

Torsdag, den 22. maj 2008

4. opfordrer indtrængende medlemsstaterne til i forbindelse med fremtidige operationer at undlade at anvende våben indeholdende forarmet uran som led i operationer under den europæiske sikkerheds- og forsvarspolitik og at udstationere militært og civilt personel i områder, hvor der ikke kan gives garanti for, at der ikke er blevet eller vil blive anvendt forarmet uran;
5. opfordrer medlemsstaterne, Rådet og Kommissionen til at give deres udsendte militære og civile personel samt dette personels faglige organisationer fuldstændige oplysninger om sandsynligheden for, at der er blevet eller kan blive anvendt forarmet uran i det område, hvor operationerne finder sted, og at træffe tilstrækkelige beskyttelsesforanstaltninger;
6. opfordrer medlemsstaterne, Rådet og Kommissionen til at udarbejde et miljøregister over områder, der er forurenet med forarmet uran (herunder øvelsesarealer) og yde deres fulde støtte — herunder også finansiell støtte — til projekter, der kan støtte ofrene og deres familier, samt til oprensningsaktioner i de berørte områder, såfremt det bekræftes, at der er tale om en negativ virkning på menneskers sundhed og miljøet;
7. gentager med eftertryk sin opfordring til alle medlemsstater og alle NATO-lande om at indføre et moratorium for anvendelse af våben, der indeholder forarmet uran, og forstærke bestræbelserne på at få indført et globalt forbud samt systematisk indstille produktion og indkøb af denne type våben;
8. opfordrer medlemsstaterne og Rådet til at gå foran i bestræbelserne på at få udarbejdet en international traktat — i FN-regi eller via en »koalition af frivillige« — om et forbud mod udvikling, fremstilling, oplagring, overførsel, afprøvning og anvendelse af uranvåben samt mod destruktion eller genanvendelse af eksisterende lagre, hvis der findes afgørende videnskabelige beviser for skader forvoldt af sådanne våben;
9. pålægger sin formand at sende denne beslutning til Rådet, Kommissionen, medlemsstaternes regeringer og parlamenter, NATO og NATO's Parlamentariske Forsamling, FN og FN's Miljøprogram, Den Europæiske Organisation af Militærforeninger, Komiteen for Det Internationale Røde Kors og Verdenssundhedsorganisationen.

Udkast til forordning om REACH-testmetoder

P6_TA(2008)0234

Europa-Parlamentets beslutning af 22. maj 2008 om udkast til Kommissionens forordning om fastlæggelse af forsøgsmetoder i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1907/2006 om registrering, vurdering og godkendelse af samt begrænsninger for kemikalier (REACH)

(2009/C 279 E/19)

Europa-Parlamentet,

- der henviser til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1907/2006 af 18. december 2006 om registrering, vurdering og godkendelse af samt begrænsninger for kemikalier (REACH) og om oprettelse af et europæisk kemikalieagentur ⁽¹⁾, og særlig dennes artikel 13,
- der henviser til udkast til Kommissionens forordning om fastlæggelse af forsøgsmetoder i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1907/2006 om registrering, vurdering og godkendelse af samt begrænsninger for kemikalier (REACH) (CMT(2007)1792/7) (herefter Kommissionens udkast til forordning),
- der henviser til udtalelsen fra det udvalg, der er nedsat ved artikel 133 i REACH-forordningen,

⁽¹⁾ EUT L 396 af 30.12.2006, s. 1. Berigtiget i EFT L 136 af 29.5.2007, s. 3. Senest ændret ved Rådets forordning (EF) nr. 1354/2007 (EUT L 304 af 22.11.2007, s. 1).

