

BELGISCHE KAMER VAN  
VOLKSVERTEGENWOORDIGERS

21 maart 2019

**RESOLUTIE**

**betreffende de hormoonverstorende stoffen**

TEKST AANGENOMEN  
IN PLENAIRE VERGADERING

---

CHAMBRE DES REPRÉSENTANTS  
DE BELGIQUE

21 mars 2019

**RÉSOLUTION**

**relative aux perturbateurs endocriniens**

TEXTE ADOPTÉ  
EN SÉANCE PLÉNIÈRE

---

**KAMER VAN VOLKSVERTEGENWOORDIGERS**

*Stukken:*

**Doc 54 1367/ (2014/2015):**

- 001: Voorstel van resolutie van de dames Gerkens en Dedry c.s.
- 002: Amendementen.
- 003: Wijziging indiener.
- 004 en 005: Amendementen.
- 006: Verslag.
- 007: Tekst aangenomen door de commissie.

**Zie ook:**

*Integraal verslag:*

21 maart 2019

**CHAMBRE DES REPRÉSENTANTS**

*Documents:*

**Doc 54 1367/ (2014/2015):**

- 001: Proposition de résolution de Mmes Gerkens et Dedry et consorts.
- 002: Amendements.
- 003: Modification auteur.
- 004 et 005: Amendements.
- 006: Rapport.
- 007: Texte adopté par la commission.

**Voir aussi:**

*Compte rendu intégral:*

21 mars 2019

10889

DE KAMER VAN VOLKSVERTEGENWOORDIGERS,

A. gelet op Richtlijn 98/24/EG van de Raad van 7 april 1998 betreffende de bescherming van de gezondheid en de veiligheid van werknemers tegen risico's van chemische agentia op het werk;

B. gelet op Verordening (EG) nr. 178/2002 van het Europees Parlement en de Raad van 28 januari 2002 tot vaststelling van de algemene beginselen en voorschriften van de levensmiddelenwetgeving, tot oprichting van een Europese Autoriteit voor voedselveiligheid en tot vaststelling van procedures voor voedselveiligheidsaangelegenheden;

C. gelet op Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad van 18 december 2006 inzake de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH), tot oprichting van een Europees Agentschap voor chemische stoffen, houdende wijziging van Richtlijn 1999/45/EG en houdende intrekking van Verordening (EEG) nr. 793/93 van de Raad en Verordening (EG) nr. 1488/94 van de Commissie alsmede Richtlijn 76/769/EEG van de Raad en de Richtlijnen 91/155/EEG, 93/67/EEG, 93/105/EG en 2000/21/EG van de Commissie;

D. gelet op Verordening (EG) nr. 1332/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 inzake voedingsenzymen en tot wijziging van Richtlijn 83/417/EEG van de Raad, Verordening (EG) nr. 1493/1999 van de Raad, Richtlijn 2000/13/EG, Richtlijn 2001/112/EG van de Raad en Verordening (EG) nr. 258/97;

E. gelet op Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 21 oktober 2009 betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen en tot intrekking van de Richtlijnen 79/117/EEG en 91/414/EEG van de Raad,

F. gelet op Richtlijn 2009/48/EG van het Europees Parlement en de Raad van 18 juni 2009 betreffende de veiligheid van speelgoed;

G. gelet op Richtlijn 2009/128/EG van het Europees Parlement en de Raad van 21 oktober 2009 tot vaststelling van een kader voor communautaire actie ter verwezenlijking van een duurzaam gebruik van pesticiden;

H. gelet op Verordening (EG) nr. 1223/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 30 november 2009 betreffende cosmetische producten;

I. gelet op Verordening (EU) nr. 10/2011 van de Commissie van 14 januari 2011 betreffende materialen

LA CHAMBRE DES REPRÉSENTANTS,

A. vu la directive 98/24/CE du Conseil du 7 avril 1998 concernant la protection de la santé et de la sécurité des travailleurs contre les risques liés à des agents chimiques sur le lieu de travail;

