, vervolgacties

<u>fase optioneel</u>	<u>nieuwe kader deadline 1 augustus</u>
<u>Industrie</u>	<u>nieuwe data binnen 1 juli deadline.</u> <u>risicobeoordeling van hun middel onder het nieuwe kader deadline 1 augustus</u>
<u>EI</u>	<u>Juli: Samenvatten en evalueren van data. Deadline afhankelijk van hoeveelheid data en vakanties</u>
<u>Fase 2</u>	<u>eind augustus: concept besluit.</u> <u>September afstemmen.</u> <u>Reactie concept besluit in 3<sup>e</sup> week oktober</u>
<u>Fase 3</u>	<u>definitief besluit in november</u>

> Thiacloprid: 7 toelatingen als gewasbeschermingsmiddel zowel voor gebruik door particulieren (3) als voor professionele gebruikers (4)

> Acetamiprid: 1 toelating als gewasbeschermingsmiddel voor professionele gebruikers.

Lopende aanvragen: geen

<u>juni</u>	<u>1</u>
	<u>2</u> <u>gesprek externen</u>
	<u>3</u>
	<u>4</u> <u>externenb leveren data</u>
<u>juli</u>	<u>1</u>
	<u>2</u>
	<u>3</u>
	<u>4</u> <u>impact nieuwe kader</u>

Projectplan

	<u>4</u>	<u>data samengevat en eva</u>
	<u>4</u>	<u>externen leveren risicobeoordeling</u>
<u>aug</u>	<u>1</u>	
	<u>2</u>	
	<u>3</u>	
	<u>4</u>	<u>advies nieuw kader nbaar ez</u>
	<u>4</u>	<u>voorstel concept besluit obv nieuwe data</u>
<u>sept</u>	<u>1</u>	
	<u>2</u>	
	<u>3</u>	
	<u>4</u>	<u>concept besluit</u>
<u>okt</u>	<u>1</u>	
	<u>2</u>	
	<u>3</u>	<u>reactie ath' op concept besluit</u>
	<u>4</u>	
<u>nov</u>	<u>1</u>	
	<u>2</u>	
	<u>3</u>	
	<u>4</u>	<u>besluit</u>

Projectplan

Planning - work in progress

**planning herbeoordeling**

= deadline  
**juni**      **Juli**      **Augustus**  
week 23 24 25 26 27 28 29 30 31 32 33 34 35 36 37 38

fase

