



Verslag van de publieksraadpleging over dossier B/BE/21/V1 Veldproef met populieren met gewijzigde houtsamenstelling

- 06 april 2021 -

Reglementaire context

De aanvraag voor een proef met genetisch gemodificeerde organismen (GGO's) werd ingediend overeenkomstig het koninklijk besluit van 21 februari 2005 tot reglementering van de doelbewuste introductie in het leefmilieu van genetisch gemodificeerde organismen of van producten die er bevatten (Belgisch Staatsblad van 24/02/2005, p. 7129).

Procedures inzake de raadpleging en het informeren van het publiek

Het publiek werd geconsulteerd van 01/02/2021 tot en met 03/03/2021.

De FOD Volksgezondheid heeft deze raadpleging aangekondigd op zijn website. Er werd een bericht van openbare consultatie opgehangen aan de gemeentehuizen van Melle en Wetteren (gemeenten waar de proef gepland wordt). Er waren diverse documenten betreffende het dossier beschikbaar voor het publiek (informatie voor het publiek, een samenvatting van het technisch dossier en het volledig technisch dossier met uitzondering van de vertrouwelijke informatie) via de website www.ogm-ggo.be, de gemeentehuizen van Melle en Wetteren, of op verzoek bij onze diensten.

Het publiek kon zijn opmerkingen en/of vragen bezorgen via een onlineformulier op de website www.ogm-ggo.be, via het e-mailadres apf.ConsulOGM@health.belgium.be, via de post of in de gemeentehuizen van Melle en Wetteren.

In dit verslag wordt het resultaat van de raadpleging van het publiek voorgesteld. Dit verslag is beschikbaar op de website www.ogm-ggo.be (pagina "Raadplegingen van het publiek"). De publicatie ervan werd kenbaar gemaakt via een nieuwsbericht op de website van de FOD Volksgezondheid. Bovendien werd een melding van de publicatie van dit verslag verstuurd naar alle personen die hun e-mailadres in het raadplegingsformulier hadden opgegeven.

De opmerkingen en/of vragen met betrekking tot de bioveiligheid worden overgemaakt aan de Adviesraad voor Bioveiligheid teneinde ze te onderzoeken en ze in aanmerking te nemen bij de evaluatie van de risico's in verband met dit dossier.

Dit verslag maakt deel uit van het beslissingsdossier dat wordt voorgelegd aan de bevoegde federale ministers voor de (al dan niet) toelating van de proef.

Wat de voorgaande proeven betreft, verwijzen we naar de informatie op www.ogm-ggo.be.

Resultaat van de raadpleging

We merken dat de geregistreerde participatiegraad laag is.

Er werden **2 formulieren** verstuurd via de website en er werden **geen opmerkingen** aan de gemeentehuizen van Melle en Wetteren bezorgd. Dit komt neer op een totaal van **2 reacties van het publiek (1 in het Nederlands en 1 in het Frans)** (alle Belgische inwoners) voor dit dossier.

Voor deze proef die is gepland in het Vlaams Gewest hebben de inwoners van de gemeenten waar de proef zal plaatsvinden geen opmerkingen bezorgd aan hun gemeentelijke administratie of aan de FOD Volksgezondheid.

Eén positieve reactie steunt de realisatie van de proef. De tweede reactie is negatief. Er zijn geen specifieke vragen over de bioveiligheid van de veldproef. De opmerkingen en/of vragen worden hieronder toegelicht door de dienst “Voedingsmiddelen, Dierenvoeders en Andere Consumptieproducten” van de FOD Volksgezondheid.

1. Te weinig publiciteit, nutteloosheid van de raadpleging

De huidige wetgeving vereist een raadpleging van het publiek voor elk veldproef met een aankondiging op de website van de FOD Volksgezondheid via een nieuwsbericht (« news »), en de lijst met nieuwsberichten wordt hernomen in de newsletter van de FOD. Iedereen zich kan inschrijven om de newsletter van de FOD te ontvangen (zie op de website <http://www.health.belgium.be/eportal>). Verder werd de publieksconsultatie ook in de betrokkene gemeenten georganiseerd conform de regelgeving.

2. Socio-economische overwegingen

Deze vraag valt buiten het huidige wettelijke kader van de evaluatie van de risico's dat voortvloeit uit het Europees recht. De voorwaarden bepaald in het koninklijk besluit van 21 februari 2005 voorzien niet in de mogelijkheid om dergelijke criteria in aanmerking te nemen in het beslissingsproces. Bijgevolg kan er op basis daarvan wettelijk gezien geen enkele druk of invloed (noch pro, noch contra) worden uitgeoefend in het kader van een aanvraag voor een veldproef.

3. Niet geïdentificeerde risico's voor de gezondheid en het leefmilieu

De reglementering voorziet een risicobeoordeling van het GGO in alle stadia, stap voor stap, van de proef, dit in verhouding tot het niveau van de beoogde verspreiding: hoe groter de graad van verspreiding van het GGO wordt, hoe gedetailleerder de evaluatie van de risico's moet gebeuren (zie bijlagen II en IIIB van het KB van 21/02/2005 voor meer uitleg).

Een manier om het hoofd te bieden aan overblijvende onbekende factoren is het wetenschappelijk onderzoek en in dit specifieke geval het monitoren van de transgene populieren in de omgeving waarin ze groeien.

Aangezien de genetisch gemodificeerde populier nog niet grondig getest werd op mogelijke negatieve effecten, zal het contact met de mens en met het milieu worden beperkt door een reeks maatregelen waaronder een regelmatige controle en verwijderen van alle bloei, bepaling van een minimale afstand tussen de bomen en naburige percelen, de versnippering van hout binnen de omheining, de reiniging van de apparatuur en vervoer in gesloten vervoermiddelen.

Contactpunt: apf.ConsulOGM@health.fgov.be