



Bruksela, dnia 25.2.2015 r.  
COM(2015) 83 final

2010/0208 (COD)

### **OPINIA KOMISJI**

**na podstawie art. 294 ust. 7 lit. c) Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,  
w przedmiocie poprawek Parlamentu Europejskiego  
do stanowiska Rady**

**w sprawie wniosku dotyczącego**

### **DYREKTYWY PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY**

**zmieniającej dyrektywę 2001/18/WE w zakresie umożliwienia państwom członkowskim  
ograniczenia lub zakazania uprawy organizmów zmodyfikowanych genetycznie na  
swoim terytorium**

## OPINIA KOMISJI

**na podstawie art. 294 ust. 7 lit. c) Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,  
w przedmiocie poprawek Parlamentu Europejskiego  
do stanowiska Rady**

**w sprawie wniosku dotyczącego**

### **DYREKTYWY PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY**

**zmieniającej dyrektywę 2001/18/WE w zakresie umożliwienia państwom członkowskim  
ograniczenia lub zakazania uprawy organizmów zmodyfikowanych genetycznie na  
swoim terytorium**

#### **1. WPROWADZENIE**

Artykuł 294 ust. 7 lit. c) Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej (TFUE) stanowi, że Komisja wydaje opinię w przedmiocie poprawek zaproponowanych przez Parlament Europejski w drugim czytaniu. Komisja przedstawia poniżej opinię w przedmiocie poprawek zaproponowanych przez Parlament.

#### **2. PRZEBIEG PROCEDURY**

Data przekazania wniosku Parlamentowi Europejskiemu i Radzie	14 lipca 2010 r.
Data wydania opinii przez Europejski Komitet Ekonomiczno-Społeczny:	9 grudnia 2010 r.
Data wydania opinii przez Parlament Europejski w pierwszym czytaniu:	5 lipca 2011 r.
Data przekazania zmienionego wniosku:	[*]
Data przyjęcia stanowiska Rady w pierwszym czytaniu:	23 lipca 2014 r.
Data wydania opinii przez Parlament Europejski w drugim czytaniu:	13 stycznia 2015 r.

\* Komisja nie przygotowała zmienionego wniosku, lecz wyraziła swoje zapatrywanie na poprawki Parlamentu w dokumencie „Commission Communication on the action taken on opinions and resolutions adopted by Parliament at the July 2011 part-session” [komunikat Komisji dotyczący działań podjętych w sprawie opinii i rezolucji przyjętych przez Parlament w trakcie sesji miesięcznej w lipcu 2011 r.] (dokument SP (2011)8072)), przesłanym Parlamentowi Europejskiemu w dniu 8 września 2011 r.

\*\* Komisja wyraziła swoje zapatrywanie na poprawki Rady w komunikacie Komisji dotyczącym stanowiska Rady w pierwszym czytaniu w sprawie przyjęcia dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie zmiany

dyrektywy 2001/18/WE w zakresie umożliwienia państwom członkowskim ograniczenia lub zakazu uprawy organizmów zmodyfikowanych genetycznie (GMO) na swoim terytorium (dokument COM(2014) 570 final), przesłanym Parlamentowi Europejskiemu w dniu 10 września 2014 r.

### 3. PRZEDMIOT WNIOSKU

Unia Europejska (UE) przyjęła kompleksowe ramy prawne zatwierdzania produktów zawierających organizmy zmodyfikowane genetycznie (GMO) lub uzyskanych na ich bazie. Procedura zatwierdzania obejmuje stosowanie GMO w żywności i w paszach, obróbce przemysłowej i w uprawach, a produktów uzyskanych na ich bazie – w żywności i w paszach.

System zatwierdzania UE ma na celu zapobieżenie niepożądanemu oddziaływaniu GMO na zdrowie ludzi i zwierząt oraz na środowisko, a jednocześnie tworzenie rynku wewnętrznego tych produktów. Procedury dopuszczenia GMO do obrotu przewidziane są w dwóch aktach prawnych, a mianowicie w dyrektywie 2001/18/WE w sprawie zamierzonego uwalniania do środowiska organizmów zmodyfikowanych genetycznie<sup>1</sup> oraz w rozporządzeniu (WE) nr 1829/2003 w sprawie genetycznie zmodyfikowanej żywności i paszy<sup>2</sup>. Oba te akty ustanawiają oparte na badaniach naukowych standardy oceny potencjalnego ryzyka dla zdrowia ludzi, zdrowia zwierząt i dla środowiska, jak również wymogi dotyczące znakowania. Dodatkowo rozporządzenie (WE) nr 1830/2003<sup>3</sup> reguluje możliwość śledzenia i etykietowania (znakowania) GMO oraz możliwość śledzenia żywności i paszy produkowanej z GMO.

W marcu 2009 r. Rada odrzuciła wnioski Komisji, w których Komisja zwracała się do Austrii i Węgier o uchYLENIE ich krajowych środków ochronnych, gdyż według Europejskiego Urzędu ds. Bezpieczeństwa Żywności (EFSA) brakowało im uzasadnienia naukowego wymaganego przez prawo UE. W następstwie tego grupa 13 państw członkowskich<sup>4</sup> wezwała Komisję do przygotowania wniosków dających państwom członkowskim swobodę w zakresie decydowania o uprawie GMO<sup>5</sup>.

W lipcu 2010 r. Komisja przyjęła wniosek ustawodawczy, dążąc do połączenia unijnego systemu zatwierdzania GMO, opartego na badaniach naukowych, ze swobodą państw członkowskich w zakresie decydowania, czy chcą one zmodyfikowanych genetycznie upraw na swoim terytorium. W obrębie unijnych ram prawnych dotyczących GMO wniosek ten stanowi podstawę prawną do ustanowienia przez państwa członkowskie – na całości lub części ich terytorium – ograniczenia lub zakazu uprawy GMO, które zostały zatwierdzone na szczeblu UE. Te zakazy lub ograniczenia muszą być oparte na podstawach innych niż te objęte oceną ryzyka środowiskowego i ryzyka dla zdrowia w ramach unijnego systemu zatwierdzania.

---

<sup>1</sup> Dz.U. L 106 z 17.4.2001, s. 1.

<sup>2</sup> Dz.U. L 268 z 18.10.2003, s. 1.

<sup>3</sup> Dz.U. L 268 z 18.10.2003, s. 24.

<sup>4</sup> Austria, Bułgaria, Cypr, Grecja, Irlandia, Litwa, Luksemburg, Łotwa, Malta, Niderlandy, Polska, Słowenia i Węgry.

<sup>5</sup> Sprawy te omawiano na posiedzeniach Rady w dniach 2 marca, 23 marca i 25 czerwca 2009 r.

**4. OPINIA KOMISJI W PRZEDMIOCIE POPRAWEK PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO W DRUGIM CZYTANIU**

Parlament Europejski przyjął w drugim czytaniu skonsolidowany tekst, który zawiera szereg poprawek do tekstu stanowiska Rady w pierwszym czytaniu. Tekst jest rezultatem negocjacji pomiędzy Parlamentem Europejskim, Radą i Komisją. Komisja akceptuje wszystkie poprawki przyjęte przez Parlament Europejski.