



INSTRUCTIONS FOLLOWING THE APPROVAL OF AMETOCTRADIN BY MEANS OF IMPLEMENTING REGULATION 200/2013

The active substance ametoctradin is approved implementing regulation No 1107/2009 by means of implementing regulation 200/2013/EC (Official Journal of the EU N° L67 of 09/03/2013) on **01/08/2013**, see:

http://ec.europa.eu/sanco_pesticides/public/index.cfm?event=activesubstance.selection&a=1

The approval is a consequence of the evaluation on EC level of this active substance:

- A summary of this evaluation is given in the “Review report for the active substance ametoctradin”; see the above mentioned website;
- The EFSA conclusion, including the endpoints for the active substance, can be found in the “EFSA Scientific Report, Conclusion on the peer review of ametoctradin”, see http://www.efsa.europa.eu/EFSA/ScientificPanels/PRAPER/efsa_locale-1178620753812_Conclusions494.htm
- The active substance studies that are eligible for data protection according to art. 13,3,d) of Directive 91/414/EC and to art. 80 of regulation No 1107/2009 are listed in the Sanco document “AMETOCTRADIN: list of active substance studies which were considered as replied upon for the evaluation with a view approval and for which the main data submitter has claimed data protection ».

The member states of the EC must, as a consequence of the approval review all plant protection products containing ametoctradin before **31/01/2014**. There is an exception on this deadline: the evaluation of the dossier for the formulation according to the uniform principles must only be finalised by **31/01/2015**, also if the plant protection product contains other approved active substances.

The review that member states have to undertake means that they have to check if the plant protection products fulfil the requirements of regulation No 1107/2009. Following points are especially important:

1. The comparability of the manufacturing process, the degree of purity and the nature of the impurities of the active substance in the plant protection product with those of the active substance that was examined in view of approving of ametoctradin;
2. The availability of the protected data or the permission of the owner to refer to them;
3. The dossier for the formulation and its evaluation.

Verification of points 1 and 2 are called “Step 1”, while the third point is called “Step 2”.

Step 1

Regarding the first point, the registration holders of ametoctradin containing plant protection products are requested to submit before **01/08/2013** the following information (1 copy on paper and on CD-rom), also if this was already submitted earlier at European level or during the approval process:

- A declaration of the manufacturer of technical ametoctradin, proving that he supplies to the registration holder (mentioning the involved products) or to the producer; in this last case, the producer adds on his turn a declaration that he supplies to the registration holder, in order to ensure traceability;
- A complete specification of technical ametoctradin, supported by a 5 batch analysis, together with clear indication of the minimum purity, the producer and the manufacturing site;
- The manufacturing process of the producer of technical ametoctradin.

In order to fulfil the second point, the registration holders also have to submit, still before **01/08/2013**, either a declaration of the owner of the protected data allowing the registration holder to refer to those data (letter of access), or alternative studies equivalent to the active substance studies that are protected. In this last case, together with the submitted studies, a table must be filled in according to the model of Appendix I of the Guidance Document Sanco/10796/2003 on the procedures relating to the authorisation of plant protection products following inclusion of an existing active substance in Annex I to Council Directive 91/414/EEC, July 2011, see: http://ec.europa.eu/food/plant/protection/resources/publications_en.htm.

The evaluation of the technical equivalence and of the acceptability of alternative studies will be done by the Rapporteur Member State for ametoctradin. The registration holders are therefore asked to submit the information requested under the two first points (except letters of access or letters of supply) also to the following address (with a copy of the covering letter to be sent to the Service Pesticides and Fertilizers): Board for the Authorisation of Pesticides and Biocides (CTGB), Mevr. Van den Bos, P.O. Box 217, 6700 AE Wageningen, Nederland.

If the data that have to be submitted before 01/08/2013 are not delivered in time, the involved registrations will be withdrawn on 31/01/2014. In that case the registration holders will no longer be allowed to bring the product on the market from that date onwards. Sales and storage of the involved products by third parties will still be allowed until 31/07/2014 whereas the use will be allowed until 31/07/2015. Registration holders that will not submit the requested information are invited to confirm as soon as possible in written that they agree with the withdrawal according to the above mentioned time lines **in order to avoid infraction procedures.**

Step 2

To fulfil the third point, the dossier for the formulation (and document K) of the plant protection products containing ametoctradin alone or together with other approved active substances must be submitted before **01/02/2014**. As explained in the Guidance document on the presentation and evaluation of dossiers according to annex III of Directive 91/414/EEC in the format of a (draft) Registration Report (doc. SANCO/6895/2009 rev 1), 2 October 2009 (http://ec.europa.eu/food/plant/protection/resources/drr_guidance_doc_as_noted_on_2_10_2009.pdf), they have to be formatted following the dRR format.

