



Bruxelles, 9. lipnja 2026.  
(OR. en)

9805/26  
ADD 2

---

---

Međuinstitucijski predmet:  
2025/0405 (COD)

---

---

SAN 355  
PHARM 96  
AGRI 427  
AGRILEG 139  
ENV 581  
CODEC 1037  
BIOTECH 65

#### NAPOMENA

---

Od: Glavno tajništvo Vijeća  
Za: Vijeće

---

Predmet: Prijedlog DIREKTIVE EUROPSKOG PARLAMENTA I VIJEĆA o izmjeni  
direktiva 2001/18/EZ i 2010/53/EU u pogledu stavljanja na tržište genetski  
modificiranih mikroorganizama i obrade organa  
– opći pristup  
= izjava Republike Bugarske

---

Republika Bugarska zatražila je da se izjava u nastavku unese u zapisnik Vijeća.

**IZJAVA REPUBLIKE BUGARSKE**

**o**

**Prijedlogu DIREKTIVE EUROPSKOG PARLAMENTA I VIJEĆA o izmjeni direktiva  
2001/18/EZ i 2010/53/EU u pogledu stavljanja na tržište genetski modificiranih  
mikroorganizama i obrade organa – opći pristup**

Republika Bugarska podupire reviziju postojećeg regulatornog okvira za genetski modificirane mikroorganizme, pod uvjetom da se očuva predostrožni pristup i osigura visoka razina zaštite zdravlja ljudi, zdravlja životinja i okoliša, u skladu s načelom predostrožnosti, znanstvenim dokazima i proporcionalnosti.

Bugarska pozdravlja napore ciparskog predsjedništva da se postigne uravnoteženiji i pravno jasniji kompromisni tekst. Posebno pozdravljamo unesena pojašnjenja u pogledu uloge nadležnih tijela država članica, praćenja i ograničenja delegiranih ovlasti Komisije. Smatramo da ti elementi doprinose poboljšanju ravnoteže između poticanja inovacija i održavanja visoke razine zaštite zdravlja i okoliša.

Europska unija trebala bi ostati globalno konkurentna uz istodobno očuvanje visokih standarda sigurnosti i povjerenja javnosti. U tom kontekstu ubrzanje ili pojednostavnjenje postupaka ne bi smjelo dovesti do slabljenja procjene rizika, nadzornih ovlasti nadležnih tijela ili sustava upravljanja rizicima u cjelini.

Bugarska smatra da je posebno važno da koncept priznate pretpostavke sigurnosti ne zamijeni posebnu procjenu rizika pojedinačnog genetski modificiranog mikroorganizma, među ostalim u pogledu značajki genetske modifikacije, uvjeta upotrebe i primateljskog okoliša. Također naglašavamo važnost praćenja nakon stavljanja na tržište kao ključnog elementa regulatornog okvira te bi se izuzeća od njega trebala odobravati samo na temelju propisno opravdanih znanstvenih razloga i nakon procjene nadležnog tijela.

S obzirom na dinamičan razvoj znanosti u tom području i postojanje elemenata znanstvene nesigurnosti, Bugarska smatra da bi se svaki budući razvoj regulatornog okvira, među ostalim putem delegiranih ili provedbenih akata, trebao temeljiti na najnovijim znanstvenim dokazima, transparentnom obrazloženju i aktivnom sudjelovanju država članica.

Bugarska uvažava činjenicu da su za niz država članica pitanja povezana s genetski modificiranim mikroorganizmima i dalje osjetljiva iz znanstvene i regulatorne perspektive te perspektive javne politike. Stoga smatramo da je posebno važno da se ravnoteža postignuta u Vijeću očuva tijekom predstojećih međuinstitucijskih pregovora.

U tom kontekstu i s obzirom na važna poboljšanja koja je u tekst unijelo ciparsko predsjedništvo, Bugarska može poduprijeti opći pristup. Istodobno pozivamo Komisiju, predstojeće predsjedništvo i Europski parlament da očuvaju postignutu ravnotežu i podrže ključne elemente stajališta Vijeća koji se odnose na znanstvene dokaze, ulogu država članica i održavanje visoke razine zaštite zdravlja i okoliša tijekom predstojećih pregovora u okviru trijaloga.

