



MINISTER ZDROWIA

GIS-BŻ-4280-GMO-20-EK/KT/07

MINISTERSTWO ZDROWIA
Biura Prac Senatów
wpłynęło dn. 01.06.07
nr. 5348.....podpis..

Warszawa, dn. 2007-06-05

BPS

GABINET MARSZAŁKA SENATU

wpłynęło dn. 8.06.07
nr. 4779.....podpis.....

Pan
Bogdan Borusewicz
Marszałek Senatu
Rzeczypospolitej Polskiej

Proszymy Państwa do zrozumienia

W związku z oświadczeniem Pani Senator Janiny Fetlińskiej złożonym podczas 33. posiedzenia Senatu RP, a przekazanym przy piśmie znak BPS/DSK-043-337/07 z dnia 15 maja 2007 roku, uprzejmie informuję, co następuje.

Sprawy odnoszące się do **żywności genetycznie zmodyfikowanej** są uregulowane rozporządzeniami wspólnotowymi:

- rozporządzenie nr 1829/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 września 2003 r. w sprawie genetycznie zmodyfikowanej żywności i paszy, oraz

- rozporządzenie nr 1830/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 września 2003 w sprawie możliwości śledzenia i znakowania organizmów genetycznie zmodyfikowanych oraz możliwości śledzenia żywności i produktów paszowych wyprodukowanych z organizmów genetycznie zmodyfikowanych i zmieniające dyrektywę 2001/18/WE.

Rozporządzenia te obowiązują wprost we wszystkich Państwach Członkowskich UE i w związku z tym Polska będąc członkiem UE jest zobligowana do przestrzegania przepisów tych rozporządzeń.

Wątpliwości dotyczące żywności GM znalazły odzwierciedlenie w przepisach rozporządzenia nr 1829/2003, ustalających skomplikowaną i restrykcyjną procedurę dopuszczania do obrotu organizmów genetycznie zmodyfikowanych jako żywność lub do produkcji żywności.

Jednym z etapów tej procedury jest naukowa ocena wniosku o wprowadzenie do obrotu żywności zawierającej, składającej się lub wyprodukowanej z określonego GMO, która jest przeprowadzana przez Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności (EFSA). Na wniosek taki składa się obszerna dokumentacja, w tym wyniki badań potwierdzających, że dane GMO z przeznaczeniem na żywność nie wywiera szkodliwych skutków dla zdrowia ludzi, zwierząt lub środowiska naturalnego, metodyka badań i inne dane.

W czasie przeprowadzania oceny naukowej wniosku odbywają się trzymiesięczne konsultacje z kompetentnymi instytucjami Państw Członkowskich, w trakcie których można zgłaszać uwagi. Rozpatrywane są przede wszystkim aspekty natury naukowej, które dokładnie sprawdzane są przez EFSA.

Proces naukowej oceny wniosku kończy się wydaniem opinii, a następnie przekazaniem jej do wnioskodawcy, Komisji Europejskiej oraz Państw Członkowskich. Po usunięciu danych poufnych jest ona udostępniana opinii publicznej z możliwością zgłoszenia uwag i komentarzy do Komisji Europejskiej w ciągu 30 dni od daty jej publikacji na stronie internetowej KE.

Komisja Europejska, zgodnie z dalszymi etapami procedury, przygotowuje projekt decyzji na prowadzenie do obrotu żywności genetycznie zmodyfikowanej, której dotyczy dany wniosek. Projekt decyzji jest następnie przedkładany do konsultacji i jest głosowany na Stałym Komitecie ds. Łańcucha Żywnościowego i Zdrowia Zwierząt (*Standing Committee on Food Chain and Animal Health- SCFCAH* - jeden z licznych komitetów Komisji Europejskiej). Przyjmowanie decyzji odbywa się zgodnie z tzw. komitologiczną procedurą regulacyjną określoną w Decyzji Rady 1999/468/WE z dnia 28 czerwca 1999 r. ustanawiającą warunki wykonywania uprawnień wykonawczych przyznanych Komisji zmienionej decyzją Rady 2006/512/WE z dnia 17 lipca 2006 r.