The dossier has to be submitted as provided by the scheme on the website www.phytoweb.fgov.be (info pour l'industrie/presentation of an annex III dossier). Every point of regulation No 284/2013 must be covered. This is also the case for point 6 (efficacy data), with the remark that for some points reference can be made to practical experience acquired since the first registration. E.g. for point 6.1.3, reference can be made to the known efficacy of ametoctradin. On the other hand, it must be justified that the registered dose rate is indeed the lowest possible dose to obtain the desired effect. Furthermore, the dossiers for the formulations will have to contain all necessary information to allow evaluation of the points to which special attention is drawn in the implementing regulation (part B).

If the requested dossiers for the formulations are not delivered before 01/02/2014, the involved registrations will be withdrawn on 31/01/2015. In that case the registration holders will no longer be allowed to bring the product on the market from that date onwards. Sales and storage of the involved products by third parties will still be allowed until 31/07/2015 whereas the use will be allowed until 31/07/2016. Registration holders that will not submit the requested information are invited to confirm as soon as possible in written that they agree with the withdrawal according to the above mentioned time lines **in order to avoid infraction procedures.**

Note :

In order to improve the efficiency of the process, it would be useful to develop a strategy for the re-registration of the products being supported at Step 2. This should involve the rationalisation of products and uses (GAPs) across the EU, and the identification of lead Member States in each zone to undertake the core assessment on behalf of other MS within the zone. It could also involve delaying the submission of applications to the other countries within each zone, so allowing them to make full use of the assessment prepared by the lead MS.

In order to better predict and manage the workloads at Step 2 of re-registration, some help by the registration holders in determining the products and uses that they are intending to support through the process would be highly appreciated.

Confirmation is requested of:

- the products, uses and GAPs that will be supported at Step 2 re-registration. Please identify any changes in formulations and also the identical products that are being supported in different MS.
- the planned submission date of the application(s).
- the lead MS in each zone, if already known, and the other countries to which submissions will eventually be made.

It is not compulsory to provide this information, however doing so will help to improve work sharing and facilitate the evaluation process. The registration holders are requested to submit this information as soon as possible by e-mail to valerie.seutin@sante.belgique.be. On receipt of this information, it may be worth arranging a pre-submission meeting with the lead countries to further develop the re-registration strategy.



INSTRUCTIES NAAR AANLEIDING VAN DE GOEDKEURING VAN AMETOCTRADIN DOOR MIDDEL VAN UITVOERINGSVERORDENING NR. 200/2013

De werkzame stof ametoctradin wordt door middel van Uitvoeringsverordening 200/2013/EG (Publicatieblad van de EG nr. L67 van 09/03/2013) op **01/08/2013** goedgekeurde in toepassing van Verordening nr. 1107/2009, zie:

http://ec.europa.eu/sanco_pesticides/public/index.cfm?event=activesubstance.selection&a=1

De goedkeuring volgt op het onderzoek op EU-niveau van deze werkzame stof:

- Een samenvatting van dit onderzoek wordt gegeven in het "Review report for the active substance ametoctradin" op; de hierboven vermelde website;
- De conclusies van EFSA, met inbegrip van de eindwaarden die werden vastgelegd voor de werkzame stof, zijn weergegeven in het "EFSA Scientific Report, Conclusion on the peer review of ametoctradin", via de link http://ec.europa.eu/food/plant/protection/evaluation/exist_subs_rep_en.htm
- De studies van de werkzame stof die in aanmerking komen voor gegevensbescherming overeenkomstig art. 13,3, d) van Richtlijn 91/414/EEG en art. 80 van Verordening nr. 1107/2009 worden opgesomd in het Sanco document "AMETOCTRADIN: list active substance studies which were considered as replied upon for the evaluation with a view to approval and for which the main data submitter has claimed data protection".