B. vu le règlement (CE) n° 178/2002 du Parlement européen et du Conseil du 28 janvier 2002 établissant les principes généraux et les prescriptions générales de la législation alimentaire, instituant l'Autorité européenne de sécurité des aliments et fixant des procédures relatives à la sécurité des denrées alimentaires;

C. vu le règlement (CE) n° 1907/2006 du Parlement européen et du Conseil du 18 décembre 2006 concernant l'enregistrement, l'évaluation et l'autorisation des substances chimiques, ainsi que les restrictions applicables à ces substances (REACH), instituant une Agence européenne des produits chimiques, modifiant la directive 1999/45/CE et abrogeant le règlement (CEE) n° 793/93 du Conseil et le règlement (CE) n° 1488/94 de la Commission ainsi que la directive 76/769/CEE du Conseil et les directives 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CE et 2000/21/CE de la Commission;

D. vu le règlement (CE) n° 1332/2008 du Parlement européen et du Conseil du 16 décembre 2008 concernant les enzymes alimentaires et modifiant la directive 83/417/ CEE du Conseil, le règlement (CE) n° 1493/1999 du Conseil, la directive 2000/13/CE, la directive 2001/112/ CE du Conseil et le règlement (CE) n° 258/97;

E. vu le règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques,

F. vu la directive 2009/48/CE du Parlement européen et du Conseil du 18 juin 2009 relative à la sécurité des jouets;

G. vu la directive 2009/128/CE du Parlement européen et du Conseil du 21 octobre 2009 instaurant un cadre d'action communautaire pour parvenir à une utilisation des pesticides compatible avec le développement durable;

H. vu le règlement (CE) n° 1223/2009 du Parlement européen et du Conseil du 30 novembre 2009 relatif aux produits cosmétiques;

I. vu le règlement (UE) n° 10/2011 de la Commission du 14 janvier 2011 concernant les matériaux et objets

en voorwerpen van kunststof, bestemd om met levensmiddelen in contact te komen;

J. gelet op Verordening (EU) nr. 528/2012 van het Europees Parlement en de Raad van 22 mei 2012 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruik van biociden;

K. gelet op de invoering van artikel 7bis en, in het bijzonder, van duurzame ontwikkeling in de Grondwet als een algemene doelstelling van het overheidsbeleid;

L. gelet op artikel 23 van de Grondwet, dat betrekking heeft op het recht van elke burger om een menswaardig leven te leiden en dat een hele reeks fundamentele rechten omvat zoals het recht op bescherming van de gezondheid en op geneeskundige bijstand alsook het recht op de bescherming van een gezond leefmilieu;

M. gelet op artikel 3/1 van de wet van 24 januari 1977 betreffende de bescherming van de gezondheid van de gebruikers op het stuk van de voedingsmiddelen en andere producten<sup>1</sup>, ingevolge waarvan “de handel of het in de handel brengen en de fabricage van voor voedingsmiddelen voor kinderen van 0 tot 3 jaar bestemde verpakkingen die bisfenol A bevatten”, verboden zijn;

N. gelet op het koninklijk besluit van 24 mei 1982 houdende reglementering van het in de handel brengen van stoffen die gevaarlijk kunnen zijn voor de mens of voor zijn leefmilieu,

O. gelet op het koninklijk besluit van 11 januari 1993 tot regeling van de indeling, de verpakking en het kenmerken van gevaarlijke mengsels met het oog op het op de markt brengen of het gebruik ervan;

P. gelet op artikel 6 van de wet van 4 augustus 1996 betreffende het welzijn van de werknemers bij de uitvoering van hun werk, dat bepaalt dat iedere werknemer in zijn doen en laten op de arbeidsplaats, overeenkomstig zijn opleiding en de door de werkgever gegeven instructies, naar zijn beste vermogen zorg moet dragen voor zijn eigen veiligheid en gezondheid en deze van de andere betrokken personen. Daartoe moeten de werknemers vooral op de juiste wijze gebruik maken van de machines, toestellen, gereedschappen, gevaarlijke stoffen, vervoermiddelen en andere middelen;

