

REPONSE A LA DEMANDE D'EXPLICATION 5-3152 DE E. SLEURS

Le nombre total des consultations du public réalisé sur la période 2008 à 2012, via le site internet du SPF Santé Publique, est de douze. Il y a eu quatre consultations pour des essais en champ avec des plantes génétiquement modifiées dont une en 2008, deux en 2010 et une en 2012. A côté desquelles se trouvent huit consultations pour des essais cliniques avec des vaccins génétiquement modifiés dont deux en 2008, un en 2009, un 2011 et cinq en 2012. A savoir que dans le cas des essais en champs, les consultations ont également lieu dans les communes concernées par voie d'affichage et qu'aucune réaction n'a été reçue par cette voie durant les cinq années concernées.

Il n'y a pas de budget qui est spécifiquement réservé aux consultations. Le coût initial pour l'élaboration du formulaire de réponse informatisé est estimé à 20 jours de travail. Les coûts de personnels sont variables d'une consultation à l'autre en fonction du temps nécessaire pour l'organisation, l'encadrement et l'analyse des résultats par l'autorité compétente. On peut l'estimer à 80 jours de travail pour la période de 2008 à 2012 (\pm 10 jours par essai en champs, 5 jours par essai clinique).

Pour ces 12 consultations au total 4478 réactions ont été reçues. Dont 4453 pour les quatre essais en champ et 25 pour les huit essais cliniques. Cela signifie que, par consultation, pour les essais en champs en moyenne 1113 réactions ont été reçues. Pour les essais cliniques il y a eu 17 réactions pour un essai avec un médicament à usage vétérinaire et seulement 8 réactions sur les sept essais avec des médicaments à usage humain. Il n'est pas possible de faire une répartition précise par Région. Je peux cependant vous dire que 65,5% des réactions ont été envoyées en néerlandais et 34,4% en français. De tous ces participants, la plupart ont réagi en leur propre nom (en tant que membre d'une organisation ou non). Quelques dizaines de réactions ont été envoyées par des organisations, associations ou ONG's (aussi bien belges ou internationales) actives dans le domaine de l'environnement, de l'agriculture bio ou le 'fair trade'.

Tous les rapports détaillés, sont disponibles sur le site internet du SPF Santé Publique (<http://ogm-ggo.be>). Ces rapports synthétisent les questions posées par le public et auxquelles des réponses sont données par le Conseil de biosécurité ou par l'autorité compétente selon le type de question (par rapport aux aspects biosécurité ou procédure).

En ce qui concerne les essais en champ avec des plantes génétiquement modifiées, les remarques du public en matière de biosécurité sont prises en compte dans l'avis émis par le Conseil consultatif de Biosécurité. Celles-ci sont également envoyées aux ministres fédéraux et régionaux compétents. Le rapport de la consultation fait partie intégrante du dossier de décision présenté aux Ministres fédéraux et Secrétaire d'Etat compétents. Les questions d'ordre socio-économique ou éthique sortent du cadre légal actuel de l'évaluation des risques dérivé du droit européen. Les conditions prévues dans l'Arrêté royal du 21 février 2005 actuellement ne prévoient pas la possibilité de prendre en compte ce genre de critères.

Laurette Onkelinx

ANTWOORD OP VRAAG OM UITLEG 5-3152 VAN E. SLEURS

Het totale aantal publieksraadplegingen gerealiseerd in de periode 2008 tot 2012 via de website van de FOD volksgezondheid is twaalf. Er waren vier raadplegingen voor veldproeven met genetische gemodificeerde planten waarvan één in 2008, twee in 2010 en één in 2012. Daarnaast vonden er acht raadplegingen voor klinische proeven met genetisch gemodificeerde vaccins plaats waarvan twee in 2008, één in 2009, één in 2011 en vier in 2012. Het is belangrijk te weten dat, in het geval van veldproeven, de raadplegingen ook in de betrokken gemeenten worden georganiseerd door aanplakking en dat via die weg geen enkele reactie werd ontvangen in de betreffende periode van vijf jaren.

Er wordt geen specifiek budget voorzien voor de raadplegingen. De initiële kost voor de uitwerking van het geïnformatiseerd antwoordformulier wordt geschat op 20 werkdagen. De personeelskosten zijn variabel van raadpleging tot raadpleging en variëren in functie van de benodigde tijd voor de organisatie, het beheer en de analyse van de resultaten door de bevoegde autoriteit. Men kan die ramen op 80 werkdagen voor de periode van 2008 tot 2012 (\pm 10 dagen per veldproef, 5 per klinische proef).

Voor deze 12 raadplegingen werden er in totaal 4478 reacties ontvangen, waarvan 4453 voor de vier veldproeven en 25 voor de acht klinische proeven. Dit betekent dat er per raadpleging voor de veldproeven gemiddeld 1113 reacties werden ontvangen. Voor de klinische proeven waren er 17 reacties voor een proef met een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik en slechts 8 reacties op de zeven proeven met geneesmiddelen voor humaan gebruik. Het is echter niet mogelijk om een precieze opsplitsing te maken per Gewest. Ik kan u wel vertellen dat 65,5 % van de reacties in het Nederlands werden toegestuurd en 34,4 % in het Frans. Het merendeel van de deelnemers gaf aan dat zij in eigen naam reageerden (al dan niet lid zijnde van een organisatie). Enkele 10-tallen reacties werden toegestuurd door organisaties, verenigingen en NGO's (zowel Belgisch als internationaal) actief op het vlak van milieu, biologische landbouw of fair trade.

De gedetailleerde verslagen van de raadplegingen zijn beschikbaar op de website van de FOD Volksgezondheid (<http://ogm-ggo.be>). Deze verslagen vatten de vragen van het publiek samen alsook de antwoorden die hierop gegeven werden door de Bioveiligheidsraad of door de bevoegde autoriteit, afhankelijk van het type vragen (verband houdend met de bioveiligheid of met de procedure).

Voor wat betreft de veldproeven met genetisch gemodificeerde planten, worden de opmerkingen van het publiek inzake bioveiligheid in aanmerking genomen in het advies dat door de Bioveiligheidsraad wordt uitgebracht. Ze worden eveneens bezorgd aan de bevoegde federale en gewestelijke ministers. Het verslag van de raadpleging maakt deel uit van het beslissingsdossier dat naar de bevoegde federale ministers en staatssecretaris wordt gestuurd. De vragen van socio-economische of ethische orde vallen buiten het huidige wettelijke kader van de evaluatie van de risico's die voortvloeit uit het Europese recht. De voorwaarden bepaald in het Koninklijk Besluit van 21 februari 2005 voorzien momenteel niet in de mogelijkheid om dergelijke criteria in aanmerking te nemen.