Torsdag, den 22. maj 2008

- der henviser til artikel 5a, stk. 3, litra b) i Rådets afgørelse 1999/468/EF af 28. juni 1999 om fastsættelse af de nærmere vilkår for udøvelsen af de gennemførelsesbeføjelser, der tillægges Kommissionen ⁽¹⁾,
 - der henviser forespørgsel til mundtlig besvarelse B6-0158/2008 fra Udvalget om Miljø, Folkesundhed og Fødevarerikkerhed,
 - der henviser til forretningsordenens artikel 108, stk. 5,
- A. der henviser til, at udkastet til Kommissionens forordning tager sigte på
- at flytte forsøgsmetoder, der for øjeblikket er indeholdt i bilag V til Rådets direktiv 67/548/EØF af 27. juni 1967 om tilnærmelse af lovgivning om klassificering, emballering og etikettering af farlige stoffer ⁽²⁾, til en ny kommissionsforordning og
 - at medtage nye eller ændrede forsøgsmetoder, som for øjeblikket ikke er indeholdt i bilag V til direktiv 67/548/EØF, men som skulle indarbejdes i dette bilag som led i den 30. tilpasning til den tekniske udvikling inden den 1. juni 2008,
- B. der henviser til, at udkastet til Kommissionens forordning også er af særlig betydning for lovgivningen inden for andre sektorer som f.eks. kosmetiksektoren ⁽³⁾ og pesticidsektoren ⁽⁴⁾, da der i retsakter, der vedrører dem, henvises til forsøgsmetoder, der er omfattet af kemikalielovgivningen,
- C. der henviser til, at det samlede antal dyr, der blev anvendt til forsøg og andre videnskabelige formål i medlemsstaterne i 2005, androg ca. 12 mio. ⁽⁵⁾, og at en betydelig del af disse dyr blev anvendt til lovmæssige forsøg,
- D. der henviser til, at det fastsættes i protokollen om dyrebeskyttelse og dyrevelfærd, der er knyttet som bilag til Amsterdamtraktaten, at Fællesskabet og medlemsstaterne ved fastlæggelsen og gennemførelsen af politikker inden for landbrug, transport, det indre marked og forskning skal tage fuldt hensyn til dyrs velfærd, samtidig med at de respekterer medlemsstaternes love og administrative bestemmelser samt deres sædvaner, navnlig med hensyn til religiøse ritualer, kulturelle traditioner og regionale skikke,
- E. der henviser til, at det fastsættes i REACH-forordningen, at forsøg med hvirveldyr i forbindelse med denne forordning kun må udføres som en sidste løsningsmulighed for at undgå dyreforsøg, og at navnlig oplysninger om toksicitet for mennesker så vidt muligt skal fremskaffes ved alternative metoder, der ikke omfatter forsøg med hvirveldyr, f.eks. in vitro-metoder eller modeller for kvantitative eller kvalitative struktur-aktivitets-relationer, eller på grundlag af oplysninger om strukturelt beslægtede stoffer (gruppering eller analogislutning),
- F. der henviser til, at det fastsættes i Rådets direktiv 86/609/EØF af 24. november 1986 om indbyrdes tilnærmelse af medlemsstaternes love og administrative bestemmelser om beskyttelse af dyr, der anvendes til forsøg og andre videnskabelige formål ⁽⁶⁾, at forsøg ikke må udføres, hvis der på rimelig og praktisk måde kan benyttes en anden videnskabeligt tilfredsstillende metode, som ikke medfører anvendelse af dyr, for at opnå de tilstræbte resultater, og at der ved valget af forsøgsformer skal vælges sådanne, hvortil der anvendes så få dyr som muligt, hvortil der anvendes dyr med laveste neuro-fysiologiske følsomhed, samt former, som forårsager mindst smerte, lidelse, angst eller varigt men, og som giver størst sandsynlighed for tilfredsstillende resultater,

⁽¹⁾ EFT L 184 af 17.7.1999, s. 23. Ændret ved afgørelse 2006/512/EF (EUT L 200 af 22.7.2006, s. 11).

⁽²⁾ EFT 196 af 16.8.1967, s. 1. Senest ændret ved Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2006/121/EF (EUT L 396 af 30.12.2006, s. 853).

⁽³⁾ Rådets direktiv 76/768/EØF af 27. juli 1976 om indbyrdes tilnærmelse af medlemsstaternes lovgivning om kosmetiske midler (EFT L 262 af 27.9.1976, s. 169). Senest ændret ved Kommissionens direktiv 2008/42/EF (EUT L 93 af 4.4.2008, s. 13).