Q. gelet op artikel 3 van de wet van 21 december 1998 betreffende de productnormen ter bevordering van

en matière plastique destinés à entrer en contact avec des denrées alimentaires;

J. vu le règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides;

K. vu l'inscription de l'article 7bis et en particulier, du développement durable dans la Constitution en tant qu'objectif général de politique publique;

L. vu l'article 23 de la Constitution qui concerne le droit de chaque citoyen à mener une vie conforme à la dignité humaine et qui comprend toute une série de droits fondamentaux tels que le droit à la protection de la santé et à l'aide médicale ainsi que le droit à la protection d'un environnement sain;

M. vu l'article 3/1 de la loi du 24 janvier 1977 relative à la protection de la santé des consommateurs en ce qui concerne les denrées alimentaires et les autres produits<sup>1</sup>, qui interdit le commerce ou la mise dans le commerce et la fabrication de contenants destinés aux denrées alimentaires pour les enfants de 0 à 3 ans et contenant du bisphénol A;

N. vu l'arrêté royal du 24 mai 1982 réglementant la mise sur le marché de substances pouvant être dangereuses pour l'homme ou son environnement,

O. Vu l'arrêté royal du 11 janvier 1993 réglementant la classification, l'emballage et l'étiquetage des mélanges dangereux en vue de leur mise sur le marché ou de leur emploi;

P. vu l'article 6 de la loi du 4 août 1996 relative au bien-être des travailleurs lors de l'exécution de leur travail, qui dispose qu'il incombe à chaque travailleur de prendre soin, selon ses possibilités, de sa sécurité et de sa santé ainsi que de celles des autres personnes concernées du fait de ses actes ou des omissions au travail, conformément à sa formation et aux instructions de son employeur. À cet effet, les travailleurs doivent en particulier utiliser correctement les machines, appareils, outils, substances dangereuses, équipements de transport et autres moyens;

Q. vu l'article 3 de la loi du 21 décembre 1998 relative aux normes de produits ayant pour but la promotion de

<sup>1</sup> Ingevoegd bij de wet van 4 september 2012 tot wijziging van de wet van 24 januari 1977 betreffende de bescherming van de gezondheid van de gebruikers op het stuk van de voedingsmiddelen en andere producten, teneinde bisfenol A te verbieden in verpakkingen voor voedingsmiddelen.

<sup>1</sup> Inséré par la loi du 4 septembre 2012 modifiant la loi du 24 janvier 1977 relative à la protection de la santé des consommateurs en ce qui concerne les denrées alimentaires et les autres produits, visant à interdire le bisphénol A dans les contenants de denrées alimentaires.

duurzame productie- en consumptiepatronen en ter bescherming van het leefmilieu, de volksgezondheid en de werknemers, dat tot doel heeft duurzame productie- en consumptiepatronen aan te moedigen en te promoten door middel van productnormen en, in het bijzonder, de volksgezondheid te beschermen tegen de schadelijke gevolgen van of de risico's op schadelijke gevolgen van bepaalde producten die op de markt worden gebracht of die worden uitgevoerd naar landen die geen lid zijn van de Europese Gemeenschap;

R. gelet op het koninklijk besluit van 13 november 2011 tot vaststelling van de retributies en bijdragen verschuldigd aan het begrotingsfonds voor de grondstoffen en de producten;

S. gelet op het koninklijk besluit van 7 september 2012 tot vaststelling van de taal op het etiket en op het veiligheidsinformatieblad van stoffen en mengsels, en tot aanwijzing van het Nationaal Centrum ter voorkoming en behandeling van intoxicaties als orgaan bedoeld in artikel 45 van Verordening (EG) nr. 1272/2008;

T. gelet op de goedkeuring in 2002 van het Nationaal Actieplan Leefmilieu-Gezondheid (NEHAP) in het kader van het plan Milieu-Gezondheid van de Wereldgezondheidsorganisatie;

