



## HET COLLEGE VOOR DE TOELATING VAN GEWASBESCHERMINGSMIDDELEN EN BIOCIDEN

### 1. BESLUIT

Gelet op de aanvraag als bedoeld in artikel 32 van Verordening (EU) 528/2012, d.d. 6 mei 2021 (Opeenvolgende wederzijdse erkenning) van

Zapi S.p.A.  
VIA TERZA STRADA 12  
35026 CONSELVE  
Italië

tot verkrijging van een toelating als bedoeld in artikel 19 van de Verordening (EU) 528/2012, voor het biocide

DX3 GEL

op basis van de werkzame stof imidacloprid

**BESLUIT HET COLLEGE** als volgt:

#### 1.1 Toepassingen

Het middel DX3 GEL wordt toegelaten als Insecticide (pt18) onder nummer NL-0026653-0000 voor de in bijlage I onder punt 4 genoemde toepassingen. DX3 GEL heeft de volgende handelsnamen:

DX3 GEL, SKULD GEL LOKDOOS, Imidalux Mierenlokdoos, Vazor Mierenlokdoos, KAPTER MIEREN GEL LOKDOOS, SKULD MIEREN GEL, IMITEC MIEREN GEL, Imidalux Mierengel, DX3 GEL LOKDOOS, KAPTER MIEREN GEL, KAMAZIL MIEREN GEL, Roxasect Mierenloktoren, Knock Off Mierenlokdoos, DX3 MIEREN GEL, KAMAZIL GEL LOKDOOS, KELT MIEREN GEL LOKDOOS, Knock Off Mieren Gel, KELT MIEREN GEL, IMITEC GEL LOKDOOS, Resoluut Mieren Gel

#### Expiratiedatum

De toelating eindigt op 8 maart 2025.

#### 1.2 Samenvatting van Productkenmerken (SPC)

De productkenmerken worden vastgesteld als voorzien in bijlage I bij dit besluit. Bijlage I omvat een Summary of Product Characteristics (SPC) voor beide gebruiken.

### **1.3 Samenstelling, vorm en verpakking**

De toelating geldt uitsluitend voor het middel in de samenstelling, vorm en de verpakking als waarvoor de toelating is verleend.

### **1.4 Gebruik**

Het middel mag slechts worden gebruikt met inachtneming van de in bijlage I onder punt 4 weergegeven toepassingen en volgens de in punt 5 weergegeven gebruiksvoorschriften.

### **1.5 Classificatie, verpakking en etikettering**

De classificatie, verpakking en etikettering op basis van art 69 van de verordening bevat de informatie zoals weergegeven in bijlage I bij dit besluit.

### **1.6 Motivering**

De beoordeling van dit product en zijn toepassingen is uitgevoerd door de lidstaat Frankrijk. Uit het beoordelingsrapport van Frankrijk blijkt dat het middel voldoet aan de voorwaarden van toelating zoals beschreven in artikel 19(1). Het middel is in de referentielidstaat toegelaten onder nummer FR-0024196-0000. In Nederland worden de conclusies van de beoordeling overgenomen via de procedure van wederzijdse erkenning als bedoeld in artikel 32 van Verordening (EU) 528/2012.

## **2. DETAILS VAN DE AANVRAAG EN TOELATING**

### **2.1 Aanvraag**

Het betreft een aanvraag tot verkrijging van een toelating op basis van wederzijdse erkenning van de Franse toelating voor het middel DX3 GEL een middel op basis van de werkzame stof imidacloprid. Het middel wordt toegelaten voor professioneel en niet-professioneel gebruik als middel ter bestrijding van de Zwarte wegmier, Argentijnse mier en Faraomier.

### **2.2 Informatie met betrekking tot de stof**

Er zijn in Nederland reeds andere middelen op basis van de werkzame stof imidacloprid toegelaten. De werkzame stof imidacloprid is bij Richtlijn 2011/69/EG van de Europese Commissie opgenomen in de Unielijst van goedgekeurde werkzame stoffen.

### **2.3 Karakterisering van het middel**

DX3 GEL is een lokmiddel (klaar voor gebruik), op basis van de werkzame stof imidacloprid. Neonicotinoiden zoals imidacloprid werken antagonistisch op de acetylcholinereceptoren van het centrale zenuwstelsel van insecten. Ze blokkeren de overdracht van zenuwimpulsen, waardoor de insecten verlamd raken en uiteindelijk sterven.

### **2.4 Substitution/exclusion criteria en vergelijkende beoordeling**

De werkzame stof Imidacloprid moet worden aangemerkt als een werkzame stof die in aanmerking komt voor vervanging, aangezien de stof voldoet aan de criteria van Artikel 10, 1(d) van Verordening (EU) 528/2012. De stof voldoet aan de P en T criteria als omschreven in Bijlage XIII van Verordening (EU) 1907/2006. Daarom heeft de referentie lidstaat (RMS) Frankrijk een vergelijkende beoordeling uitgevoerd in overeenstemming met Note for Guidance CA-May15-Doc.4.3.a Final, waarin alle in Frankrijk toegelaten middelen onder Verordening (EU) 528/2012 voor de relevante toepassingen zijn meegenomen. De RMS concludeert op basis van de vergelijkende beoordeling dat het middel kan worden toegelaten voor een periode van maximaal 5 jaar in overeenstemming met artikel 23(6) van Verordening (EU) 528/2012. Omdat in Nederland andere middelen zijn toegelaten onder de Verordening (EU) 528/2012 voor deze toepassing, is een aanvullende vergelijkende beoordeling uitgevoerd. Op basis van deze analyse concludeert het Ctgb dat het middel kan worden toegelaten voor een periode van maximaal 5 jaar in overeenstemming met artikel 23(6) van Verordening (EU) 528/2012.

## **2.5 Voorgeschiedenis**

De aanvraag is op 29 maart 2021 ontvangen; op 6 mei 2021 zijn de verschuldigde aanvraagkosten ontvangen.

## **2.6 Eindconclusie**

Bij gebruik volgens de voorschriften is het middel DX3 GEL op basis van de werkzame stof imidacloprid voldoende werkzaam en heeft het geen schadelijke uitwerking op de gezondheid van de mens en het milieu.

### ***Bezwaarmogelijkheid.***

*Degene wiens belang rechtstreeks bij dit besluit is betrokken kan gelet op artikel 4 van Bijlage 2 bij de Algemene wet bestuursrecht en artikel 7:1, eerste lid, van de Algemene wet bestuursrecht, binnen zes weken na de dag waarop dit besluit bekend is gemaakt een bezwaarschrift indienen bij: het College voor de toelating van gewasbeschermingsmiddelen en biociden (Ctgb), Postbus 8030, 6710 AA, EDE. Het Ctgb heeft niet de mogelijkheid van het elektronisch indienen van een bezwaarschrift opengesteld.*

Ede, 5 november 2021

Het College voor de toelating van  
gewasbeschermingsmiddelen en biociden,  
voor deze:  
de voorzitter,

Ir. J.F. de Leeuw