Podczas dotychczasowych głosowań tego rodzaju decyzji na forum Komitetu nie dochodziło do ostatecznego rozstrzygnięcia, dlatego też decyzje były następnie głosowane na forum Rady Unii Europejskiej.

Przed głosowaniem na posiedzeniu Rady UE konieczne jest przygotowanie w kraju Stanowiska Rządu w sprawie danej decyzji, a następnie przedstawienie go (wraz z tą decyzją) do przyjęcia przez Komitet Europejski Rady Ministrów oraz na dalszym etapie przez Sejm i Senat RP. Wymóg przygotowania takiego Stanowiska Rządu wynika z przepisów art. 6 ust. 1 pkt. 2 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o współpracy Rady Ministrów z Sejmem i Senatem w sprawach związanych z członkostwem Rzeczypospolitej Polskiej w Unii Europejskiej (Dz. U. nr 52, poz. 515 z późn. zm.).

Pragnę podkreślić, że stanowiska zawarte w instrukcjach dla Przedstawiciela Polski na posiedzenia gremiów Instytucji UE (np. *SCFCAH*), a także Stanowiska Rządu dotyczące projektów decyzji w sprawie wprowadzenia do obrotu organizmu genetycznie zmodyfikowanego z przeznaczeniem na żywność są przygotowywane zgodnie z **Ramowym Stanowiskiem RP dotyczącym Organizmów Genetycznie Zmodyfikowanych** i są to stanowiska negatywne.

Uprzejmie informuję, że ww. Stanowisko było przygotowywane również przez Ministerstwo Zdrowia oraz Główny Inspektorat Sanitarny i zostało przyjęte przez Radę Ministrów w dniu 7 marca 2006 r.

Jeśli dla danego GMO, pomimo sprzeciwu Polski, zostanie przyjęta przez Komisję Europejską decyzja na wprowadzenie do obrotu GMO z przeznaczeniem na żywność, informacja o tym jest publikowana we Wspólnotowym Rejestrze Genetycznie Zmodyfikowanej Żywności i Paszy

(http://ec.europa.eu/food/dyna/gm_register/index_en.cfm).

Żywności i Pasze GM znajdujące się w tym Rejestrze mogą znajdować się na rynku UE, pod warunkiem jednak, że są oznakowane zgodnie z przepisami rozporządzenia 1829/2003/WE. Konieczność właściwego znakowania żywności GM (weryfikowanego także w ramach urzędowej kontroli żywności) zapewnia konsumentom możliwość świadomego wyboru między żywnością GM a jej konwencjonalnym odpowiednikiem. Pragnę również zaznaczyć, że decyzje na wprowadzenie do obrotu danej żywności genetycznie zmodyfikowanej są wydawane na okres 10 lat. Przy odnawianiu takiej decyzji brane są pod uwagę dane naukowe, które mogły pojawić się w trakcie obowiązywania decyzji.

Reasumując, wprowadzanie do obrotu żywności genetycznie zmodyfikowanej poprzedzone jest długotrwałą i restrykcyjną procedurą administracyjną, oceną naukową i szerokimi konsultacjami społecznymi, zarówno na poziomie instytucji Unii Europejskiej, jak również na poziomie krajowym. W związku z tym biorąc pod uwagę obecny stan wiedzy naukowej i opinie ekspertów, można twierdzić, że żywność GM dopuszczona do obrotu zgodnie z przepisami rozporządzenia 1829/2003WE, nie stanowi zagrożenia dla zdrowia ludzi. Ponadto jak dotąd nie znane są przypadki wskazujące na szkodliwość żywności GM w aspekcie populacyjnym. W przypadku jednak, gdyby zaistniały uzasadnione obawy, że żywność (nie tylko genetycznie zmodyfikowana), która pochodzi ze Wspólnoty lub jest przywożona z państwa trzeciego, stworzy poważne ryzyko dla zdrowia ludzkiego, zdrowia zwierząt lub środowiska, wdrażane zostają specjalne procedury zakazujące przywozu, wprowadzania do obrotu oraz wycofywania z obrotu tej żywności. Wymogi te zostały

określone przepisami rozporządzenia 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. bezpieczeństwa żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności.

2 wypracowania

Z upoważnienia
MINISTRA ZDROWIA
SEKRETARZ STANU

Bolesław Piecha