U. gelet op het samenwerkingsakkoord van 17 oktober 2011 tussen de Federale Staat, het Vlaams Gewest, het Waals Gewest en het Brussels Hoofdstedelijk Gewest betreffende de registratie, en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH);

V. gelet op de Strategische aanpak voor het internationale beheer van chemische producten van de Verenigde Naties, waarbij de hormoonverstorende stoffen tot de belangrijkste thema's behoren;

W. gelet op de ontwikkeling van geharmoniseerde testmethoden om hormoonverstoorders te identificeren en gelet op de door de OESO ontwikkelde richtsnoeren;

X. gelet op het informatieverslag van de Senaat betreffende de noodzakelijke samenwerking tussen de federale overheid, de Gemeenschappen en de Gewesten inzake de preventie en de eliminatie van hormoonverstorende stoffen in de consumptie, met het oog op de bevordering van de volksgezondheid (Stuk nr. 6-303/2); gelet op de wetenschappelijke onderbouwing van en de talrijke aanbevelingen in dit informatieverslag;

Y. gelet op het feit dat de federale overheid bevoegd is (1) inzake volksgezondheidsbeleid (etikettering van de voedingsmiddelen, nationale preventiemaatregelen,

modes de production et de consommation durables et la protection de l'environnement, de la santé et des travailleurs, qui vise à encourager et à promouvoir des modes de production et de consommation durables au moyen de normes de produits et, en particulier, de protéger la santé publique contre les effets ou risques d'effets nocifs de certains produits mis sur le marché ou exportés vers des pays non membres de la Communauté européenne;

R. vu l'arrêté royal du 13 novembre 2011 fixant les rétributions et cotisations dues au Fonds budgétaire des matières premières et des produits;

S. vu l'arrêté royal du 7 septembre 2012 fixant la langue sur l'étiquette et sur la fiche de données de sécurité des substances et mélanges, et désignant le Centre national de prévention et de traitement des intoxications en tant qu'organisme au sens de l'article 45 du règlement (CE) n° 1272/2008;

T. vu l'adoption en 2002 d'un Plan d'action national Environnement et Santé (NEHAP) dans le cadre du plan Environnement-Santé de l'OMS;

U. vu l'accord de coopération du 17 octobre 2011 entre l'État fédéral, la Région flamande, la Région wallonne et la Région de Bruxelles-Capitale relatif à l'enregistrement, l'évaluation et l'autorisation des substances chimiques ainsi qu'aux restrictions applicables à ces substances (REACH);

V. considérant l'Approche stratégique de la gestion internationale des produits chimiques des Nations-Unies qui classe les perturbateurs endocriniens parmi les thématiques les plus importantes;

W. considérant le développement de méthodes d'essai harmonisées afin d'identifier les perturbateurs endocriniens et les lignes directrices élaborées par l'OCDE;

X. considérant le Rapport d'information du Sénat concernant la nécessaire collaboration entre l'autorité fédérale, les Communautés et les Régions en ce qui concerne la prévention et l'élimination de perturbateurs endocriniens présents dans les produits de consommation, en vue de promouvoir la santé publique (doc. 6-303/2); considérant l'assise scientifique et les nombreuses recommandations du Rapport en question;

Y. considérant que l'Autorité fédérale est compétente (1) en matière de politique de santé publique (étiquetage des denrées alimentaires, mesures

