

**From:** "5.1.2.e (5.1.2.e)"

**Sent:** 8/28/2015 9:46:38 AM

**To:** "5.1.2.e (5.1.2.e)" <5.1.2.e

5.1.2.e >; "5.1.2.e 5.1.2.e 5.1.2.e

(5.1.2.e)" <5.1.2.e 5.1.2.e >

**CC:**

**Subject:** RE: Neonicotinoids: foliar spray uses confirmed as a risk to bees | European Food Safety Authority

**Attachments:**

Hoi 5.1.2.e

Ik had gisteren al heel even gekeken naar de EFSA uitkomsten voor de aardappelveurbehandeling. Ik heb daar 5.1.2.e (en 5.1.2.e) over geïnformeerd aangezien hij met de artikel 44 procedure bezig is (zie mail hieronder).

Een analyse van alle Nederlandse toelating gaat best wat tijd kosten. EFSA heeft hele algemene conclusies getrokken, voor de laagste en de hoogste dosering per gewas of gewasgroep. En ze zeggen vaak dat mitigerende maatregelen in een lidstaat zouden kunnen helpen tegen bepaalde risico's; dat moeten we dan uitzoeken. En we zitten natuurlijk met drie groepen bijen, terwijl wij in het verleden alleen de honingbij hebben bekeken.

Ik denk dat twee dagen werk geen gekke schatting is om alle risico's en eventuele oplossing voor alle Nederlandse toelatingen in kaart te brengen. Wil je dat inplannen?

Groeten 5.1.2.e

Hoi 5.1.2.e

EFSA heeft gisteren de conclusies gepresenteerd van de herbeoordeling van alle Europese toelatingen van imidacloprid, thiamethoxam en clothianidin als spuitbehandeling\*. Hierin hebben ze ook de veurbehandeling van aardappel van imidacloprid en thiamethoxam meegenomen. Ze gaan er vanuit dat aardappel aantrekkelijk is voor honingbijen.

EFSA concludeert voor imidacloprid dat er een hoog risico is voor honingbijen via orale blootstelling aan stuifmeel voor de dosering die we momenteel voor Potatoprid hebben in Nederland (180 g a.s./ha).

Voor thiamethoxam (Actara) concludeert EFSA dat er géén risico is voor honingbijen via stuifmeelopname bij de momenteel in Nederland toegelaten dosering (25 g a.s./ha). Er is bij die dosering wél een hoog acuut risico voor hommels.

Dit ter aanvulling op de notitie 'Artikel 44 aardappel en neonicotinoïden' in de map Zonale beoordeling: 20110794 ZTHG >> Admire > Artikel 44 aardappel en neonicotinoiden. De conclusie hierin was dat we voor deze behandeling van zowel Potatoprid als Actara schadelijke effecten op honingbijen niet uit konden sluiten. EFSA heeft met haar nieuwe guidance document gerekend en komt voor Actara dus wel voor een acceptabel effect op honingbijen (maar niet voor hommels).

Groeten 5.1.2.e

\* [http://www.efsa.europa.eu/en/press/news/150826?utm\\_content=feature&utm\\_source=EFSA+Newsletters&utm\\_campaign=cf7592f2b2-HL\\_20150826&utm\\_medium=email&utm\\_term=0\\_7ea646dd1d-cf7592f2b2-59477857](http://www.efsa.europa.eu/en/press/news/150826?utm_content=feature&utm_source=EFSA+Newsletters&utm_campaign=cf7592f2b2-HL_20150826&utm_medium=email&utm_term=0_7ea646dd1d-cf7592f2b2-59477857)

-----Oorspronkelijk bericht-----

**Van:** 5.1.2.e (5.1.2.e)

**Verzonden:** vrijdag 28 augustus 2015 9:36

**Aan:** 5.1.2.e (5.1.2.e); 5.1.2.e 5.1.2.e (5.1.2.e)

**Onderwerp:** FW: Neonicotinoids: foliar spray uses confirmed as a risk to bees | European Food Safety Authority

Ha <sup>5.1.2.e</sup> en <sup>5.1.2.e</sup>

De EFSA resultaten zijn gepubliceerd, kende jullie deze al?

<http://www.efsa.europa.eu/en/press/news/150826>

Willen jullie de bevindingen bekijken, ook in het licht van de reeds genomen Nederlandse maatregelen (van 2 jaar geleden)? Hier kunnen jullie best een paar weken voor nemen, voor de (onderstaand genoemde) Kamervragen zal een procedureel antwoord worden geformuleerd.

Groet, <sup>5.1.2.e</sup>

-----Oorspronkelijk bericht-----

Van: <sup>5.1.2.e</sup> <sup>5.1.2.e</sup> <sup>5.1.2.e</sup> (<sup>5.1.2.e</sup>)

Verzonden: donderdag 27 augustus 2015 19:37

Aan: <sup>5.1.2.e</sup> (<sup>5.1.2.e</sup>); Duijn, dr. ir. L.P. van (Luuk); <sup>5.1.2.e</sup>; <sup>5.1.2.e</sup>  
(<sup>5.1.2.e</sup>); <sup>5.1.2.e</sup> (<sup>5.1.2.e</sup>); <sup>5.1.2.e</sup>

CC: <sup>5.1.2.e</sup> (<sup>5.1.2.e</sup>); <sup>5.1.2.e</sup> (<sup>5.1.2.e</sup>)

Onderwerp: Neonicotinoids: foliar spray uses confirmed as a risk to bees | European Food Safety Authority

Beste collega's,

Gezien de net beschikbaar gekomen EFSA conclusions vwb de drie eerder onderzochte neonics, nu dan aangevuld met de gewastoeepassingen (verspuiten) verwacht ik mogelijk weer enige Kameractiviteit. Mogelijk al met mondelinge vragen komende dinsdag!

Voor het gemak de link naar EFSA aangehecht hieronder in de mail.

De conclusies zijn ook bij deze toepassingen dat er hoog risico is voor de toepassingen of het risico op basis van het huidige dossier niet kan worden uitgesloten. EFSA heeft nu uiteraard om aanvullende gegevens gevraagd, zoals dat te doen gebruikelijk is.

ook zijn eerder al de toepassingen geschorst. Ik verwacht dus niet dat het Ctgb nog aanvullende maatregelen moet nemen, maar toets dat uiteraard graag.

Ctgb: willen jullie de EFSA-conclusies alvast bestuderen en bezien of de huidige maatregelen alles dekken? Een Kamervraag kan ook zijn of dit nog van invloed is op het Ctgb oordeel dat is gevraagd nav EASAC en CML-rapport, omdat imidacloprid (naast clothianidin en thiamethoxam) natuurlijk een onderzochte stof is.

Graag wil ik jullie ook vragen om alvast alert te zijn ,dat er vragen kunnen komen vanuit TK en die dan stante pede zullen moeten beantwoord.

Naast dit feest ;- ) hebben we ook nog de Nature publicatie over glyfosaat en wormen. Ook daar kunnen Kamervragen komen en is het dan nodig - zo schat ik in - dat wij het Ctgb een oordeel vragen.

Ik stel voor iig morgen contact te hebben over het geheel!

Groet, <sup>5.1.2.e</sup>

<http://www.efsa.europa.eu/en/press/news/150826>

Verstuurd vanaf mijn iPad