

Aan Bleker  
Nav brief 2 mei 2011: herbeoordeling neonicotinoiden

Naar aanleiding van uw brief van 2 mei j.l

De toetsing van de reeds toegelaten bestrijdingsmiddelen die behoren tot de klasse van neonicotinoïden op de effecten op de gezondheid van bijen wordt door het College zeer serieus genomen en in lijn met uw wensen zeer gedegen en consciëntieus uitgevoerd. In mijn brief van 13 april j.l heb ik u op de hoogte gesteld van de planning van de voortgang.

In uw brief van 2 mei j.l geeft u aan deze met grote verbazing en onvrede vernomen te hebben. Dit betreurt ik, temeer daar deze planning tot stand gekomen is in nauw overleg met uw ambtenaren.

In uw brief vermeldt u dat de herbeoordeling enkele weken zou duren. Uw brief aan de tweede kamer ..... (wast staat daar precies in??).

Zoals eerder aangegeven is wordt de herbeoordeling uitgevoerd in 2 fasen. De eerste fase betreft een voorlopige herbeoordeling op basis van de in het kader van het Europese plaatsingsproces vastgestelde eindpuntenlijst. De tweede fase betreft de definitieve beoordeling op basis van nieuwe studies en openbare literatuur.

De in de eerste fase gebruikte eindpuntenlijst geeft een aanvulling op de informatie die bij de oorspronkelijke toelating beschikbaar was. In deze eindpuntenlijst zijn de voor de stof beschikbare studies opgenomen. Deze eerste fase is binnen enkele weken na uw toezegging aan de kamer afgerond. Omdat op zeer korte termijn aanvullende informatie beschikbaar zou komen - informatie die een zorgvuldigere beoordeling van de betreffende middelen mogelijk maakt - is in overleg met uw departement besloten om deze gegevens bij de herbeoordeling te betrekken. Deze benadering maakt dat de voor de herbeoordeling benodigde tijd ook toeneemt.

Uw verwachting dat de herbeoordeling enkele weken zou duren is mogelijk gebaseerd op de veronderstelling dat de beoordeling van de eindpuntenlijst afdoende is om tot een goed oordeel te komen over de neonicotinoïde houdende bestrijdingsmiddelen. Ik hoop dat u mijn mening deelt dat de analyse van recente literatuur en aanvullende studies die door toelatinghouders uitgevoerd zijn om de risico's van de toegelaten toepassingen ten aanzien van sublethale effecten bij bijen, van groot belang zijn en in de herbeoordeling betrokken dienen te worden. De in opdracht van de toelatinghouders uitgevoerde studies zijn uitgevoerd 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.

De planning in mijn brief van 13 april j.l gaat uit van de beschouwing van de eindpuntenlijst, de literatuuranalyse en de aanvullende studies die door toelatinghouders aangeleverd zijn. Op basis van een integrale analyse van deze gegevens wil het college tot een afgewogen oordeel komen over de risico's van de betreffende toepassingen.

Wanneer tijdens de herbeoordeling feiten naar voren komen die een onmiddellijk ingrijpen noodzakelijk maken zal het college de nodige maatregelen nemen. Voor wijziging van de toelating volgt het college uiteraard de daarvoor wettelijk vastgelegde procedures.

Uw verzoek is om de herbeoordeling in juni 2011 af te ronden. Het college zal de besluitvorming hiertoe is graag bereid om de besluitvorming over de herbeoordeling reeds in juni te laten plaats vinden. In de op 13 april gecommuniceerde planning was tijd voorzien voor een eventuele hoor en wederhoor procedure. Deze procedure zal in de aangepaste planning verkort worden. De keerzijde hiervan is een hoger procesrisico, dat gezien de spoed waarmee u een besluit verlangt aanvaardbaar is.

Uiterlijk 30 juni zal ik u rapporteren over

- Besluiten op vrijwillige aanvraag tot wijziging van de toelating;
- Voorgenomen besluiten tot ambtshalve wijziging van de toelating, mede op basis van een afweging van belangen;
- Beslissingen van het college om op dat moment niet ambtshalve in te grijpen in de toelating, mede op basis van een afweging van belangen.

Deze besluiten en beslissingen betreffen de herbeoordeling van 55 middelen op basis van de neonicotinoïden imidacloprid, thiamethoxam en clothianidin; alsmede fipronil, een stof met dezelfde eigenschappen als de voornoemde neonicotinoïden. Voor deze vier genoemde stoffen heeft de Europese commissie de plaatsingrichtlijn aangepast in verband met het risico voor bijen.

Ik hoop met deze aangepaste planning zowel aan uw wens te voldoen alswel aan de wettelijk vastgelegde procedures waaraan het Ctgb zich gebonden ziet.

Hoogachtend,