



16.4.2021

COMUNICARE CĂTRE MEMBRI

Subiect: Petiția nr. 0076/2019, adresată de Manuela Giacomini, Italia, în numele Animal Welfare Foundation (Fundația pentru bunăstarea animalelor), privind fermele de sânge și gonadotropina serică de iapă gestantă (PMSG)

1. Rezumatul petiției

Petiționara solicită Parlamentului să promoveze interzicerea importului de gonadotropină serică de iapă gestantă (PMSG) din America de Sud în urma rezultatelor investigațiilor care evidențiază tratamentul inuman al iepelor din Uruguay și Argentina. PMSG este utilizat în producția medicamentelor de uz veterinar pentru creșterea fertilității animalelor de fermă din UE, în special a porcilor. Petiționara susține că fermele de sânge din America de Sud nu respectă dispozițiile Regulamentului nr. 142/2011 privind subprodusele de origine animală în ceea ce privește importul, tranzitul și exportul de subproduse de origine animală și de produse derivate. Iepele nu sunt supuse controalelor veterinare și suferă din cauza stării proaste de sănătate. Autoritățile naționale nu efectuează suficiente controale și audituri ale fermelor. De asemenea, petiționara subliniază faptul că utilizarea PMSG generează efecte regretabile asupra sănătății și bunăstării scoafelor și purceilor europeni și că există mijloace alternative de a induce fertilitatea porcilor. Petiționara subliniază că 2 milioane de cetățeni au semnat o petiție AVAAZ de interzicere a importurilor de PMSG produs cu cruzime.

2. Admisibilitate

Declarată admisibilă la 7 mai 2019. Comisia a fost invitată să furnizeze informații [articolul 227 alineatul (6) din Regulamentul de procedură].

3. Răspunsul Comisiei, primit la 24 iulie 2019

Comisia este conștientă și preocupată de posibilul tratament necorespunzător al cailor crescuți pentru producția de ser sanguin în anumite țări din America de Sud. Comisia a întreținut

contacte periodice cu petiționara cu privire la această chestiune și a răspuns în mod repetat la corespondența sa.

Așa cum s-a reamintit în petiție, Comisia și-a exprimat poziția în răspunsul său la întrebarea cu solicitare de răspuns scris E-0836/2017. În răspunsul respectiv, Comisia a subliniat în special că:

„Pentru importurile în Uniunea Europeană, politica comercială a UE respectă regulile Organizației Mondiale a Comerțului.

Orice standarde în materie de bunăstare a animalelor impuse de UE partenerilor comerciali vor trebui să respecte normele OMC (de exemplu, cerințele privind nediscriminarea între țări în care predomină aceleași condiții, transparența și standardele bazate pe date științifice) și vor trebui să se bazeze pe controale sau certificări în țara terță exportatoare.

Standardele privind bunăstarea animalelor „Utilizarea animalelor în cercetare și educație” ale Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE) se referă la iepe crescute în scopul producerii unui medicament și oferă orientări de referință țărilor membre ale OIE”.

De atunci, în octombrie 2018, comisarul responsabil pentru sănătate și siguranță alimentară a avut o întâlnire bilaterală cu ministrul agriculturii din Argentina în marja reuniunii ministeriale a G20 din Argentina privind sănătatea. În timpul acestei reuniuni, acesta a reiterat preocuparea Comisiei și a subliniat necesitatea de a lua măsuri pentru a se asigura că caii implicați în producția de ser sanguin sunt cruțați de orice durere, stres și suferință care pot fi evitate. El a subliniat, de asemenea, importanța menținerii unui schimb periodic de informații cu privire la bunăstarea cailor în Argentina.

Legislația UE privind bunăstarea animalelor se aplică numai pe teritoriul UE și nu există niciun temei juridic pentru a impune țărilor terțe dispoziții UE privind bunăstarea animalelor ca și condiții pentru importurile de subproduse de origine animală sau produse derivate.

Concluzie

Deși nu intenționează să interzică importurile de gonadotropină serică de iapă gestantă (PMSG), Comisia consideră că țările din America de Sud ar trebui să asigure un nivel satisfăcător de punere în aplicare a principiilor și standardelor privind bunăstarea animalelor convenite la nivel internațional în cadrul Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE).

