

Pascal Vollenweider  
kampányigazgató  
Avaaz  
Párizs

E-mailben: pascal@avaaz.org

**Tárgy: A glifozát osztályozásának felülvizsgálata**

Tisztelt Vollenweider úr!

Köszönöm július 11-i levelét és az ECHA glifozát értékelésével kapcsolatos munkája iránti érdeklődését. Levelében Ön több fontos kérdést is felvet. Egyúttal köszönöm az ECHA-val és az eredményeinkkel kapcsolatos kedves szavait is. Ön jól látja: az ECHA előtt álló feladat valóban egyszerre inspiráló és kiemelt jelentőségű, mi pedig eltökélten és odaadással dolgozunk céljaink elérésén.

Az Ön egyik észrevétele a vegyi anyagok értékelése során általunk figyelembe vett adatok forrásaival volt kapcsolatos és különösen a vállalatok által generált adatok felhasználásával kapcsolatban adott hangot aggodalmának. Ezzel kapcsolatban engedje meg, hogy a következőkről tájékoztassam: az ECHA-hoz hasonló szabályozó ügynökségek értékeléseik során kétféle adatra támaszkodnak: felhasználnak egyrészt nyilvános adatokat, másrészt olyan toxikológiai vizsgálatokból származó adatokat, amelyek a nyilvánosság számára azért nem hozzáférhetők, mert az említett vizsgálatokat az adott vállalat végezte el és finanszírozta.

A vegyi anyagokról szóló uniós rendeletek által a vállalatok felé támasztott jogi követelmények értelmében a vállalatoknak anyagaik veszélyes tulajdonságainak meghatározása érdekében bizonyos (öko)toxikológiai vizsgálatokat kell elvégezniük. A szabályozó ügynökségek szigorú iránymutatásokat határoztak meg, amelyeket a vizsgálatokat elvégző szakosodott laboratóriumoknak követniük kell. A vizsgálatokat az elfogadott módszertan szerint, a vonatkozó minőségi követelményeknek (OECD vagy egyenértékű technikai iránymutatások és helyes laboratóriumi gyakorlat) megfelelően kell elvégezni. Kérésre az e vizsgálatokról készített teljes jelentést az érintett szabályozó ügynökségek – köztük az ECHA kockázatértékelési bizottsága (RAC) – rendelkezésére kell bocsátani értékelés céljából.

Levelében Ön – különösen a glifozáttal kapcsolatban – adathiányt említ, további vizsgálatokat lát indokoltnak, és úgy véli, hogy meg kell bizonyosodnunk arról, hogy az értékelés az összes rendelkezésre álló adatra kiterjed. Az ECHA kockázatértékelési bizottsága az osztályozásról, címkézésről és csomagolásról szóló (CLP-) rendelettel összhangban el fogja végezni a Németország által a glifozát hatóanyag harmonizált osztályozása tekintetében benyújtott javaslat tudományos értékelését. Ez az értékelés a rendelkezésre álló bizonyítékok súlyán fog alapulni, és a RAC az értékelés eredménye alapján ajánlást ad ki a veszélyességi osztályozásra vonatkozóan. Ez a vélemény figyelembe fogja venni a glifozát tekintetében a RAC rendelkezésére álló összes tudományos adatot, így a nemrégiben véget ért nyilvános konzultáció során az érintett felektől beérkezett adatokat és észrevételeket is. A RAC emellett figyelembe fogja venni a más szervek által korábban kielemezett kulcsfontosságú információkat is, és meg fogja vizsgálni az azzal kapcsolatos eltérő nézeteket is, ahogyan e vizsgálatok némelyikét értékelték. A véleményt a RAC benyújtja az Európai Bizottságnak, amely meghozza a végső döntést a glifozát

további harmonizált osztályozásának szükségességére vonatkozóan. A vélemény nem tartalmaz majd további vizsgálatokra vonatkozó ajánlásokat, ugyanis ez a CLP-rendelet értelmében nem tartozik az ECHA hatáskörébe.

Honlapján az ECHA közzé fogja tenni az osztályozási folyamat során figyelembe vett tanulmányok eredményeit, a beérkezett észrevételekre adott válaszokat és a RAC glifozát osztályozására vonatkozó véleményét annak elfogadása után. Az illetékes német hatóság által benyújtott dokumentáció és a nyilvános konzultáció során beérkezett észrevételek máris elérhetők a honlapon.

A RAC és az ECHA értékelése kizárólag a glifozát hatóanyag veszélyes tulajdonságain alapul, azaz azon, hogy milyen káros hatásokat okozhat. Nem veszi figyelembe a kockázatot, továbbá azt sem, hogy az emberek és a környezet milyen mértékben vannak kitéve az anyagnak. Ez természetesen attól függ, hogy az anyagot hogyan és milyen mennyiségben használják fel. E részletes kockázatok miatt a növényvédő szerekre szóló rendelet alapján kell mérlegelni; ezt az értékelést az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság végzi el, amely adott esetben értékelheti a glifozát vagy más olyan anyagok további vizsgálatának szükségességét is, amelyekkel a glifozát a kereskedelemben kapható növényirtó szerekben összekapcsolódik.

Levelének végén Ön azt kéri, hogy szigorral, átláthatóan és proaktívan végezzük a munkánkat, és adjuk visszajelzést. Biztosíthatom arról, hogy akárcsak munkánk során mindig, ebben az esetben is mindent megteszünk annak érdekében, hogy megfeleljünk ezeknek az elvárásoknak. A tudományos vélemény elkészültéig követendő folyamatot és standardokat a RAC közzétett eljárási szabályzata határozza meg. Biztosíthatom Önt arról is, hogy párbeszédben állunk azokkal az ügynökségekkel, amelyek korábban már értékelték a glifozátot, és folyamatosan tájékoztatjuk őket az értékelés menetéről annak érdekében, hogy adott esetben tapasztalataik alapján információkkal tudják segíteni azt.

Levelének végén Ön személyes találkozót vagy közvetlen kapcsolatfelvételt kért tőlem. Javasolom, hogy titkáraink vegyék fel egymással a kapcsolatot, és egyeztessenek egy mindkettőnk számára alkalmas időpontot.

Remélem, hogy fenti érvelésemet megnyugtatónak találja, és még egyszer köszönöm a levelét és azt a proaktivitást, amellyel támogatja a biztonságosabb vegyi anyagokra vonatkozó cél – mindannyiunk közös céljának – elérését.

Végezetül tájékozatom, hogy szándékom szerint e levelet honlapunkra is teszem, hogy ezzel is megválaszoljam azokat a kérdéseket, amelyeket Önhöz hasonlóan sokan mások is feltettek.

Üdvözlettel,

*aláírás*

Geert Dancet  
ügyvezető igazgató