

Aan de [DG's VWS en EZ](#)

Postbus
2500 EK Den Haag

In afschrift aan [DG I&M](#).

Betreft: nieuwe ontwikkelingen in de beoordeling van het risico voor de volksgezondheid van de stoffen imidacloprid en acetamiprid.

Geachte [\(DG's VWS en EZ\)](#),

Middels deze brief wil ik u informeren over nieuwe ontwikkelingen in de beoordeling van het risico voor de volksgezondheid van de stoffen imidacloprid en acetamiprid. Naar aanleiding van de studie Kimura-Kuroda *et al*, 2012 heeft EFSA, in opdracht van de Europese Commissie, beoordeeld of de Europese risicobeoordelingen op neurotoxicologische ontwikkelingseffecten voor imidacloprid en acetamiprid acceptabel zijn. RIVM en Ctgb hebben een gezamenlijke analyse gemaakt van deze EFSA opinie, welke in de bijlage is opgenomen.

In de EFSA opinie wordt geconcludeerd dat de beoordeling van middelen op basis van imidacloprid en acetamiprid mogelijk niet beschermend genoeg is en dat aangescherpte referentiewaarden dienen te worden gebruikt. Dergelijke referentiewaarden worden normaliter vastgesteld in het Europese beoordelingsproces van stoffen. De Europese Commissie kan, naar aanleiding van deze EFSA opinie, de lidstaten voorstellen om vooruitlopend op de reguliere herbeoordeling van beide stoffen de referentiewaarden aan te passen.

Ctgb ziet als onafhankelijk toelatingsautoriteit op basis van de EFSA opinie, waarin onzekerheden hebben geleid tot een conservatieve benadering, geen direct risico voor mens, dier of milieu. Hierdoor bestaat onvoldoende noodzaak en wettelijke basis om direct in te grijpen in bestaande toelatingen. In de bijgevoegde analyse komt overigens tevens naar voren dat de voorgestelde aanpassingen van de referentiewaarden niet zullen leiden tot het wegvallen van middelen of toepassingen in Nederland. Dit betekent dat de huidige Nederlandse toelatingen beschermend genoeg zijn om de door EFSA geconcludeerde risico's af te dekken.

RIVM ziet als onafhankelijk adviseur dat de beslissing om referentiewaarden aan te passen afhankelijk is van meerdere aspecten, zoals geconstateerde [wetenschappelijke onzekerheden](#) en maatschappelijke [onrustdiscussie](#). [Opgemerkt wordt dat onlangs nieuwe wetenschappelijke inzichten met betrekking tot stoffen zoals imidacloprid hebben geleid tot zorg betreffende de bescherming van bijen en waterorganismen](#). Een eventueel voorstel van de Europese Commissie dient dan ook in een breed perspectief geplaatst te worden. Een EU geharmoniseerde aanpassing van de referentiewaarden kan daarmee op basis van [dit rapport de EFSA-opinie](#) worden verdedigd.

Wanneer de Europese Commissie een concreet voorstel beschikbaar heeft, zal uw departement nader worden geadviseerd.

Hoogachtend,
De voorzitter van het College voor de toelating van gewasbeschermingsmiddelen en biociden,

Ir. J.F. de Leeuw