

MINISTERSTWO ŚRODOWISKA
DEPARTAMENT OCHRONY PRZYRODY
ZESPÓŁ DS. GMO

Małgorzata Woźniak

***„Regulacje prawne obowiązujące w
Polsce w latach realizacji projektu”***

2002 - 2005

REGULACJE PRAWNE UNII EUROPEJSKIEJ w chwili rozpoczęcia projektu (wrzesień 2002 r.)

- *Dyrektywa Rady nr 219 z dnia 23 kwietnia 1990 roku w sprawie zamkniętego użycia genetycznie zmodyfikowanych mikroorganizmów. Dyrektywa ta została zmieniona Dyrektywą Rady nr 81 z dnia 26 października 1998 roku*
- *Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i rady Europy 2001/18/EC z dnia 12 marca 2001 roku uchylająca Dyrektywę Rady 90/220/EWG w sprawie zamierzonego uwalniania do środowiska organizmów genetycznie zmodyfikowanych*

REGULACJE PRAWNE UNII EUROPEJSKIEJ w czasie realizacji projektu (2004r.)

- *Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady Nr 1829/2003 z dnia 22 września 2003 roku w sprawie genetycznie zmodyfikowanej żywności i pasz*
- *Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady Nr 1830/2003 z dnia 22 września 2003 roku w sprawie identyfikacji i oznakowania organizmów genetycznie zmodyfikowanych oraz identyfikacji produktów żywnościowych i paszowych wytworzonych z organizmów genetycznie zmodyfikowanych, zmieniające Dyrektywę 2001/18/WE*
- *Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady Nr 1946/2003 z dnia 15 lipca 2003 roku w sprawie transgenicznego przemieszczania organizmów genetycznie zmodyfikowanych*

Regulacje prawne obowiązujące w Polsce



Podstawowym aktem prawnym normującym sprawy organizmów genetycznie zmodyfikowanych w Polsce jest:

ustawa z dnia 22 czerwca 2001 r. o organizmach genetycznie zmodyfikowanych

(Dz. U. Nr 76, poz. 811 z późn. zm.)

weszła w życie z dniem 26 października 2001 r.

Zakres przedmiotowy ustawy obejmuje:

- *zamknięte użycie organizmów genetycznie zmodyfikowanych (GMO)*
- *zamierzone uwalnianie GMO do środowiska*
- *wprowadzanie do obrotu produktów GMO*
- *wywóz za granicę i tranzyt produktów GMO*
- *właściwość organów administracji rządowej w sprawach GMO*

*Delegacje ustawowe wskazywały na konieczność wydania następujących **aktów wykonawczych***

- *Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 8 lipca 2002 roku w sprawie określenia szczegółowego sposobu przeprowadzenia oceny zagrożeń dla zdrowia ludzi i środowiska w związku z podjęciem działań polegających na zamkniętym użyciu GMO, zamierzonym uwolnieniu GMO do środowiska, w tym wprowadzeniu do obrotu produktów GMO oraz wymagań jakie powinna spełniać dokumentacja zawierająca ustalenia takiej oceny (Dz. U. z 2002 roku Nr 107, poz.944)*
- *Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 21 lutego 2002 roku w sprawie określenia szczegółowego sposobu funkcjonowania Komisji do spraw organizmów genetycznie zmodyfikowanych (Dz. U. z 2002 r. Nr 19, poz. 196)*

- *Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 29 listopada 2002 roku w sprawie określenia listy organizmów patogennych oraz ich klasyfikacji, a także niezbędnych środków dla poszczególnych stopni hermetyczności (Dz. U. Nr 212, poz. 1798)*
- *Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 6 czerwca 2002 roku w sprawie określenia wzorów wniosków dotyczących zgód i zezwoleń na działania w zakresie organizmów genetycznie zmodyfikowanych (Dz. U, z 2002 r. Nr 87, poz. 797)*

***Ustawa z dnia 11 maja 2001 r. o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia
(Dz. U. Nr 63, poz. 634 ze zm.)***

***Ustawa z dnia 23 sierpnia 2001r. o środkach żywienia zwierząt
(Dz. U. Nr 123, poz. 1350 ze zm.)***



Przepisów ustawy o organizmach genetycznie zmodyfikowanych nie stosuje się do prac polegających na modyfikacji genetycznych genomu ludzkiego.

W sprawach dotyczących żywności i środków farmaceutycznych stosuje się przepisy o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia i przepisy o środkach farmaceutycznych, o ile nie są sprzeczne z przepisami ustawy.

Organem administracji rządowej właściwym do spraw GMO jest:

minister właściwy do spraw środowiska

Do zakresu działania ministra w zakresie GMO należy:

1) wydawanie **zgody** na:

- a) zamierzone uwolnienie GMO do środowiska,
- b) zamknięte użycie GMO,

2) wydawanie **zezwoleń** na:

- a) wprowadzenie do obrotu produktów GMO,
- b) wywóz lub tranzyt produktów GMO,

3) **koordynacja** kontroli i monitorowania działalności regulowanej ustawą,

4) **koordynacja** gromadzenia i wymiany informacji dotyczących zapewnienia bezpieczeństwa ludzi i środowiska w zakresie GMO.

Nadzór oraz kontrolę przestrzegania przepisów ustawy sprawuje Minister, jak również:

- 1) Państwowa Inspekcja Sanitarna
- 2) Państwowa Inspekcja Ochrony Roślin i Nasiennictwa
- 3) Inspekcja Ochrony Środowiska
- 4) Inspekcja Weterynaryjna
- 5) Inspekcja Handlowa
- 6) Państwowa Inspekcja Pracy
- 7) organy administracji celnej w zakresie kontroli legalnego obrotu GMO
- 8) Inspekcja Jakości Handlowej Artykułów Rolno - Spożywczych

Komisja do spraw GMO

*jako organ opiniodawczo-doradczy Ministra Środowiska
w zakresie GMO*

Do zadań Komisji należy:

- 1) opiniowanie wniosków w sprawach wydawania zgód lub zezwoleń
- 2) wydawanie opinii w sprawach przedstawianych przez ministra w zakresie jego uprawnień wynikających z ustawy
- 3) opiniowanie projektów aktów prawnych dotyczących GMO oraz bezpieczeństwa biologicznego
- 4) opiniowanie projektów założeń polityki państwa w dziedzinie zastosowań GMO i bezpieczeństwa biologicznego

*Pierwsza zmiana
ustawy o organizmach genetycznie
zmodyfikowanych*

weszła w życie

z dniem 8 sierpnia 2003 roku

*(laboratoria referencyjne, doprecyzowanie
niektórych definicji, doprecyzowanie zasad
funkcjonowania Komisji ds. GMO)*

Rok 2004

Podjęcie prac nad zmianą ustawy o organizmach genetycznie zmodyfikowanych

Ponad 65% zmian w stosunku do tekstu pierwotnego (listopad 2004r – prace w Sejmowej Komisji Ochrony Środowiska)

Rok 2004/2005

- *Podjęcie prac nad opracowaniem nowej ustawy - **Prawo o organizmach genetycznie zmodyfikowanych***
- *17 czerwiec 2005r – I posiedzenie Komitetu Europejskiego Rady Ministrów
(po zakończeniu prac KERM oraz Komisji Prawniczej – przekazanie projektu ustawy do notyfikacji)*