⁽⁴⁾ Rådets direktiv 91/414/EØF af 15. juli 1991 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler (EFT L 230 af 19.8.1991, s. 1). Senest ændret ved Kommissionens direktiv 2008/45/EF (EUT L 94 af 5.4.2008, s. 21).

⁽⁵⁾ Kommissionens femte rapport om de statistiske oplysninger om antallet af dyr anvendt til forsøg og andre videnskabelige formål i EU's medlemsstater (KOM(2007)0675).

⁽⁶⁾ EFT L 358 af 18.12.1986, s. 1. Senest ændret ved Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2003/65/EF (EUT L 230 af 16.9.2003, s. 32).

Torsdag, den 22. maj 2008

- G. der henviser til, at Det Europæiske Center for Validering af Alternative Metoder (CEVMA) validerede en række alternative metoder i 2006/2007 ⁽¹⁾, som imidlertid ikke indgår i udkastet til Kommissionens forordning,
- H. der henviser til, at udkastet til Kommissionens forordning desuden omfatter en dyreforsøgsmetode, der er forældet, da det samme udkast også indeholder en alternativ metode med samme formål,
- I. der henviser til, at Kommissionen begrundede udeladelsen af de validerede alternative forsøgsmetoder med, at de endnu ikke er godkendt til retlige formål,
- J. der henviser til, at Kommissionen overdrager tre af de fem forsøgsmetoder til OECD med henblik på den retlige godkendelsesprocedure,
- K. der henviser til, at udviklingen og offentliggørelsen af en OECD Test Guideline normalt tager mindst 3 år, da de relevante organer kun mødes en gang om året, og at OECD Test Guidelines ikke altid anvendes på samme måde i alle OECD-medlemsstater,
- L. der henviser til, at Kommissionen har gjort det klart, at den altid først forsøger at følge OECD-proceduren; der henviser til, at dette er i modstrid med EU-lovgivningen og ånden i kosmetikdirektiv 76/768/EØF, som giver EU-proceduren forrang,
- M. der henviser til, at man ved på forhånd at give forrang til OECD-proceduren for retlig godkendelse i bedste fald forårsager store forsinkelser, men også risikerer at forhindre ibrugtagningen af en alternativ metode,
- N. der henviser til, at der ikke synes at være tilstrækkelige regler for en effektiv forhåndsanalyse af den retlige relevans, før CEVMA foretager den videnskabelige validering af en alternativ forsøgsmetode,
- O. der henviser til, at de grundlæggende begreber »validering« og »lovmæssig godkendelse« ikke anvendes ens på nationalt plan, fællesskabsplan og internationalt plan, og at EU-lovgivningen ikke giver nogen definition på »validering« (eller kriterier for validatorer) eller »retlig (eller lovmæssig) godkendelse« ⁽²⁾,
- P. der henviser til, at Kommissionen i meddelelsen SEK(1991)1794 kun giver CEVMA et forholdsvis begrænset mandat til at validere alternative forsøgsmetoder, men at CEVMA alligevel har leveret et meget værdsat og værdifuldt output i de seneste år,
- Q. der henviser til, at validering også foretages af andre nationale og internationale organer, og at det derfor bør vurderes og afklares, hvilket behov der er for formel validering, og hvilken type validering/vurdering der er egnet til de enkelte sektorer/formål ⁽²⁾,
- R. der henviser til den interne procedure for retlig godkendelse, der anvendes i European Chemicals Bureau efter CEVMA's validering og før iværksættelsen af proceduren for mulig optagelse af en forsøgsmetode i lovgivningen synes uhensigtsmæssig,

⁽¹⁾ EpiDERM and EPISKIN (ECVAM/ESAC erklæring af 27. april 2007), Reduced Local Lymph Node Assay (ECVAM/ESAC erklæring af 27. april 2007), Bovine Corneal Opacity and Permeability (BCOP) and Isolated Chicken Eye (ICE) Tests (ECVAM/ESAC erklæring af 27. april 2007), Acute Toxicity for Fish (ECVAM/ESAC erklæring af 21. marts 2006).

