

Pan Pascal Vollenweider
Dyrektor kampanii
Avaaz
Paryż

Poprzez adres e-mail pascal@avaaz.org

Dotyczy: Aktualizacja klasyfikacji glifosatu

Szanowny Panie,

dziękuję za Pański list z 11 lipca i zainteresowanie pracami Europejskiej Agencji Chemikaliów, dotyczącymi oceny glifosatu. Porusza Pan kilka istotnych kwestii. Pragnę także podziękować za uprzejme słowa o ECHA i naszych osiągnięciach. Istotnie, stoi przed nami inspirujące i doniosłe zadanie, a nasze cele realizujemy z determinacją i pasją.

Pisze Pan o źródle danych, które bierzemy pod uwagę, dokonując ocen substancji chemicznych, i – w szczególności – porusza Pan swoje obawy, dotyczące danych generowanych przez przedsiębiorstwa. W rzeczywistości, dokonując ocen, agencje regulacyjne, takie jak ECHA, polegają zarówno na danych z domeny publicznej, jak i na danych z badań toksykologicznych niedostępnych publicznie, gdyż zostały przeprowadzone i opłacone przez poszczególne firmy.

Zgodnie z przepisami Unii Europejskiej, dotyczącymi substancji chemicznych, na przedsiębiorstwach spoczywa wymóg prawny przeprowadzania badań (eko)toksykologicznych w celu określenia niebezpiecznych właściwości ich substancji. Agencje regulacyjne wprowadziły ściśle wytyczne, których laboratoria specjalistyczne, prowadzące wspomniane badania, muszą przestrzegać. Badania te muszą być przeprowadzane zgodnie z uzgodnioną metodologią i spełniać określone wymagania jakości (wytyczne techniczne OECD lub równoważne, oraz dobre praktyki laboratoryjne). Pełne sprawozdania z tych badań mogą być także na żądanie udostępnione odpowiednim organom regulacyjnym, w tym Komitetowi ds. Oceny Ryzyka (RAC) ECHA, do oceny.

Wspomina Pan o brakach w danych, szczególnie dotyczących glifosatu, i potrzebie dalszych badań, by zagwarantować, że poddajemy ocenie wszystkie dostępne dane. W zgodzie z rozporządzeniem w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania (CLP), Komitet ds. Oceny Ryzyka (RAC) ECHA przeprowadzi naukową ocenę proponowanej przez Niemcy, zharmonizowanej klasyfikacji substancji czynnej glifosatu. Ocena ta zostanie oparta na wadze wszystkich dostępnych dowodów, a Komitet wyda odpowiednią rekomendację na temat klasyfikacji pod względem zagrożeń. Opinia ta uwzględni wszystkie dane naukowe o glifosacie, dostępne dla RAC, w tym wszelkie dane i uwagi od zainteresowanych stron, otrzymane w trakcie konsultacji społecznych, które właśnie się zakończyły. RAC weźmie także pod uwagę kluczowe informacje, poprzednio analizowane przez inne organy, i uwzględni różne punkty widzenia na temat wykonania niektórych z badań. Opinia zostanie przedłożona Komisji Europejskiej, która podejmie ostateczną decyzję na temat potrzeby dalszej, zharmonizowanej klasyfikacji glifosatu. Nie będzie ona zawierać żadnych zaleceń dla dalszych badań, jako że nie leży to w kompetencjach ECHA, zgodnie z rozporządzeniem CLP.

Wyniki badań uwzględnionych w procesie klasyfikacji, odpowiedzi na otrzymane uwagi i opinia RAC w sprawie klasyfikacji glifosatu zostaną opublikowane na stronie internetowej ECHA, gdy opinia zostanie przyjęta. Dokumentacja przedłożona przez właściwy organ niemiecki, jak też uwagi zgłoszone w trakcie konsultacji społecznych, są już dostępne na ww. stronie.

Ocena RAC i ECHA oparta jest wyłącznie na niebezpiecznych właściwościach substancji czynnej glifosatu - jakie skutki szkodliwe może ona powodować. Nie uwzględnia ona ryzyka ani stopnia, w jakim ludzie i środowisko narażeni są na kontakt z substancją. To, rzecz jasna, zależy od tego, jak substancja jest używana, i w jakich ilościach. Szczegółowe poziomy ryzyka omawiane są więc w rozporządzeniu ws. środków ochrony roślin, które podlega ocenie Europejskiego Urzędu ds. Bezpieczeństwa Żywności, który może także dokonać oceny potrzeby dalszych badań glifosatu i innych substancji, z którymi jest on łączony w komercyjnych środkach chwastobójczych.

Pod koniec listu zwraca się Pan do nas o prowadzenie prac w sposób rygorystyczny, przejrzysty i aktywny i o udzielanie informacji zwrotnych. Mogę Pana zapewnić, że zrobimy wszystko, co w naszej mocy, by sprostać tym wymaganiom – tak, jak w całej naszej pracy. Opublikowane zasady postępowania RAC określają procesy i normy, które będą przestrzegane przy opracowaniu opinii naukowej. Mogę także zapewnić Pana, że utrzymujemy kontakt z agencjami, które dokonywały wcześniejszych ocen glifosatu, i że aktywnie objaśniamy im nasze procesy, aby tam, gdzie to konieczne, były w stanie udzielić nam informacji na podstawie swojego doświadczenia.

Na koniec proszę Pan o spotkanie lub bezpośredni kontakt ze mną. Czy Pański sekretariat mógłby skontaktować się z moim i ustalić dogodny termin?

Mam nadzieję, że moje wyjaśnienia są dla Pana zadowalające, i jeszcze raz dziękuję za Pański list i aktywność we wspieraniu naszego wspólnego celu, jakim jest bezpieczeństwo substancji chemicznych.

Zamierzam opublikować ten list na naszej stronie internetowej, aby udzielić odpowiedzi licznym obywatelom, którzy poszli za Pańskim przykładem i również skontaktowali się z nami, poruszając powyższy temat.

Z poważaniem

Podpisano

Geert Dancet
Dyrektor wykonawczy