


Informations de base	
2016/2683(RSP) RSP - Résolutions d'actualité Résolution sur le projet de décision d'exécution de la Commission concernant la mise sur le marché d'un œillet génétiquement modifié (Dianthus caryophyllus L., lignée SHD-27531-4) Subject 3.10.09.06 Agro-génétique, OGM	Procédure terminée

Acteurs principaux			
Parlement européen	Commission au fond	Rapporteur(e)	Date de nomination
	<div style="border: 1px solid red; display: inline-block; padding: 2px;">ENVI</div> Environnement, climat et sécurité alimentaire	PIETIKÄINEN Sirpa (PPE) BALAS Guillaume (S&D) BOYLAN Lynn (GUE/NGL) STAES Bart (Verts/ALE) EVI Eleonora (EFDD)	22/04/2016 22/04/2016 22/04/2016 22/04/2016 22/04/2016
		Rapporteur(e) fictif/fictive FJELLNER Christofer (PPE) HUITEMA Jan (ALDE)	
Commission européenne	DG de la Commission	Commissaire	
	Santé et sécurité alimentaire	ANDRIUKAITIS Vytenis Povilas	

Événements clés			
Date	Événement	Référence	Résumé
08/06/2016	Décision du Parlement	T8-0272/2016	Résumé
08/06/2016	Résultat du vote au parlement		
08/06/2016	Fin de la procédure au Parlement		

Informations techniques	
Référence de la procédure	2016/2683(RSP)

Type de procédure	RSP - Résolutions d'actualité
Sous-type de procédure	Résolution sur acte ou compétences d'exécution
Base juridique	Règlement du Parlement EP 115-p2-3
État de la procédure	Procédure terminée
Dossier de la commission	ENVI/8/06358

Portail de documentation				
Parlement Européen				
Type de document	Commission	Référence	Date	Résumé
Proposition de résolution		B8-0731/2016	08/06/2016	
Texte adopté du Parlement, lecture unique		T8-0272/2016	08/06/2016	Résumé
Commission Européenne				
Type de document		Référence	Date	Résumé
Réaction de la Commission sur le texte adopté en plénière		SP(2016)612	18/11/2016	

Résolution sur le projet de décision d'exécution de la Commission concernant la mise sur le marché d'un œillet génétiquement modifié (*Dianthus caryophyllus* L., lignée SHD-27531-4)

2016/2683(RSP) - 08/06/2016 - Texte adopté du Parlement, lecture unique

Le Parlement européen a adopté par 430 voix pour, 188 contre et 33 abstentions, une résolution sur le projet de décision d'exécution de la Commission concernant la mise sur le marché d'un œillet génétiquement modifié (*Dianthus caryophyllus* L., lignée SHD-27531-4).

Le Parlement a estimé que le projet de décision d'exécution de la Commission **ne satisfaisait pas aux objectifs de protection de la santé et de l'environnement** prévus par la [directive 2001/18/CE](#), et qu'il allait au-delà des pouvoirs d'exécution prévus par ladite directive. Il a demandé à la Commission de **retirer son projet** de décision d'exécution.

Pour rappel, en mars 2013, *Suntory Holdings Limited* (Osaka, Japon) a présenté une demande à l'autorité compétente des Pays-Bas concernant la mise sur le marché d'un œillet génétiquement modifié (*Dianthus caryophyllus* L., lignée SHD-27 531-4), **résistant aux herbicides sulfonylurées**.

Les députés ont souligné que les sulfonylurées, qui sont répandus en tant que traitement de deuxième intention du diabète de type 2, sont **hautement toxiques pour les plantes à très faible dose lorsqu'ils sont utilisés comme herbicide**. Ils ont considéré que la création d'un marché pour les plantes résistantes aux sulfonylurées encouragera l'utilisation de ce médicament contre le diabète en tant qu'herbicide à l'échelle mondiale, ce qui pourrait avoir une **incidence négative d'envergure mondiale sur la biodiversité** et provoquer la contamination chimique de l'eau potable.

Des experts ont averti que l'utilisation de sulfonylurées à grande échelle «pourrait avoir des effets dévastateurs sur la productivité de cultures non ciblées et sur la composition des phytocénoses et des chaînes alimentaires de la faune sauvage ».

De plus, les députés ont indiqué que bien que l'Autorité européenne de sécurité des aliments (EFSA) ait fait état de l'habitude alimentaire de certaines populations qui consomment des pétales d'œillet en garniture, le Groupe scientifique sur les organismes génétiquement modifiés (groupe GMO) de l'EFSA n'a toutefois **pas évalué les conséquences éventuelles de la consommation intentionnelle d'œillets génétiquement modifiés par des humains**. L'ingestion intentionnelle et accidentelle d'œillets génétiquement modifiés par des animaux ont été exclues de l'avis de l'EFSA.