

# **Rapport de la mission d'information sur les enjeux des essais et de l'utilisation des OGM**

Par Béatrice BRASSART

Publié le 13/04/2005, modifié le 08/07/2024

## **Partie 3 - Un encadrement juridique à parfaire**

### **I - Rappel de la législation internationale(Protocole de Carthagène et Convention d'Aarhus) et communautaire existante**

Les lacunes mises en lumière par le Rapporteur :

sur la procédure d'autorisation de mise sur le marché qui est centralisée entre les mains des autorités communautaires : elle est imparfaite dans la mesure où l'absence de consensus entre les Etats membres (réunit dans le comité permanent de la chaîne alimentaire et de la santé animale) conduit la Commission à saisir le Conseil des ministres, lequel à trois mois pour donner sa décision. Or dans la plupart des cas, le Conseil n'atteint pas la majorité requise et c'est la Commission qui décide seule d'autoriser ou non la mise sur le marché. Les Etats-unis ont intégré ce dysfonctionnement à leur stratégie de commerce extérieur.

sur le taux de présence fortuite d'OGM dans les semences, le Rapporteur demande une directive communautaire sur l'étiquetage des semences et préconise un seuil unique de 0,9% pour la présence fortuite.

sur la coexistence, le Rapoporteur demande à la Commission européenne de proposer une directive sur les règles pratiques devant être mises en oeuvre par les producteurs d'OGM sur leurs parcelles pour assurer la coexistence.

sur la transposition de la directive 2001/18 (projet de loi attendu en juin ou à la rentrée d'octobre), le Rapporteur propose des aménagements du droit interne :

- pour les OGM dans leur ensemble : réorganiser le contrôle administratif et l'expertise scientifique

- pour les essais en milieu confiné : rendre l'étiquetage obligatoire et soumettre à un régime d'autorisation simplifiée les OGM présentant un risque faible ou nul pour la santé ou l'environnement
- pour les essais en plein champ : supprimer pour le 31/12/08 l'utilisation de gènes marqueurs de résistance aux antibiotiques, renforcer l'évaluation des risques et ajouter l'obligation de consulter le public (directement et par le biais d'une concertation avec les maires et les régions)
- pour la commercialisation et la culture : rendre obligatoire la consultation des autres Etats avant la délivrance d'une autorisation de mise sur le marché, limiter cette autorisation à 10 ans et fixer des règles pour la coexistence des cultures.

## II - Réorganisation du contrôle administratif

Le Rapporteur est favorable à un regroupement de l'évaluation scientifique et économique au sein d'un même organe pour diverses raisons qui sont :

l'éclatement du contrôle entre la CGG (utilisation en milieu confiné - risques environnementaux et sanitaires - en amont et en aval), la CGB (essais en plein champ et commercialisation - risques environnementaux - France), AFSSA (commercialisation - risques sanitaires - France), AESA (commercialisation - risques sanitaires et environnementaux - UE), Comité de Biovigilance (suivi écologique des essais et cultures). Le décroisement des contrôles en amont et en aval permettrait d'orienter la surveillance biologique des parcelles vers tel ou tel types risques au vu de l'instruction du dossier d'autorisation ; inversement, l'expérience acquise du fait des contrôles effectués sur le terrain, après obtention de l'autorisation, pourrait éclairer les scientifiques chargés d'examiner - souvent dans des brefs délais et bénévolement - d'imposants dossiers de demandes d'autorisation.

le risque d'appréciation divergente entre l'AFSSA et l'AESA (ex. pour le maïs BT 11)

la prolongation du comité provisoire de biovigilance, qui a limité les compétences de l'actuel comité qui était sensé travailler sur l'impact des OGM commercialisés (17,5 ha en 2004) et par sur les le problème de dispersion à partir des essais (7,2 ha)

l'absence d'expertise économique et sociale des OGM

la critique des conditions d'évaluation : délai d'examen des dossiers souvent trop court pour une participation bénévole

la remise en cause de l'indépendance de ces instances : participation de nombreux scientifiques membres de ces commissions à des projets de recherche privés et soutiens accordés à certains membres et à des associations par des groupes agro-alimentaires ou certaines enseignes de la grande distribution qui commercialisent des OGM

La création d'un Conseil des Biotechnologies est prévue par le projet de loi relatif aux OGM, qui doit transposer la directive 2001/18.

Modalités :

- Fusionner la CGG, la CGB et le Comité de Biovigilance en un seul comité. L'AFSSA resterait indépendante car son champ de compétences dépasse la question des OGM mais son

action devrait être mieux coordonnée avec celle de l'AESA. Par ailleurs, il serait pertinent d'effectuer un rapprochement entre l'AFSSA et la Commission des toxiques.

- En ce qui concerne la tutelle ministérielle de ce comité unique, plusieurs solutions sont envisageables (ministère de la santé, de l'environnement ou de l'agriculture). La solution de créer une autorité administrative indépendante serait fonctionnellement plus simple mais nécessiterait un contrôle parlementaire.
- Distinguer une section scientifique, chargée de l'évaluation des risques sanitaires et environnementaux de chaque, et une section « civile », chargée de comparer ces risques aux bénéfices économiques et sociaux attendus de l'OGM
- Représentation équilibrée des différentes spécialités scientifiques (génie biomoléculaire, biologie végétale, entomologie, toxicologie, allergologie, épidémiologie et autres spécialités médicales concernées)
- Rémunération des experts et transparence sur les partenariats public/privé dans la recherche et l'innovation

### **III - Une procédure accélérée pour répondre à des urgences médicales**

Elle serait assortie de contrôles renforcés sur initiative du ministère de la santé et s'appliquerait aux essais et à la mise sur le marché d'OGM dont le développement correspond à un besoin urgent de santé publique.

### **IV - Responsabilité juridique pour les risques liés aux OGM**

pour les dommages environnementaux et sanitaires, application du principe de précaution sans que le recours à ce principe ne soit systématique

pour les dommages économiques, le Rapporteur préconise une responsabilité pour faute du producteur d'OGM en cas de présence fortuite d'OGM dans une parcelle de culture non-OGM supérieure au taux légal : en cas de contamination, il serait présumé responsable, sauf s'il prouve qu'il a respecté la réglementation en vigueur.

création d'un fonds d'indemnisation financé par l'Etat et par la filière OGM

passage par une conciliation obligatoire avant toute saisine juridictionnelle

doter le fonds d'une action récursoire contre un producteur d'OGM

---

---

Adresse de cet article : <https://infogm.org/rapport-de-la-mission-dinformation-sur-les-enjeux-des-essais-et-de-lutilisation-des-ogm/>