

Novartis Consumer Health B.V.

T.a.v. 5.1.2.e

Postbus 3025  
4800 DA Breda

*Briefnummer* 11/504 5.1.2.e  
*Behandeld door* 5.1.2.e  
*Doorkiesnummer* 5.1.2.e  
*Uw kenmerk*  
*Datum* 16 mei 2011  
*Betreft* Herbeoordeling Bijen

Geachte 5.1.2.e

In de Tweede Kamer is op 17 februari 2011 motie 19 aangenomen. Deze motie betreft de herbeoordeling van bestrijdingsmiddelen op basis van neonicotinoïden voor het onderdeel (subletale) effecten op bijen. Deze herbeoordeling betreft ook het middel Agita 10 WG, waarvan de firma Novartis Consumer Health B.V. toelatinghouder is. Middels deze brief wil ik u informeren over het proces van de herbeoordeling en de planning.

#### *Herbeoordeling*

De herbeoordeling wordt uitgevoerd in twee fasen. De eerste fase is een herbeoordeling van de subletale effecten van bijen op basis van de in EU verband vastgestelde eindpuntenlijsten. Daarna vindt de tweede fase herbeoordeling plaats, waarin ook de door jullie reeds aangeleverde nieuwe data wordt meegenomen en een analyse van de beschikbare openbare literatuur. Indien de herbeoordeling aanleiding geeft tot wijziging van de toelating zal het college de daarvoor wettelijk vastgelegde procedures volgen. Het college stuurt op afronding in juni van de beoordeling en overleg met betrokken partijen. Hierop zal eind juni een besluit genomen worden op door de toelatinghouders in te dienen aanvragen tot wijziging van de toelating. In geval een ambtshalve wijziging noodzakelijk is, wordt de eindbesluitvorming minimaal 6 weken later afgerond in verband met de wettelijke zienswijze procedure. Voor deze gevallen zal in juni een voorgenomen besluit genomen worden en kan het definitieve besluit hieromtrent in augustus worden genomen.

Uiterlijk 30 juni wordt de Staatssecretaris gerapporteerd 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. Fipronil is weliswaar geen neonicotinoïde maar heeft 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. De herbeoordeling in Nederland richt zich dan ook op deze stoffen.

### *Planning*

De afstemming van de toelatinghouders en het gezamenlijk verkennen van de mogelijkheden van mitigerende maatregelen gedurende de eerste fase is goed bevallen. Deze vorm is ook voor het vervolgtraject gekozen. Op 13 mei heeft het Ctgb de concept beoordelingen klaar. Jullie, als toelatinghouder, krijgen 2-3 weken de tijd om commentaar te geven op de concept beoordelingen. In deze commentaar periode wordt op 23 mei een gesprek tussen Ctgb, toelatinghouders, Nefyto, nVWA en PRI georganiseerd om de mogelijkheden voor mitigerende maatregelen te verkennen. Daarop volgend wordt per toelatinghouder een overleg georganiseerd in de week van 23 mei om middelspecifiek te spreken. Uiterlijk een week na deze overleggen wordt het commentaar verwacht. Daarna rondt het Ctgb de beoordelingen af ter bespreking in het college. Het college zal twee keer bijeenkomen om te spreken over de herbeoordeling van de bijen. Eind juni wordt gerapporteerd over de herbeoordeling aan de Staatssecretaris. Het is niet uitgesloten dat in de laatste fases van de herbeoordeling nogmaals een overleg met de toelatinghouders en Nefyto wordt georganiseerd.

Met gezamenlijke inzet en goede samenwerking Het zou fijn zijn als we deze herbeoordeling in goede samenwerking kunnen afronden.

Met vriendelijke groet,

Het College voor de toelating van gewasbeschermingsmiddelen en biociden,  
voor deze:  
de secretaris/directeur,

Dr. A.T.C. Bosveld

