



AGRÁRMINISZTERIUM

Iktatószám: ÉlfF/ 218 /2021

*Mező János Bálint úr
ügyvezető igazgató részére*

Greenpeace Magyarország Egyesület

Budapest
Zászlós utca 54.
1143

Tárgy: Válasz a Greenpeace glifozát hatóanyaggal kapcsolatos nyílt levelére

Tisztelt Ügyvezető Igazgató Úr!

Köszönöm levelét és érdeklődését a glifozát hatóanyag megújításához kapcsolódó uniós eljárással kapcsolatban!

Amint azt a Nemzeti Élelmiszerlánc-biztonsági Hivatal (Nébih) korábban közzétett sajtóanyagában olvashatta, a négy tagállamot tömörítő értékelő csoport (Assessment Group of Glyphosate - AGG) 2021. június 15-én, határidőre elkészítette a hatóanyaghoz kapcsolódó jelentéstervezetet. Ennek elkészítése során, ahogy a többi növényvédőszer-hatóanyag esetében is, az AGG a jelenleg érvényben lévő uniós jogszabályok, az uniós és nemzetközi szinten elfogadott útmutatók, vizsgálati módszerek, protokollok mentén dolgozott.

A növényvédőszer-hatóanyagokra beadott dokumentációknak – a 1107/2009/EK rendelet 8. cikk 5. bekezdése alapján – tartalmaznia kell a 10 éven belül megjelent, nyilvánosan hozzáférhető szakirodalmakat. Ebben az esetben mintegy 7000 db, a glifozáttal kapcsolatos szakmai cikk azonosítása és értékelése történt meg. A levelében hivatkozott referenciák közül az egyetlen tudományos szakirodalmat (Silva et al (2018)) ugyancsak feldolgozták a szakemberek az értékelő jelentéstervezetben.

Az AGG jelentéstervezetét idén szeptemberben bocsátják nyilvános konzultációra, melynek során az Önök számára is lehetőség nyílik a szakmai észrevételek megfogalmazására. Ezúton is buzdítom, hogy használják ki ezt az alkalmat.

A jelentéstervezet, ahogyan a nevéből is kitűnik, egy tervezet. A soron következő, a döntés előkészítését érintő értékelési folyamatokat az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság (EFSA), valamint az Európai Vegyianyag Ügynökség (ECHA) koordinálja. A folyamat hátralévő szakaszában, például a nyilvános konzultáció során kapott szakmai észrevételek, a tagállami hatóságok és az EFSA/ECHA szakértői megjegyzései, valamint az esetleges szakmai egyeztetések még befolyásolják a jelentés végleges tartalmát.

A hatóanyag megújításával összefüggő döntés előkészítése az EFSA által készített összefoglaló alapján az Európai Bizottság feladata.

A glifozát hatóanyag osztályozására (így például annak eldöntésére, hogy a hatóanyag rákkeltőnek minősül-e vagy sem) az ECHA Kockázatértékelési Bizottsága (RAC) készít véleményt.

Amennyiben az értékelési folyamat eredménye alapján az Európai Unió betiltja a glifozát hatóanyag használatát, Magyarország is haladéktalanul kivezeti a piacról a glifozát tartalmú növényvédő szereket.

Budapest, 2021. július „...”

Üdvözlettel:


Dr. Nagy István *