De lidstaten van de EU moeten als gevolg van deze goedkeuring uiterlijk op **31/01/2014** een herziening doorvoeren van alle ametoctradin bevattende gewasbeschermingsmiddelen. Er is een uitzondering op deze deadline : de beoordeling van het dossier voor de formulering overeenkomstig de uniforme beginselen moet slechts afgerond zijn op **31/01/2015**, ook indien het gewasbeschermingsmiddel naast ametoctradin nog andere goedgekeurde werkzame stoffen bevat.

De herziening die de lidstaten moeten doorvoeren houdt in dat zij moeten nagaan of de gewasbeschermingsmiddelen voldoen aan de bepalingen van verordening nr. 1107/2009.

Hierbij zijn in het bijzonder volgende punten van belang:

1. De vergelijkbaarheid van het fabricageprocédé, de zuiverheidsgraad en de aard van de onzuiverheden van de werkzame stof in het te onderzoeken gewasbeschermingsmiddel met deze van de werkzame stof onderzocht met het oog op de goedkeuring van ametoctradin ;
2. De beschikbaarheid van de beschermde gegevens of de toelating van de eigenaar van deze gegevens om er naar te verwijzen;
3. Het dossier voor de formulering en het onderzoek ervan .

De verificatie van punten 1 en 2 wordt "Step 1" genoemd, punt 3 wordt "Step 2" genoemd.

Step 1

Wat het eerste punt betreft worden de erkenningshouders verzocht voor **01/08/2013** volgende informatie te verstrekken (in één exemplaar op papier en op CD-rom), ook als dit reeds eerder werd geleverd op Europees vlak of tijdens het proces tot goedkeuring:

- een verklaring van de fabrikant van het technische ametoctradin waaruit blijkt dat hij levert aan de erkenningshouder (met vermelding van de betrokken producten) of aan de producent; in dat laatste geval voegt de producent op zijn beurt een verklaring toe dat hij levert aan de erkenningshouder, teneinde de traceerbaarheid te garanderen;
- een volledige specificatie van het technische ametoctradin gestaafd met een 5 batch analyse en met duidelijke vermelding van de producent, de minimale zuiverheidsgraad en de productielocatie;
- het fabricageprocédé van de fabrikant van het technische ametoctradin.

Om aan het tweede punt te voldoen dienen de erkenningshouders, nog steeds voor **01/08/2013**, hetzij een verklaring van de houder van de beschermde gegevens voor te leggen waaruit blijkt dat zij naar deze gegevens mogen verwijzen (toegangsbrief), hetzij alternatieve studies die equivalent zijn aan de werkzame stof studies die in aanmerking komen voor gegevensbescherming te leveren. In dit laatste geval dient samen met de geleverde gegevens een degelijk ingevulde tabel te worden ingediend naar het model van Appendix I van het "Guidance Document Sanco/10796/2003 on the procedures relating to the authorisation of plant protection products following inclusion of an existing active substance in Annex I to Council Directive 91/414/EEC, July 2011,, beschikbaar via de link http://ec.europa.eu/food/plant/protection/resources/publications_en.htm

De evaluatie inzake technische equivalentie en inzake de aanvaardbaarheid van alternatieve studies zal gebeuren door de rapporterende lidstaat voor ametoctradin. De erkenningshouders worden bijgevolg verzocht de informatie die vereist is onder de eerste twee punten (behalve toegangs- of leveringsbrieven) eveneens te leveren op volgend adres (met kopie van de begeleidende brief aan de Dienst Pesticiden en Meststoffen): Board for the Authorisation of Pesticides and Biocides (CTGB), Mevr. Van den Bos, P.O. Box 217, 6700 AE Wageningen, Nederland

Indien de voor 01/08/2013 gevraagde informatie niet tijdig wordt geleverd, zullen de erkenningen worden ingetrokken op 31/01/2014. In dat geval is het voor de erkenningshouders vanaf deze datum niet meer toegestaan om het product nog op de markt te brengen. Verhandeling en opslag van de betrokken producten door derden zal dan nog worden toegelaten tot 31/07/2014 terwijl het gebruik ervan wordt toegelaten tot 31/07/2015. Erkenninghouders die deze gevraagde informatie niet zullen leveren, worden verzocht zo snel mogelijk schriftelijk te melden dat zij akkoord gaan met de intrekking overeenkomstig de hierboven vermelde termijnen **teneinde de intrekkingprocedure te vermijden.**

Step 2

Om aan het derde punt te voldoen moeten de dossiers voor de formulering (en document K) voor middelen die ametoctradin bevatten als enige werkzame stof of samen met andere goedgekeurde werkzame stoffen uiterlijk op **01/02/2014** worden ingediend.

