

TER ONDERTEKENING

Aan de Minister van Landbouw, Natuur en Voedselkwaliteit

**Directoraat-generaal Agro**  
Directie Plantaardige Agroketens  
en Voedselkwaliteit

**Auteur**

[Redacted]  
[Redacted]  
[Redacted]

**Datum**

30 november 2022

**Kenmerk**

DGA-PAV / 22566236

**BHM 22566638**

**Kopie aan**

**Bijlage(n)**

1

# nota

SCoPAFF vergadering gewasbescherming december  
2022

**Parafenroute**

[Redacted]  
[Redacted] [Redacted] [Redacted]  
[Redacted]  
[Redacted]  
[Redacted]

## Aanleiding

Op 8 en 9 december 2022 vindt het volgende permanente comité overleg, het Standing Committee on Plants, Animals, Food and Feed (SCoPAFF) over regelgeving gewasbeschermingsmiddelen plaats. Zoals gebruikelijk informeert u de Kamer per brief over de voorgenomen Nederlandse standpunten op de punten die voor stemming op de agenda staan.

## Advies

U wordt geadviseerd in te stemmen met de voorgenomen standpunten en de Kamerbrief te ondertekenen.

## Kernpunten

- De Europese Commissie (EC) stelt voor om professionele gebruikers van gewasbeschermingsmiddelen te verplichten per 1 januari 2025 een digitale registratie te laten voeren. De verplichting om een registratie te voeren bestaat al maar zal nu middels een digitaal format gehouden moeten worden zodat het gebruik van gewasbeschermingsmiddelen beter kan worden gemonitord. Het Ctgb adviseert positief op het voorstel.
- De EC stelt voor om een procedure en criteria vast te stellen voor het identificeren van onacceptabele formuleringshulpstoffen (coformulanten). Het Ctgb adviseert positief, maar adviseert tevens de Europese Commissie op te roepen om met verduidelijking te komen over de implementatie om zo een gelijk speelveld te waarborgen. Het Ctgb adviseert positief op het voorstel.
- De EC stelt voor de goedkeuring van de stof benfluralin niet te hernieuwen. Dit vanwege risico's voor vogels, zoogdieren en waterorganismen. Meerdere lidstaten, waaronder Nederland, EFSA en de EC hebben gevraagd om goed te

Ontvangen BPZ

kijken naar mogelijke risicoreducerende maatregelen. Dat is gebeurd, de maatregelen bleken echter niet voldoende om de geconstateerde risico's te ondervangen.

- De sector, en met name de cichoreiteelt, is sterk afhankelijk van deze stof en voert een lobby om deze te behouden. Vanuit cichorei wordt inuline (glucosevervanger voor de behandeling van suikerziekte) geproduceerd. U wordt geadviseerd het advies van het Ctgb over te nemen en in te stemmen met het voorstel van de EC.
- Wanneer de goedkeuring van benfluralin niet wordt hernieuwd, kan de sector deze stof binnen de werkgroep actuele vraagstukken (als onderdeel van het Uitvoeringsprogramma van uw Visie gewasbescherming 2030) als knelpunt aandragen. Dit is tot op heden nog niet gebeurd.
- De EC stelt verder voor om twee laagrisico stoffen goed te keuren, de goedkeuring van twee werkzame stoffen te hernieuwen en één basisstof niet goed te keuren. Het Ctgb adviseert positief op deze voorstellen.
- Voor 13 werkzame stoffen wordt voorgesteld om de goedkeuring procedureel met een jaar te verlengen omdat de besluitvorming, buiten de schuld van de aanvrager om, niet tijdig is afgerond. Een van deze stoffen is metiram waar in een recent RIVM rapport een vergelijk wordt gemaakt met stoffen die in verband worden gebracht met neurodegeneratieve aandoeningen. Het RIVM heeft geen uitspraak gedaan over de risico's van metiram. Het Ctgb adviseert om in te stemmen met het voorstel met daarbij een stemverklaring om de besluitvorming over de werkzame stof metiram zo snel mogelijk af te ronden.
- De EC stelt voor om de stoffen dimoxystrobine en oxamyl met respectievelijk 6 en 9 maanden te verlengen omdat de besluitvorming, buiten de schuld van de aanvrager om, niet tijdig is afgerond. Bij beide stoffen zijn in de beoordeling al risico's geconstateerd waardoor de EC waarschijnlijk een voorstel voor niet-hernieuwing zal voorleggen aan de lidstaten. De EC geeft aan dat evenwel voldoende tijd nodig is om de besluitvorming over de goedkeuring (en het eventueel intrekken daarvan) voor te bereiden.
- Het Ctgb adviseert positief op beide voorstellen en bij oxamyl, waarvan in Nederland één middel is toegelaten, een stemverklaring af te geven waarbij wordt aangedrongen om de besluitvorming zo snel mogelijk af te ronden. In Nederland zijn geen middelen toegelaten op basis van de stof dimoxystrobine, waardoor het Ctgb het niet noodzakelijk acht om bij deze stof een stemverklaring af te geven.