PARLAMENTO EUROPEO



DIREZIONE GENERALE - POLITICHE INTERNE

Commissione per l'ambiente, la sanità pubblica e la sicurezza alimentare

COMUNICAZIONE AI MEMBRI

Interrogazione orale n. 11/6/2007 di Satu Hassi

Si trasmette in appresso un'interrogazione orale alla Commissione, a norma dell'articolo 187 del regolamento.

Oggetto: Autorizzazione della varietà di mais geneticamente modificata MON 863 come alimento, ingrediente alimentare o mangime

I test tossicologici sulla varietà di mais geneticamente modificato (GM) MON 863, di proprietà dell'azienda di mangimi MONSANTO, sono stati recentemente riesaminati dall'istituto di ricerca indipendente CRIIGEN. Gli scienziati sono giunti alla conclusione che la varietà di mais GM potrebbe comportare gravi rischi per la salute e sostengono di aver rilevato carenze importanti nella descrizione dei danni recati ai topi, compresa la sottovalutazione di varie conseguenze anomale su fegato, reni, sangue e livello di ormoni, che potrebbero comportare gravi rischi per la salute.

Quali conseguenze trarrà la Commissione dalle suddette allarmanti analisi? Intende la Commissione applicare il principio precauzionale e ritirare le autorizzazioni concesse alla varietà di mais geneticamente modificato in questione?

Quali conseguenze trarrà la Commissione dall'incapacità dell'Autorità europea per la sicurezza alimentare (EFSA) di valutare in maniera approfondita gli studi tossicologici presentati nell'ambito della procedura di autorizzazione? Quando intende avviare la Commissione la riforma dell'EFSA richiesta nelle conclusioni del Consiglio Ambiente del giugno 2006?

27 marzo 2007 CM\660326IT.doc

PE 386.648

IT IT