⁽²⁾ European Partnership for Alternative Approaches to Animal Testing, First Annual Progress Report, december 2006, s. 19, http://ec.europa.eu/enterprise/epaa/conf_2006.htm.

Torsdag, den 22. maj 2008

- S. der henviser til, at betingelserne for, at beslutninger, som kan få vidtrækkende konsekvenser, f.eks. beslutninger om at drage CEVMA's videnskabelige validering i tvivl eller overdrage valideringen og den retlig godkendelse til OECD, kan træffes som led i denne procedure, bør fastsættes på politisk plan fra sag til sag og være gennemsigtige og kontrollerbare,
- T. der henviser til, at det er uacceptabelt, at det endnu ikke muligt rettidigt at optage nye alternative forsøgsmetoder, som CEVMA for nylig har valideret, i udkastet til Kommissionens forordning på grund af forsinkelser, der skyldes de uigennemsigtige, langsommelige, besværlige og delvis uhensigtsmæssige procedurer for retlig godkendelse af validerede alternative metoder for dyreforsøg,
- U. der henviser til, at de problemer vedrørende validering og retlig godkendelse af alternative forsøgsmetoder, der er konstateret i forbindelse med kemikalielovgivningen, sågar kan være endnu mere vidtrækkende, når man tager andre industrisektorer i betragtning,
1. vil ikke modsætte sig vedtagelsen af udkastet til Kommissionens forordning i betragtning af det formelle løfte, Kommissionen gav i sin skrivelse af 5. maj 2008, om at træffe følgende foranstaltninger for at strømline og fremskynde de interne procedurer i Kommissionen for validering og retlig godkendelse af nye alternative forsøgsmetoder:
- Kommissionen vil i alle tilfælde foretage en forhåndsanalyse af den lovmæssige relevans for at sikre, at en efterfølgende videnskabelig validering fokuserer på forsøgsmetoder, som har den bedste udsigt til at blive fundet egnet til klart definerede retlige formål;
 - Kommissionen vil reducere antallet af trin og fastsætte nye klare frister for at strømline og fremskynde den nuværende proces, hvad angår de rådgivende udvalgs rolle og høringen af medlemsstaterne;
 - alle vigtige proceduremæssige afgørelser, som skal træffes af Kommissionens tjenestegrene, vil blive truffet på generaldirektørniveau;
 - den igangværende omstrukturering af Institut for Sundheds- og Forbrugerbeskyttelse (IHCP) under Det Fælles Forskningscenter vil bidrage betydeligt til at fremskynde de løbende bestræbelser på at fremme alternative metoder, herunder valideringen af disse metoder, via CEVMA; dette vil involvere en styrkelse af CEVMA's arbejde igennem støtte fra IHCP-grupper; IHCP er også i færd med at udvikle en integreret forsøgsstrategi, som vil udnytte synergierne mellem mange komplementære aktiviteter inden for IHCP og muliggøre en mere holistisk og effektiv tilgang til spørgsmålet om risikovurdering, som er af central betydning for reguleringsprocessen, for derved at undgå unødige interne overførselsforsinkelser; det integrerede undersøgelsesteam vil i 2009 bestå af ca. 85 ansatte (inklusive de 62, der for øjeblikket er ansat i CEVMA); IHCP vil som led i sine bestræbelser på at strømline processen fra videnskabelig validering til retlig godkendelse sikre en tæt og konsekvent opfølgning af processen for retlig godkendelse både i Kommissionen og på OECD-niveau;
 - den ændrede proces bliver mere gennemsigtig; proceduren for retlig godkendelse af nye forsøgsmetoder vil blive offentliggjort på Kommissionens webside, når den igangværende revision er formelt afsluttet; den gældende status for foreslåede alternative metoder vil fremgå af en specifik webside, som vil blive oprettet af Det Fælles Forskningscenter for at give interesserede parter mulighed for at følge med i udviklingen; oplysningerne vil blive ajourført løbende; dette vil ske fra det tidspunkt, hvor en foreslået ny alternativ metode underkastes en forhåndsanalyse med henblik på retlig godkendelse; denne webside vil også indeholde oplysninger om beslutninger om ikke at anvende en bestemt forsøgsmetode og baggrunden for sådanne beslutninger;
 - Kommissionen sikrer, at interesserede parter får mulighed for at deltage som observatører i de kompetente myndigheders møder og i udvalg under Det Europæiske Kemikalieagentur (for industrikemikalier), når der behandles spørgsmål vedrørende validering af forsøgsmetoder uden brug af dyr;
 - i overensstemmelse med artikel 13, stk. 2, i REACH-forordningen vil Kommissionen sikre en mere gennemsigtig proces med høring af interesserede parter forud for ethvert forslag om tilpasning af forordningen om forsøgsmetoder til den tekniske udvikling;

