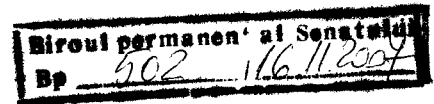




GVERNUL ROMÂNIEI  
PRIMUL – MINISTRU

2982  
08/11/2007



**Domnule președinte,**

În conformitate cu prevederile art.111 alin.(1) din Constituție, Guvernul României formulează următorul

## **PUNCT DE VEDERE**

referitor la propunerea legislativă intitulată *Lege privind etichetarea produselor care conțin organisme modificate genetic*, inițiată de un grup de nouă parlamentari, din Grupul Parlamentar al PC (Bp. 502/2007).

### **I. Principalele reglementări**

Prin această inițiativă legislativă se propune introducerea obligației de a eticheta produsele care conțin organisme modificate genetic. Inițiatorii propun ca produsele să fie inscripționate cu un mesaj de avertizare, în interiorul unei buline galbene, care să reprezinte 30% din suprafața produsului.

### **II. Propuneri și observații**

1. La nivelul Uniunii Europene, problematica OMG este larg dezbătută în ceea ce privește influența pe care produsele care conțin, constau sau sunt obținute din OMG o pot avea asupra sănătății umane, sănătății animale și protecției mediului. Evaluarea riscului acestor produse se realizează pentru fiecare tip de OMG în parte, înainte de autorizarea punerii pe piață, luându-se în considerare avizul științific al Autorității Europene pentru Siguranța Alimentelor.

Procedura comunitară de autorizare a OMG implică pozițiile tuturor statelor membre, Comisiei Europene (sau după caz, Parlamentului European și Consiliului) și Autorității Europene pentru Siguranța Alimentelor (EFSA)

– instituție științifică independentă cu rol principal în evaluarea riscurilor alimentelor asupra sănătății umane, sănătății animale și protecției mediului la nivelul Uniunii Europene. Avizele științifice ale EFSA constituie baza pentru politica și legislația europeană în domeniul siguranței alimentelor.

Conform unui principiu de bază al siguranței alimentelor introdus prin *Regulamentul Parlamentului European și al Consiliului nr. 178/2002/EC privind siguranța alimentelor și a hranei pentru animale*, încrederea în alimente trebuie relaționată cu încrederea în știință, acesta fiind fundamentul care a stat la baza înființării EFSA.

Până în prezent nici un alt stat membru al Uniunii Europene, care chiar dacă și-a declarat deschis respingerea față de alimentele modificate genetic, nu a impus măsuri naționale de etichetare specifică. Au existat totuși opinii ce contestau avizele științifice favorabile acordate de EFSA pentru produse existente pe piață, opinii care nu au avut la bază un fundament științific solid și nu au putut fi luate în considerare.

2. La nivel național, etichetarea organismelor modificate genetic este reglementată prin *Hotărârea Guvernului nr. 173/2006 privind trasabilitatea și etichetarea organismelor modificate genetic și trasabilitatea alimentelor și hranei pentru animale, obținute din organisme modificate genetic*, care creează cadrul legal pentru implementarea, începând cu data aderării României la Uniunea Europeană, a *Regulamentului Parlamentului European și al Consiliului Uniunii Europene nr. 1831/2003/CE privind trasabilitatea și etichetarea organismelor modificate genetic și trasabilitatea alimentelor și hranei pentru animale, produse din organisme modificate genetic*, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 268 din 18 octombrie 2003.

Conform prevederilor acestei hotărâri, domeniul etichetării Organismelor Modificate Genetic (OMG) la nivel național, este în prezent armonizat în totalitate cu cel existent în Uniunea Europeană.

Potrivit art. 249 (par.2) din Tratatul Instituind Comunitatea Europeană, orice regulament este obligatoriu și direct aplicabil în toate statele membre. Regulamentele nu se transpun, ele produc efect direct în ordinea juridică a fiecărui stat membru din momentul intrării în vigoare, asemenea unei legi interne fiind necesară asumarea acestora ca atare de către instituțiile competente în domeniile acestora de reglementare.

Statelor membre le este interzisă orice acțiune legislativă prin intermediul căreia preiau în dreptul intern prevederi ale regulamentelor comunitare, orice paralelism între normele naționale și dispozițiile unui regulament fiind interzis.

Constatăm faptul că, în afară de mențiunea potrivit căreia avertismentul ce se va regăsi pe ambalajele produselor din sau care conțin organisme modificate genetic trebuie să aibă o dimensiune de 30% din dimensiunea ambalajului, textul propus de inițiatori creează un paralelism între norma națională și cea comunitară.

### **III. Punctul de vedere al Guvernului**

Având în vedere considerentele menționate, **Guvernul nu susține adoptarea acestei inițiative legislative.**

Cu stimă,



**Călin POPESCU - TĂRICEANU**

Domnului senator **Nicolae VĂCĂROIU**

Președintele Senatului