Zoals uiteengezet in het "Guidance document on the presentation and evaluation of dossiers according to annex III of Directive 91/414/EEC in the format of a (draft) Registration Report (doc. SANCO/6895/2009 rev 1), 2 October 2009" moeten deze opgesteld zijn overeenkomstig het dRR-formaat. (http://ec.europa.eu/food/plant/protection/resources/drr_guidance_doc_as_noted_on_2_10_2009.pdf)

Het dossier moet worden ingediend zoals voorzien door het schema op de website www.fytoweb.fgov.be (onder: info voor de industrie/presentation of an annex III dossier). Alle punten van Verordening nr. 284/2013 moeten aan bod komen. Dit is ook het geval voor punt 6 (gegevens over de werkzaamheid), met dien verstande dat voor sommige punten kan worden verwezen naar de opgedane praktijkervaring sinds de oorspronkelijke erkenning. Bv. voor punt 6.1.3 kan worden verwezen naar de gekende werkzaamheid van ametoctradin. Er zal daarentegen steeds moeten worden aangetoond dat de erkende dosis wel de laagst mogelijke dosis is om het gewenste effect te bereiken. De dossiers voor de formuleringen zullen bovendien de nodige informatie moeten bevatten om evaluatie toe te laten van de punten waarvoor bijzondere aandacht wordt gevraagd in de uitvoeringsverordening (deel B).

Indien de gevraagde dossiers voor de formuleringen niet op uiterlijk 01/02/2014 worden geleverd, zullen de betrokken erkenningen worden ingetrokken op 31/01/2015. In dat geval is het voor de erkenningshouders vanaf deze datum niet meer toegestaan om het product nog op de markt te brengen. Verhandeling en opslag van de betrokken producten door derden zal dan nog worden toegelaten tot 31/07/2015 terwijl het gebruik ervan wordt toegelaten tot 31/07/2016. Erkenninghouders die deze gevraagde informatie niet zullen leveren, worden verzocht zo snel mogelijk schriftelijk te melden dat zij akkoord gaan met de intrekking overeenkomstig de hierboven vermelde **termijnen teneinde de intrekkingprocedure te vermijden.**

Opmerking:

Om de efficiëntie van het ganse proces te verbeteren zou het nuttig zijn om een strategie te ontwikkelen voor de her-erkenning van producten die worden ondersteund tijdens Step 2. Dit zou een rationalisering van producten en hun toepassingswijze (GAP) binnen de EU moeten inhouden, en de identificatie van hoofdlidstaten in iedere zone die de kern-evaluatie kunnen uitvoeren voor de andere lidstaten binnen hun zone. Het zou ook kunnen inhouden dat het indienen van dossiers in andere lidstaten binnen iedere zone wordt uitgesteld, zodat deze naderhand volop gebruik kunnen maken van de evaluatie van de hoofdlidstaat.

Om het werkvolume van Step 2 van de her-erkenning beter te kunnen inschatten en plannen zou enige hulp van de erkenningshouders ter bepaling van de ondersteunde producten en hun toepassingswijze ten hoogste geapprecieerd worden.

Hiertoe wordt bevestiging gevraagd van :

- de producten en toepassingswijzen die zullen worden ondersteund tijdens Step 2 van de her-erkenning. Graag aanduiden welke wijzigingen worden aangebracht in de formuleringen en welke identieke producten in de verschillende lidstaten worden ondersteund.
- de datum waarop het indienen van de dossiers gepland is.
- de hoofdlidstaat van iedere zone (indien reeds gekend) en de andere landen waar de dossiers zullen worden ingediend.

Het verstrekken van deze informatie is niet verplicht, maar zal de werkverdeling tussen lidstaten en het evaluatieproces bevorderen. De erkenningshouders worden verzocht deze informatie zo snel mogelijk te leveren per e-mail aan valerie.seutin@sante.belgique.be. Na ontvangst van de informatie maar nog voor het indienen van de dossiers kan het aangewezen zijn om een overleg te houden met de hoofdlidstaten om de hererkenningstrategie verder te ontwikkelen.



