


Informations de base	
2017/2905(RSP) RSP - Résolutions d'actualité	Procédure terminée
Résolution sur le projet de décision d'exécution de la Commission renouvelant l'autorisation de mise sur le marché de produits contenant du maïs génétiquement modifié 1507 (DAS-Ø15Ø7-1), consistant en ce maïs ou produits à partir de celui-ci Subject 3.10.09.06 Agro-génétique, OGM	

Acteurs principaux			
Parlement européen	Commission au fond	Rapporteur(e)	Date de nomination
	ENVI Environnement, climat et sécurité alimentaire	PIETIKÄINEN Sirpa (PPE)	12/10/2017
		BALAS Guillaume (S&D)	12/10/2017
		MAZURONIS Valentinas (ALDE)	12/10/2017
		BOYLAN Lynn (GUE/NGL)	12/10/2017
		STAES Bart (Verts/ALE)	12/10/2017
		EVI Eleonora (EFDD)	12/10/2017

Événements clés			
Date	Événement	Référence	Résumé
24/10/2017	Décision du Parlement	T8-0396/2017	Résumé
24/10/2017	Résultat du vote au parlement		
24/10/2017	Fin de la procédure au Parlement		

Informations techniques	
Référence de la procédure	2017/2905(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/8/11202

Parlement Européen

Type de document	Commission	Référence	Date	Résumé
Proposition de résolution		B8-0568/2017	24/10/2017	
Texte adopté du Parlement, lecture unique		T8-0396/2017	24/10/2017	Résumé

Commission Européenne

Type de document	Référence	Date	Résumé
Réaction de la Commission sur le texte adopté en plénière	SP(2018)7	08/03/2018	

Résolution sur le projet de décision d'exécution de la Commission renouvelant l'autorisation de mise sur le marché de produits contenant du maïs génétiquement modifié 1507 (DAS-Ø15Ø7-1), consistant en ce maïs ou produits à partir de celui-ci

2017/2905(RSP) - 24/10/2017 - Texte adopté du Parlement, lecture unique

Le Parlement européen a adopté par 433 voix pour, 201 contre et 33 abstentions, une résolution **faisant objection** au projet de décision d'exécution de la Commission renouvelant l'autorisation de mise sur le marché de produits contenant du maïs génétiquement modifié 1507 consistant en ce maïs ou produits à partir de celui-ci, en application du [règlement \(CE\) n° 1829/2003](#) du Parlement européen et du Conseil concernant les denrées alimentaires et les aliments pour animaux génétiquement modifiés.

La résolution a été déposée par la commission de l'environnement, de la santé publique et de la sécurité alimentaire.

Le 27 février 2015, *Pioneer Overseas Corporation et Dow AgroSciences Ltd.* ont présenté conjointement une demande à la Commission en vue du renouvellement de l'autorisation de mise sur le marché de denrées alimentaires et d'aliments pour animaux contenant du **maïs génétiquement modifié 1507** consistant en ce maïs ou produits à partir de celui-ci.

Alors que l'Autorité européenne de sécurité des aliments (EFSA) a exprimé un avis favorable, les États membres ont présenté de **nombreux commentaires critiques** au cours de la période de consultation de trois mois soulignant que:

- **le plan de suivi proposé n'est pas suffisant** pour permettre un suivi de l'exposition environnementale potentielle au maïs génétiquement modifié 1507;
- la surveillance menée par le demandeur **n'a pas généré de données fiables** pour confirmer que les effets sur la santé humaine et la santé animale seraient négligeable;
- **le demandeur n'a pas fourni les documents nécessaires** pour attester l'innocuité passée de l'utilisation de la protéine PAT, qui confère une tolérance à l'herbicide glufosinate ammonium.

Les résidus de pulvérisation de glufosinate - classé comme substance toxique pour la reproduction - n'ayant pas été évalués, les députés considèrent qu'il est **impossible de conclure que le maïs génétiquement modifié 1507 est sûr** en vue d'une utilisation dans l'alimentation humaine ou animale.

L'autorisation de la culture du maïs 1507 est encore à l'examen dans l'Union. Le Parlement s'est opposé à une telle autorisation en raison de préoccupations quant à une évolution possible de la résistance à la protéine Cry1F dans les parasites ciblés de l'ordre des lépidoptères qui peut conduire à modifier les pratiques de lutte contre les ennemis des cultures.

Sur la base de ces considérations, le Parlement a estimé que la décision d'exécution de la Commission n'était **pas compatible avec le droit de l'Union** qui impose d'établir les bases afin d'assurer un haut niveau de protection de la vie et de la santé des personnes, de la santé et du bien-être des animaux, de l'environnement et des intérêts des consommateurs, tout en garantissant le bon fonctionnement du marché intérieur.

En conséquence, le Parlement a demandé à la Commission de **retirer son projet de décision d'exécution**.

Sur le plan de la procédure, les députés ont rappelé que depuis que l'actuelle procédure d'autorisation des OGM est entrée en vigueur, chaque décision d'autorisation a été prise par la Commission sans le soutien de l'avis du comité permanent de la chaîne alimentaire et de la santé animale des États membres.

Ainsi, **le renvoi du dossier à la Commission pour décision finale**, qui aurait dû constituer une exception, est devenu la règle dans le processus décisionnel relatif aux autorisations de denrées alimentaires et d'aliments pour animaux génétiquement modifiés. Cette pratique a été jugée **non démocratique** par le président de la Commission, Jean-Claude Juncker.

Le Parlement a demandé à la Commission de **suspendre toute décision d'exécution** relative aux demandes d'autorisation d'OGM jusqu'à ce que la procédure d'autorisation ait été révisée de manière à remédier aux lacunes de la procédure actuelle.

Il a également appelé à mener à bien les travaux en vue de la modification du **règlement (UE) n° 182/2011** en vue de garantir que si le comité permanent de la chaîne alimentaire et de la santé animale ne se prononçait pas sur l'approbation d'OGM, pour la culture ou l'alimentation humaine et animale, la Commission retirera sa proposition.

Le Parlement a demandé à la Commission:

- **de ne pas autoriser** de plantes génétiquement modifiées tolérantes aux herbicides sans évaluation complète des résidus de la pulvérisation d'herbicides complémentaires et de leurs formules commerciales telles qu'utilisées dans les pays où ces plantes sont cultivées;
- **d'élaborer des stratégies** en matière d'évaluation des risques pour la santé et de toxicologie ainsi que de surveillance après la mise sur le marché ciblant l'ensemble de la chaîne alimentaire humaine et animale;
- **d'intégrer entièrement l'évaluation des risques** de l'utilisation des herbicides complémentaires et de leurs résidus dans l'évaluation des risques des plantes génétiquement modifiées tolérantes aux herbicides, que la plante génétiquement modifiée soit destinée à être cultivée dans l'Union ou qu'elle soit importée comme denrée alimentaire ou aliment pour animaux.