Torsdag, den 22. maj 2008

- Kommissionen vil stille de nødvendige midler til rådighed for at sikre, at reelle forbedringer er opnået, især ved at indkalde ansøgninger fra kvalificerede ansatte med relevant erfaring med henblik på udstationering til OECD's Test Guidelines Programme inden for den nærmeste fremtid; den vil undersøge mulighederne for at yde økonomisk støtte til sekretariatet for OECD's Test Guidelines Programme med særligt fokus på retlig godkendelse af alternative metoder;
 - Kommissionen vil omhyggeligt overvåge OECD-processen i hvert enkelt tilfælde for at sikre, at denne fremgangsmåde ikke medfører unødige forsinkelser; overvågningen vil omfatte systematisk status over fremskridtene med hver enkelt alternativ metode med regelmæssige mellemrum; eventuelle urimelige forsinkelser i forbindelse med en bestemt metode vil få Kommissionen til at indlede EU-proceduren for retlig godkendelse af den pågældende metode;
2. forstår, at strømliningen og fremskyndelsen af de interne procedurer gælder for hele den fortløbende proces fra validering til retlig godkendelse;
 3. opfordrer Kommissionen til at sikre fuld inddragelse af interesserede parter i hele processen fra validering til retlig godkendelse;
 4. opfordrer indtrængende Kommissionen til at fremsætte et forslag til den første tilpasning af forordningen til den tekniske udvikling inden udgangen af 2008 som en lakmusprøve på opfyldelsen af de i punkt 1 angivne løfter;
 5. opfordrer Kommissionen til inden udgangen af 2008 at aflægge beretning til Parlamentet om opfyldelsen af disse løfter;
 6. pålægger sin formand at sende denne beslutning til Rådet, Kommissionen og medlemsstaternes regeringer og parlamenter.

Dyresundhedsstrategi (2007-2013)

P6_TA(2008)0235

Europa-Parlamentets beslutning af 22. maj 2008 om en ny dyresundhedsstrategi for Den Europæiske Union (2007-2013) (2007/2260(INI))

(2009/C 279 E/20)

Europa-Parlamentet,

- der henviser til Kommissionens meddelelse om en ny dyresundhedsstrategi for Den Europæiske Union (2007-2013) (KOM(2007)0539) (»dyresundhedsstrategi«) ifølge hvilken »Det er bedre at forebygge end at helbrede« og til arbejdsdokument fra Kommissionens tjenestegrene (Konsekvensanalyse og Resumé af konsekvensanalysen) vedføjet meddelelsen (SEK(2007)1189 og SEK(2007)1190),
 - der henviser til forretningsordenens artikel 45,
 - der henviser til betænkning fra Udvalget om Landbrug og Udvikling af Landdistrikter og udtalelse fra Udvalget om International Handel (A6-0147/2008),
- A. der henviser til, at dyresundhed er tæt forbundet med menneskers sundhed på grund af muligheden for direkte eller indirekte overførsel af visse sygdomme,
 - B. der henviser til, at dyresundhed er vigtig ud fra et økonomisk synspunkt, fordi dyresygdomme mindsker husdyrproduktionen og medfører dyredødelighed, nedslagtning og heraf følgende økonomiske tab,