

Przejrzystość oceny ryzyka w łańcuchu żywnościowym

Ze względu na kontrowersje wokół pozwoleń i przedłużania ich ważności w przypadku niektórych produktów wrażliwych, takich jak organizmy genetycznie zmodyfikowane i substancje czynne w środkach ochrony roślin (glifosat, neonikotynoidy), Komisja Europejska zaproponowała dokonanie przeglądu i zharmonizowanie zasad przejrzystości w tych obszarach polityki. Głosowanie mające na celu określenie stanowiska Parlamentu odbyło się na sesji plenarnej w grudniu 2018 r. Wstępne porozumienie osiągnięte podczas rozmów trójstronnych w dniu 11 lutego 2019 r. oczekuje obecnie na ostateczne zatwierdzenie przez Parlament w pierwszym czytaniu na drugiej sesji plenarnej w kwietniu.

Kontekst

W dniu 11 kwietnia 2018 r. Komisja Europejska przyjęła [wniosek](#) dotyczący rozporządzenia w sprawie przejrzystości i zrównoważonego charakteru unijnej oceny ryzyka w łańcuchu żywnościowym, zmieniającego rozporządzenie z 2002 r. w sprawie ogólnego prawa żywnościowego oraz osiem aktów ustawodawczych dotyczących poszczególnych sektorów łańcucha żywnościowego: organizmów zmodyfikowanych genetycznie, dodatków paszowych, środków aromatyzujących dymu wędzarniczego, materiałów przeznaczonych do kontaktu z żywnością, dodatków do żywności, enzymów spożywczych, środków aromatyzujących do żywności, środków ochrony roślin i nowej żywności. Wniosek ten sporządzono w następstwie europejskiej inicjatywy obywatelskiej „[Zakaz glifosatu](#)” (2017 r.), a zwłaszcza wyrażanych w niej obaw w odniesieniu do przejrzystości badań, które należy stosować przy ocenie pestycydów. Ponadto wniosek stanowi również odpowiedź na [ocenę adekwatności](#) ogólnego prawa żywnościowego, którą zakończono w styczniu 2018 r.

Wniosek Komisji Europejskiej

Celem wniosku jest poprawa publicznego dostępu do badań przemysłowych wykorzystywanych przez Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności (EFSA) w ocenie ryzyka. Komisja proponuje, aby wszystkie badania przekazywane EFSA były podawane do wiadomości publicznej, na stronie internetowej EFSA, na wczesnym etapie oceny ryzyka. Ochronie mogłyby podlegać informacje poufne, a EFSA oceniałby, czy wnioski o zachowanie poufności są uzasadnione. Powstałby rejestr zleconych badań umożliwiający kontrolowanie, czy wnioskujący o przeprowadzenie oceny ryzyka nie ukrywają niekorzystnych dla nich badań. W przypadkach kontrowersyjnych Komisja mogłaby zwrócić się do EFSA o zlecenie dodatkowych badań finansowanych z budżetu UE. Do najbardziej kontrowersyjnych kwestii poruszonych we wniosku należą: termin publikacji badań oraz informacje, jakie należy objąć klauzulą poufności.

Stanowisko Parlamentu Europejskiego

Parlament i Rada [osiągnęły wstępne porozumienie](#) w dniu 11 lutego 2019 r. Ambasadorowie państw członkowskich (Coreper) zatwierdzili porozumienie w dniu 15 lutego, a Komisja Ochrony Środowiska Naturalnego, Zdrowia Publicznego i Bezpieczeństwa Żywności (ENVI) Parlamentu Europejskiego wyraziła zgodę w dniu 20 lutego 2019 r. Zgodnie z porozumieniem dane związane z wnioskiem o pozwolenie będą upubliczniane przez EFSA po stwierdzeniu przez ten urząd ważności wniosku oraz gotowości do rozpoczęcia oceny. Na żądanie wnioskodawcy dane poufne nie będą upubliczniane, pod warunkiem że wnioskodawca może udowodnić, że ich opublikowanie znacząco zaszkodzi jego interesom. Informacji dotyczących oceny bezpieczeństwa nie można utajniać. Wnioskodawca może wypełnić ponowny wniosek, jeżeli nie zgadza się z oceną EFSA dotyczącą konieczności traktowania poufnego. Aby pomóc EFSA w przyciąganiu naukowców do udziału w jego pracach, państwa członkowskie będą bardziej aktywnie zachęcać ekspertów do uczestnictwa w zespołach naukowych EFSA. Od Parlamentu oczekuje się przyjęcia tekstu jako jego stanowiska w pierwszym czytaniu, aby następnie mogła go zatwierdzić Rada.

Sprawozdanie w pierwszym czytaniu: [2018/0088\(COD\)](#);
Komisja przedmiotowo właściwa: ENVI; Sprawozdawczyni:
Pilar Ayuso (PPE, Hiszpania). Więcej informacji można znaleźć
w dotyczącym wniosku briefing'u z serii „[Opracowywanie
prawa UE](#)”.



Niniejszy dokument został przygotowany z myślą o posłach do Parlamentu Europejskiego i członkach personelu parlamentarnego. Zawiera informacje, które mogą być pomocne w pracach parlamentarnych. Wyłącznie odpowiedzialność za jego treść ponoszą autorzy, a wyrażonych w nim opinii nie należy traktować jako oficjalnego stanowiska Parlamentu. Powielanie i tłumaczenie dokumentu do celów niekomercyjnych jest dozwolone, pod warunkiem że podane zostanie źródło, a Parlament Europejski zostanie wcześniej powiadomiony i otrzyma egzemplarz publikacji. © Unia Europejska, 2019.