INSTRUCTIONS SUITE À L'APPROBATION DE L' AMÉTOCTRADINE AU MOYEN DU RÈGLEMENT D'EXÉCUTION N° 200/2013

La substance active amétoctradine sera approuvée le **01/08/2013** en application du règlement n° 1107/2009 au moyen du règlement d'exécution 200/2013/CE (Journal officiel des CE n° L 67 du 09/03/2013), voir :

http://ec.europa.eu/sanco_pesticides/public/index.cfm?event=activesubstance.selection&a=1

Cette approbation résulte de l'examen de cette substance active au niveau de l'U.E :

- Un résumé de cet examen est donné dans le « Review report for the active substance ametoctradin », voir le site web mentionné ci-dessus.
- Les conclusions de l'EFSA, y compris les valeurs finales qui sont fixées pour la substance active, sont reprises dans le « EFSA Scientific Report, Conclusion on the peer review of ametoctradin », voir http://ec.europa.eu/food/plant/protection/evaluation/exist_subs_rep_fr.htm
- Le document Sanco « AMETOCTRADIN: list of active substance studies which were considered as replied upon for the evaluation with a view to approval and for which the main data submitter has claimed data protection » énumère les études pour la substance active susceptibles de recevoir une protection des données conformément à l'art. 13.3 d de la Directive 91/414/CEE et l'art. 80 du règlement n° 1107/2009.

Suite à cette approbation, les Etats membres de l'U.E. doivent réaliser, pour le **31/01/2014**, une révision de tous les produits phytopharmaceutiques contenant de l' amétoctradine. Il existe une dérogation à ce délai : l'évaluation du dossier pour la formulation selon les principes uniformes doit être finalisée le **31/01/2015**, aussi si le produit phytopharmaceutique contient d'autres substances actives approuvées.

Lors de la révision, les Etats membres doivent vérifier si les produits phytopharmaceutiques répondent aux exigences du règlement n° 1107/2009. Il s'agit notamment des points suivants :

1. La comparabilité du processus de fabrication, du degré de pureté et de la nature des impuretés entre la substance active présente dans le produit phytopharmaceutique à examiner et la substance active examinée en vue de l'approbation de amétoctradine;
2. la disponibilité des données protégées ou l'autorisation du détenteur de ces données de s'y référer ;
3. le dossier pour la formulation et son évaluation.

La vérification des points 2 et 3 est appelée « Step 1 » et le point 3 s'appelle « Step 2 ».

Step 1

En ce qui concerne le premier des 3 points énumérés ci-dessus, les détenteurs d'agrément sont priés de fournir avant le **01/08/2013** les informations suivantes (en un exemplaire sur papier et sur CD-rom), même si celles-ci ont déjà été fournies dans le contexte européen ou lors du processus d'approbation:

- une déclaration du fabricant de l' amétoctradine technique affirmant qu'il est le fournisseur du détenteur de l'agrément (avec mention des produits concernés) ou du producteur ; dans ce dernier cas, le producteur fournit à son tour une déclaration qu'il est le fournisseur du détenteur de l'agrément, afin de garantir la traçabilité;
- une spécification complète de l' amétoctradine technique, étayée par une analyse de 5 lots, avec indication claire du producteur, du degré de pureté minimal et du site de fabrication ;
- le procédé de fabrication du producteur de l' amétoctradine technique.

Pour répondre au 2^{ème} point, les détenteurs d'agrément devront faire parvenir, toujours avant le 01/08/2013, soit une déclaration du propriétaire des données protégées leur permettant d'y faire référence (lettre d'accès), soit des études alternatives et équivalentes aux études pour la substance active qui

peuvent bénéficier d'une protection. Dans ce dernier cas, il y a lieu de soumettre avec les données fournies un tableau dûment complété selon le modèle de l'Appendix I du Guidance Document Sanco/10796/2003 on the procedures relating to the authorisation of plant protection products following inclusion of an existing active substance in Annex I to Council Directive 91/414/EEC, July 2011, voir http://ec.europa.eu/food/plant/protection/resources/publications_en.htm

L'évaluation de l'équivalence technique et de l'acceptabilité des études alternatives se fera par l'état membre rapporteur pour l'amétoctradine. Les détenteurs d'agrément sont dès lors invités à fournir les données requises (sauf les lettres d'accès ou de fourniture) pour répondre aux deux premiers points également à l'adresse suivante (avec copie de la lettre d'accompagnement au Service Pesticides et Engrais) : Board for the Authorisation of Pesticides and Biocides (CTGB), Mevr. Van den Bos, P.O. Box 217, 6700 AE Wageningen, Nederland

