



EURÓPAI BIZOTTSÁG

Brüsszel, 2024.10.9
C(2024) 7100 final

Őexcellenciája Szijjártó Péter
Külgazdasági és külügyminiszter
Külgazdasági és
Külügyminisztérium
Bem rakpart 47.
HU - 1027 Budapest

Tárgy: 2024/0394/HU számú értesítés

Törvénytervezet a laboratóriumi hús előállításának és forgalomba hozatalának tilalmáról

Részletes vélemény kiadása az (EU) 2015/1535 irányelv 6. cikkének (2) bekezdése értelmében

Tisztelt Uram!

Az (EU) 2015/1535 irányelvben¹ meghatározott értesítési eljárás keretében a magyar hatóságok 2024. július 10-én értesítették a Bizottságot a „**Törvénytervezet a laboratóriumi hús előállításának és forgalomba hozatalának tilalmáról**” című törvénytervezetről (a továbbiakban: a bejelentett tervezet).

Az értesítési üzenet szerint a bejelentett tervezet célja tilalom bevezetése a laboratóriumi hús előállítására és forgalomba hozatalára vonatkozóan az emberi egészség és a környezet védelmével, az agrárium fenntartható termelésével és a hagyományos vidéki életforma megőrzésével kapcsolatos aggályok eloszlátása érdekében.

A bejelentett tervezet vizsgálata alapján a Bizottság az alábbi részletes véleményt adja ki.

A bejelentett tervezet 1. §-a a következőképpen határozza meg a laboratóriumi hús fogalmát:

„E törvény alkalmazásában laboratóriumi hús: állati sejtekből vagy szövetből mesterséges körülmények között, az élő szervezeten kívül izolált vagy előállított termék.”

¹ Az Európai Parlament és a Tanács (EU) 2015/1535 irányelve (2015. szeptember 9.) a műszaki szabályokkal és az információs társadalom szolgáltatásaira vonatkozó szabályokkal kapcsolatos információszolgáltatási eljárás megállapításáról (HL L 241., 2015.9.17., 1. o.).

A bejelentett tervezet 2. §-a kimondja, hogy:

„Az orvosi és az állatgyógyászati célú felhasználás kivételével tilos a laboratóriumi hús, valamint a laboratóriumi húst összetevőként tartalmazó termék előállítása és forgalomba hozatala.”

Az „új élelmiszer” fogalmát az (EU) 2015/2283 rendelet² 3. cikke (2) bekezdésének a) pontja a következőképpen határozza meg: *„bármely olyan élelmiszer, amely 1997. május 15. előtt az Unión belül nem került jelentős mértékben emberi fogyasztásra történő felhasználásra (a tagállamok uniós csatlakozásának időpontjaitól függetlenül), és amely [a felsorolt kategóriák közül] egybe beletartozik”*. A két feltételt kumulatívnak kell tekinteni.

A tenyésztett hús tekintetében az említett rendelet 3. cikke (2) bekezdése a) pontjának vi. alpontja szerinti egyedi kategória a következőket foglalja magában: *„állatokból, növényekből, mikroorganizmusokból, gombákból vagy algákból származó sejt- vagy szövetkultúrákból álló, azokból izolált vagy előállított élelmiszerek”*.

A bejelentett tervezet 1. §-ában meghatározott laboratóriumi hús megfelel mindkét kumulatív feltételnek, ezért új élelmiszernek tekintendő.

Az (EU) 2015/2283 rendelettel összhangban minden új élelmiszer forgalomba hozatal előtti engedélyezési eljárás tárgyát képezi, amely magában foglalja az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság (EFSA) által végzett biztonsági értékelést is. Az új élelmiszert – annak engedélyezését követően – felveszik az új élelmiszereknek az (EU) 2017/2470 bizottsági végrehajtási rendelettel³ létrehozott uniós jegyzékébe, és az új élelmiszer forgalmazható lesz az Unióban. Egyelőre egyetlen laboratóriumi húskészítményre sem adtak ki engedélyt, ezért az (EU) 2015/2283 rendelet 6. cikkével összhangban ezek a termékek nem hozhatók forgalomba az Unión belül. A tilalom ezért szükségtelen, mivel jelenleg a forgalmazásra vonatkozó tilalom az uniós jogból ered, és az Unió egész területére alkalmazandó.

Ennek kapcsán a Bizottság megjegyzi, hogy az EFSA által az új élelmiszerek engedélyezési eljárása keretében elvégzendő tudományos értékelés célja annak biztosítása, hogy az EU piacán forgalomba hozandó élelmiszerek biztonságosak legyenek, és ne jelentsenek kockázatot az emberi egészségre nézve.

A tilalom ezért indokolatlan, mivel meggátolhatja az új élelmiszerek uniós szintű harmonizált engedélyezési eljárását, amely magában foglalja az EFSA tudományos értékelését is.

A fent említett okokból a Bizottság az (EU) 2015/1535 irányelv 6. cikkének (2) bekezdésében előírtak szerint részletes véleményt ad ki arról, hogy a bejelentett tervezet 2. §-a nem felel meg az (EU) 2015/2283 rendelet II–VI. fejezetében az új élelmiszerek engedélyezési eljárására vonatkozóan meghatározott rendelkezéseknek.

² Az Európai Parlament és a Tanács (EU) 2015/2283 rendelete (2015. november 25.) az új élelmiszerekről, az 1169/2011/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet módosításáról, valamint a 258/97/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet és az 1852/2001/EK bizottsági rendelet hatályon kívül helyezéséről (HL L 327., 2015.12.11., 1. o.).

³ A Bizottság (EU) 2017/2470 végrehajtási rendelete (2017. december 20.) az új élelmiszerek uniós jegyzékének az új élelmiszerekről szóló (EU) 2015/2283 európai parlamenti és tanácsi rendelet alapján történő megállapításáról (HL L 351., 2017.12.30., 72. o.).

Ezzel összefüggésben a Bizottság fel kívánja kérni a magyar hatóságokat annak tisztázására, hogy jelenleg létezik-e bármilyen laboratóriumi húskészítmény a magyar piacon, vagy a bejelentett intézkedést azért dolgozták ki, hogy megakadályozzák annak forgalomba hozatalát a magyar piacon.

A Bizottság emlékezteti a magyar hatóságokat arra, hogy az (EU) 2015/1535 irányelv 6. cikkének (2) bekezdése értelmében a részletes vélemény kiadása arra kötelezi az érintett műszakisabály-tervezetet kidolgozó tagállamot, hogy annak elfogadását az értesítés időpontjától számított hat hónappal elhalassza.

Ez a szünetelési időszak így módon 2025. január 13-án ér véget.

A Bizottság felhívja továbbá a magyar hatóságok figyelmét arra, hogy a fent említett rendelkezés értelmében a részletes vélemény címzettjeként eljáró tagállam köteles jelentést tenni a Bizottságnak arról, hogy milyen intézkedéseket tervez tenni a részletes vélemény alapján.

Amennyiben a magyar hatóságok nem teljesítik az (EU) 2015/1535 irányelvben előírt kötelezettségeiket, illetve amennyiben a megfontolás tárgyát képező műszakisabály-tervezet szövege a fent említett kifogások figyelembevétele nélkül kerül elfogadásra, vagy egyéb módon sérti az európai uniós jogot, a Bizottság az Európai Unió működéséről szóló szerződés 258. cikke alapján eljárást indíthat.

Tisztelettel,

a Bizottság részéről

Stella Kyriakides
a Bizottság tagja

