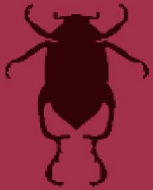
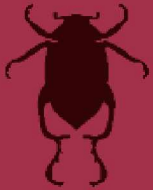


Herbeoordeing acetamiprid en thiacloprid – risico voor bijen



ctgb

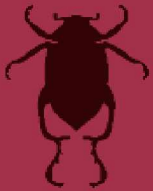
Achtergrond



De EFSA herbeoordelingen van thiacloprid en acetamiprid worden afgerond in najaar 2013.

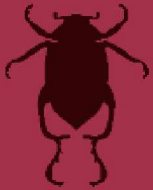
Acetamiprid en thiacloprid zijn acuut minder giftig dan bijen dan thiamethoxam, imidacloprid en clothianidine die al eerder door EFSA zijn herbeoordeeld.

Opdracht



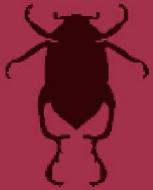
Toezegging van STAS aan kamer tijdens AO
bijensterfte op 16 mei “*het Ctgb te vragen de
twee door EFSA nog te beoordelen
neonicotinoïden nationaal versneld te bezien
met het oog op het risico voor bijen*”

Doel van project



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.

Betrokken middelen



Het betreft 7 middelen op basis van thiacloprid en 1 middel op basis van acetamiprid.

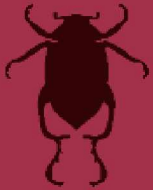
Opzet project



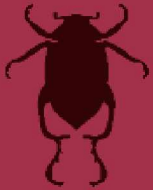
Fase I – Analyse noodzaak versnelde herbeoordeling



Fase II – Versnelde herbeoordeling
eventueel ingrijpen in toelatingen



Fase I



Analyse of er op basis van de nieuwe gegevens, aangeleverd door NGO's en toelatinghouders, concrete risico's kunnen worden geïdentificeerd.

Fase I



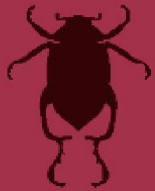
begin juli

Input literatuur NGOs en industrie



2^e helft
juli

overleg met industrie en NGOs aangaande opzet en input hernieuwde risicobeoordeling



begin
Aug

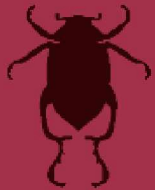
literatuuronderzoek en samenvatting door RIVM /WUR

Aug

analyse van risico's voor bijen op basis van nieuwe gegevens: Ctgb in afstemming met bijendeskundigen (RIVM, WUR).



Fase I – vervolg

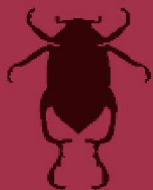


Eind Aug	Concept advies voor College noodzaak herbeoordeling Overleg toelatingshouders
begin Sept	Overleg met industrie, NGOs en wetenschappelijke instituten
Sept.	Besluit College
Eind sept	Informeren staatssecretaris Publicatie staatscourant



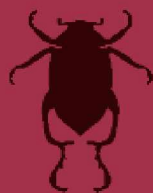
Fase II

Herbeoordeling van de middelen en de toepassingen.



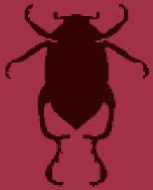
Stap I	herbeoordeling op basis van het vastgestelde toetsingskader
Stap II	herbeoordeling op basis van het toekomstige toetsingskader
Stap III	Voornemen tot besluit of de risico's zodanig groot zijn dat moet worden ingegrepen in de bestaande toelatingen
Stap IV	Procedure na voornemen tot besluit

Fase II – vervolg



procedure	beschrijving
Hoor/ wederhoor	2 weken tussen Ctgb en toelatingshouders
Ter inzage	4 weken Reacties mogelijk toelatingshouders en derde partijen
zienswijze	2 weken (2 ^e ronde) – toelatingshouders en derde partijen
Besluitvorming	8 wk - geen zienswijzen ontvangen 16 wk - zienswijzen ontvangen

Studies

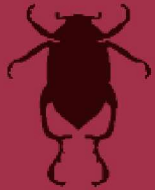


Studies van toelatingshouders:

Sommige studies vallen onder data protectie en zullen daarnaast ook niet openbaar worden gemaakt.

Samenvattingen zullen wel openbaar worden gemaakt in fase I.

Studies



Studies door derde partijen

- Met name openbare literatuur geleverd.
- Alle aangeleverde studies worden geëvalueerd.
- Studies die niet worden meegenomen in de herevaluatie zullen beoordeeld of ze in een ander traject kunnen worden meegenomen.