

SCHRIFTELIJKE VRAAG E-0997/04
van Dominique Souchet (NI)
aan de Commissie

Betreft: Aanbod van fytofarmaceutische producten op de markt

Het Europees homologatiesysteem voor fytofarmaceutische producten dat door richtlijn 91/414/EEG¹ ingevoerd is, berust op een evaluatiesysteem voor de actieve bestanddelen met voor elk bestanddeel een lidstaat die aangewezen wordt om verslag uit te brengen. Maar die evaluatiefase bestaat in het verzamelen van het studiewerk van de fytofarmaceutische firma's zelf, dat dan opgestuurd wordt aan het Europees agentschap voor de voedselveiligheid.

Kan die evaluatieprocedure zonder tegenspraak volgens de Europese Commissie de waarborg bieden dat het homologatiebesluit voor een bepaald bestanddeel op voldoende objectieve gronden genomen wordt?

De protocollen die nodig zijn voor de studies om de giftigheidsgraad van bestanddelen te bepalen, zijn niet aangepast naarmate er nieuwe moleculen op de markt verschenen zijn.

Is het niet geboden om hun werkvoorschriften te herzien dat ze rekening houden met de uitwerking en de manier waarop de nieuwe bestanddelen werken, op gevaar af dat anders niet alle eventuele giftige uitwerkingen van een nieuwe molecule herkend worden?

De evaluatie van actieve bestanddelen verloopt ook in vier fasen die in de praktijk beantwoorden aan de vier lijsten van bestanddelen.

Het zijn de belanghebbende ondernemingen die in elke fase bepalen welke studies er bij voorrang uitgevoerd moeten worden. Meent de Europese Commissie dat met zo'n systeem de inachtneming van de gezondheids- en milieuvoorschriften het beste gewaarborgd is?

¹ PB L 230 van 19.8.1991, blz. 1.