Au cas où les informations demandées pour le 01/08/2013 ne seraient pas introduites en temps voulu, l'agrément serait retiré le 31/01/2014. Toute commercialisation de ces produits ne sera dès lors plus permise à partir de cette date pour le détenteur de l'agrément. La vente et le stockage des produits concernés par des tiers seront dans ce cas encore autorisés jusqu'au 31/07/2014, tandis que l'utilisation sera encore permise jusqu'au 31/07/2015. Les détenteurs d'agrément qui ne fourniront pas ces données sont invités à notifier par écrit le plus vite possible leur accord avec le retrait selon les délais mentionnés ci-dessus.

Step 2

Pour répondre au 3^{ème} point, le dossier pour la formulation (et le document K) doit être introduit au plus tard le 01/02/2014 pour les produits contenant de l'amétoctradine comme seule substance active, ou contenant à côté de l'amétoctradine uniquement des substances déjà approuvées.

Comme expliqué dans le "Guidance document on the presentation and evaluation of dossiers according to annex III of Directive 91/414/EEC in the format of a (draft) Registration Report (doc. SANCO/6895/2009 rev 1), 2 October 2009" ce dossier doit être composé conformément au format dRR . (http://ec.europa.eu/food/plant/protection/resources/drr_guidance_doc_as_noted_on_2_10_2009.pdf).

Le dossier doit être présenté comme prévu par le schéma sur le site web www.phytoweb.fgov.be (sous : infos pour l'industrie/presentation of an annex III dossier). Tous les points du règlement 284/2013 doivent être abordés. Ceci vaut également pour le point 6 (données d'efficacité), sachant qu'il est possible de faire référence à l'expérience pratique depuis l'agrément originale. Par ex. pour le point 6.1.3, il est possible de faire référence à l'efficacité connue de l'amétoctradine. Par contre, il est toujours nécessaire de démontrer que la dose agréée est bien la dose la plus faible possible pour obtenir l'effet souhaité. Les dossiers pour les formulations devront en plus contenir les informations nécessaires afin de permettre l'évaluation des points pour lesquels une attention particulière est demandée dans le règlement d'exécution (partie B).

Dans le cas où les dossiers pour les formulations demandés pour le 01/02/2014 ne seraient pas introduits en temps voulu, les agréments concernés seront retirés le 31/01/2015. Dès lors, toute commercialisation de ces produits par le détenteur de l'agrément ne sera plus permise à partir de cette date. La vente et le stockage des produits par des tiers seront toutefois encore autorisés jusqu'au 31/07/2015, et l'utilisation permise jusqu'au 31/07/2016. Les détenteurs d'agrément qui ne fourniront pas ces données sont invités à notifier par écrit le plus vite possible leur accord avec le retrait selon les délais mentionnés ci-dessus, afin d'éviter la procédure de retrait.

Remarque :

Afin d'améliorer l'efficacité du processus, il serait utile de développer une stratégie de ré-agrégation pour les produits qui seront supportés au Step 2. Ceci devrait impliquer une rationalisation des produits et leurs usages (GAPs) parmi l'UE et l'identification d'états membres chefs dans chaque zone qui vont évaluer la partie fondamentale pour les autres états membres de leur zone. Reporter la soumission des dossiers auprès d'autres états membres dans les zones pourrait faire partie de cette stratégie, ils pourraient ainsi s'appuyer sur l'évaluation de l'état membre chef.

Dans cette optique, une confirmation est demandée :

- des produits et de leurs usages qui seront supportés au Step 2 de la ré-agrégation. Identifier les changements apportés dans les formulations et les produits identiques qui seront supportés dans les différents états membres.
- de la date prévue de soumission des dossiers.
- de l'état membre chef dans chaque zone (si déjà connu) et les autres états membres où les dossiers seront soumis.

Il n'est pas obligatoire de soumettre ces informations mais cela favorisera le partage du travail entre les états membres et le processus d'évaluation. Les détenteurs d'agrégations sont invités à introduire ces informations aussi vite possible par e-mail à valerie.seutin@sante.belgique.be. Après réception de ces informations, une réunion de pré-soumission avec les états membres chefs pourrait être envisagée afin de finaliser le développement de la stratégie de ré-agrégation.