



NR. 2353 /DPSG
DATA 15.09.2009

**GUVERNUL ROMÂNIEI
PRIMUL – MINISTRU**

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 52 deputați – PSD, PD-L, PNL, PC, UDMR, Grupul parlamentar al minorităților naționale (Bp. 342/2009).

I. Principalele reglementări

Această propunere legislativă are ca obiect de reglementare etichetarea produselor ce conțin organisme modificate genetic destinate comercializării, astfel stabilindu-se ca eticheta acestor produse „*să conțină o bulină de culoare galbenă, în interiorul căreia să fie specificat cu font-uri de culoare neagră mesajul „Atenție: acest produs conține organisme modificate genetic”*”. Suprafața alocată acestui mesaj de avertizare va ocupa 30% din suprafața totală a etichetei.

II. Observații

1. La nivel comunitar, etichetarea produselor alimentare care conțin organisme modificate genetic este reglementată prin *Regulamentul Parlamentului European și al Consiliului European nr. 1830/2003/CE privind trasabilitatea și etichetarea organismelor modificate genetic și*

trasabilitatea produselor destinate alimentației umane sau animale, produse din organisme modificate genetic, al cărui cadru legal pentru implementare este creat de Hotărârea Guvernului nr. 173/2006 privind trasabilitatea și etichetarea organismelor modificate genetic și trasabilitatea alimentelor și hranei pentru animale, obținute din organisme modificate genetic și Regulamentul Parlamentului European și al Consiliului Uniunii Europene nr. 1829/2003/privind hrana pentru animale și alimentele modificate genetic al cărui cadru legal pentru implementare este creat de Hotărârea Guvernului nr. 256/2006 privind hrana pentru animale și alimentele modificate genetic.

Conform acestor hotărâri, domeniul etichetării organismelor modificate genetic (OMG) la nivel național, este, în prezent, în totalitate armonizat cu cel existent în Uniunea Europeană.

La nivelul Uniunii Europene, problematica OMG este larg dezbatută 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, Comisia Europeană (sau, după caz, Parlamentul European și Consiliul Europei) și Autoritatea Europeană 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 fundamentalul care a stat la baza înființării EFSA.

2. În ceea ce privește stabilirea unor norme mai stricte pentru etichetarea produselor care conțin OMG, considerăm că această propunere impune bariere la libera circulație a mărfurilor. Astfel, orice prevederi legale naționale care stabilesc norme tehnice care sunt aplicabile produselor legal fabricate și comercializate în alt stat membru, cum sunt impunerea unor cerințe referitoare la prezentarea bunurilor (greutate, compoziție, etichetare,

formă, mărime) reprezintă măsuri cu efect echivalent restricțiilor cantitative la import, contrare dispozițiilor art. 28-30 din *Tratatul privind constituirea Comunității Europene*. Asemenea cerințe constituie măsuri discriminatorii, întrucât implică, spre exemplu, anumite costuri de producție suplimentare pe care trebuie să le suporte producătorii în vederea comercializării produselor respective pe teritoriul statului membru care a stabilit acele cerințe.

Din informațiile deținute, 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 produsele existente pe piață, opinii care nu au avut la bază un fundament științific solid și care nu au putut fi luate în considerare.

Un exemplu similar recent îl constituie măsurile de interzicere a introducerii pe piață a anumitor varietăți modificate genetic impuse de Polonia. În acest sens, în data de 16 iulie 2009, în procesul intentat de Comisia Europeană, Curtea Europeană de Justiție a emis o sentință împotriva Poloniei, ce o obligă pe aceasta să ridice aceste măsuri, în caz contrar fiind nevoită să suporte penalități financiare.

III. Punctul de vedere al Guvernului

Având în vedere considerențele menționate, Guvernul nu susține adoptarea acestei propunerii legislative.

Cu stimă,


Emil BOC

Domnului senator Mircea Dan GEOANĂ

Președintele Senatului