4. Răspunsul Comisiei (REV I), primit la 24 iunie 2020

În capitolul „Dialoguri” din Acordul de asociere UE-Mercosur, UE și Mercosur sunt de acord să poarte un dialog care să acopere, printre altele, tematici specifice privind bunăstarea animalelor care ar putea afecta schimburile comerciale reciproce, schimburile de informații și de expertiză și ar putea consolida colaborarea în domeniul cercetării și colaborarea în cadrul forurilor internaționale.

Acordul de asociere UE-Mercosur nu este încă ratificat. Odată ce acordul va intra în vigoare, acesta va contribui în plus la consolidarea cooperării în materie de bunăstare a animalelor cu țările Mercosur, inclusiv în ceea ce privește condițiile legate de producția gonadotropinei serice de iapă gestantă (PMSG). În orice caz, cerințele impuse de UE pentru importurile din țări terțe

trebuie să respecte normele aplicabile ale Organizației Mondiale a Comerțului (OMC) și normele UE.

Acestea fiind spuse, în contextul Acordului UE-Mercosur, Comisia este de opinie că intensificarea dialogului și a cooperării cu țările terțe sunt instrumente mai adecvate, care pot aduce o schimbare pozitivă în privința aspectelor legate de bunăstarea animalelor, mai degrabă decât impunerea unei interdicții în scopul îmbunătățirii bunăstării animalelor. Au fost organizate mai multe reuniuni între Comisie și autoritățile competente din țările implicate, precum și cu companii farmaceutice, inclusiv la cel mai înalt nivel, pentru a invita aceste părți să ia măsurile necesare în vederea asigurării faptului că caii folosiți pentru producția de ser sanguin sunt cruțați de orice durere, stres și suferință care pot fi evitate.

În plus față de Acordul de asociere cu Mercosur, Comisia va continua să sublinieze cât este de important să fie îmbunătățite condițiile de viață ale cailor implicați în producția de PMSG la nivel multilateral în cadrul Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE).

Concluzie

Comisia nu intenționează, în momentul de față, să interzică importurile de PMSG. Comisia se angajează să încurajeze continuarea dialogului și să promoveze cooperarea în domeniul bunăstării animalelor cu țările Mercosur, precum și să asigure un nivel satisfăcător de punere în aplicare a standardelor OIE privind bunăstarea animalelor.

5. Răspunsul Comisiei (REV II), primit la 16 aprilie 2021

Observațiile Comisiei

Comisia poate confirma că a primit plângerea înregistrată cu numărul de referință CHAP (2019) 03519 la care se referă petiționara. Informațiile suplimentare furnizate de reclamantă prin scrisoarea din 26 iunie 2020 (anexată la scrisoarea petiționarului din 3 decembrie 2020) și printr-o scrisoare ulterioară care a inclus informații privind problemele ridicate în scrisoarea petiționarei din 1 februarie 2021 sunt în prezent evaluate de serviciile Comisiei, care sunt în curs de colectare de informații suplimentare. Reclamanta va fi informată de îndată ce se ia o decizie cu privire la plângere.

Întreprinderea Syntex din Uruguay nu este inclusă în baza de date „Sistemul de control al comerțului și de expertiză” (TRACES) ca uzină aprobată sau înregistrată pentru importurile de subproduse de origine animală în Uniunea Europeană.

Principiile și standardele privind bunăstarea animalelor ale Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE) constituie referința recunoscută la nivel internațional în acest domeniu, iar punerea lor în aplicare ar trebui să fie asigurată de către statele membre. Comisia nu intenționează să interzică importul de gonadotropină serică de iapă gestantă (PMSG) din motive legate de bunăstarea animalelor.

În ceea ce privește modificările din Farmacopeea europeană, ar trebui remarcat faptul că ține de competența Direcției Europene pentru Calitatea Medicamentelor și a Asistenței Medicale (EDQM) din cadrul Consiliului Europei să ia în considerare orice modificări sau eliminări din Farmacopeea europeană.

Concluzie

Informațiile furnizate în contextul plângerii la care face referire petiționara sunt evaluate de serviciile Comisiei care în prezent colectează informații suplimentare.

Comisia își menține poziția în ceea ce privește impunerea unei interdicții asupra importurilor de PMSG și nu intenționează să solicite Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară (EFSA) să elaboreze un aviz științific privind aspectele legate de bunăstarea animalelor legate de producția de PMSG în țările din America de Sud.

Orice modificări sau eliminări din Farmacopeea europeană intră în sfera de competență a Direcției Europene pentru Calitatea Medicamentelor și a Asistenței Medicale (EDQM) din cadrul Consiliului European.