crisisbeleid ingeval een pandemie dringende maatregelen vereist); (2) inzake leefmilieu en waterbeleid in het kader van de vaststelling van de productnormen (samen met de gewesten) en in het kader van de bescherming tegen ioniserende straling, met inbegrip van radioactief afval; (3) inzake landbouw en zeevisserij in het kader van de vaststelling van en het toezicht op de normen betreffende de kwaliteit van de grondstoffen en van de plantaardige producten, betreffende de dierengezondheid en de kwaliteit van de voedingsproducten, teneinde de veiligheid van de voedselketen te waarborgen; (4) inzake bescherming van de consument; (5) inzake mededingingsrecht en wetgeving betreffende de handelspraktijken<sup>2</sup>; (6) inzake handelsrecht en vennootschapsrecht; (7) inzake industriële en intellectuele eigendom; (8) inzake sociale zekerheid; (9) inzake openbare werken en transport in het kader van de regelgeving betreffende het vervoer van dierlijke stoffen die een gevaar vormen voor de bevolking, het vervoer van radioactief materiaal en het vervoer van ontplofbare stoffen; (10) inzake wetenschappelijk onderzoek dat noodzakelijk is voor de uitoefening van haar eigen bevoegdheden;

Z. gelet op het feit dat de Wereldgezondheidsorganisatie (WHO) een hormoonverstoorder definieert als “an exogenous substance or mixture that alters function(s) of the endocrine system and consequently causes adverse health effects in an intact organism, or its progeny, or (sub)populations”;

Z/1. gelet op de verslagen van de WHO van 2002 en 2012;

Z/2. gelet op de bezorgdheid van de wetenschappelijke wereld over de gevolgen van de hormoonverstoorders voor de volksgezondheid; gelet op het feit dat de databank van het Amerikaanse Environmental Protection Agency (EPA) 140 000 chemische stoffen telt, waarvan er 10 000 als mogelijke hormoonverstoorders gecatalogiseerd staan; gelet op het feit dat tot op heden slechts 1 300 stoffen werden onderzocht op mogelijke hormoonverstorende eigenschappen;

Z/3. overwegende dat het Europees Agentschap voor chemische stoffen (ECHA), dat informatie verzamelt over de chemische stoffen die in Europa worden geproduceerd en ingevoerd, over een register van meer dan 120 000 chemische stoffen beschikt;

prophylactiques nationales, politique de crise dans l'éventualité où une pandémie nécessiterait des mesures urgentes); (2) en matière d'environnement et politique de l'eau dans le cadre de l'établissement des normes de produits (avec les Régions) et de la protection contre les radiations ionisantes, en ce compris les déchets radioactifs; (3) en matière d'agriculture et de pêche maritime dans le cadre de l'établissement et du contrôle des normes relatives à la qualité des matières premières et des produits végétaux, à la santé des animaux et à la qualité des produits alimentaires afin d'assurer la sécurité de la chaîne alimentaire; (4) en matière de protection du consommateur; (5) en matière de droit de la concurrence et de la législation relative aux pratiques du commerce<sup>2</sup>; (6) en matière de droit commercial et de droit des sociétés; (7) en matière de propriété industrielle et intellectuelle; (8) en matière de sécurité sociale; (9) en matière de travaux publics et de transports dans le cadre de réglementations de transport de matières animales présentant un danger pour la population, de transport de matières radioactives et de transport de matières explosives; (10) en matière de recherche scientifique nécessaire à l'exercice de ses propres compétences;

Z. considérant que selon la définition de l'Organisation mondiale de la Santé (OMS), “un perturbateur endocrinien est une substance ou un mélange exogène altérant les fonctions du système endocrinien et induisant des effets nocifs sur la santé d'un organisme intact, de ses descendants ou sein de sous-populations”;

Z/1. considérant les rapports de l'OMS de 2002 et 2012;

Z/2. considérant la préoccupation de la communauté scientifique concernant l'impact des perturbateurs endocriniens sur la santé publique; Considérant que la banque de données de l'Agence américaine pour la protection de l'environnement (EPA) répertorie 140 000 substances chimiques existantes parmi lesquelles 10 000 sont cataloguées comme “perturbateurs endocriniens potentiels”; considérant que seules 1300 substances environ ont été testées jusqu'à ce jour quant à d'éventuelles propriétés perturbatrices pour le système endocrinien;

Z/3. considérant que l'Agence européenne des produits chimiques (ECHA) qui collecte des informations sur les substances chimiques fabriquées et importées en Europe, possède quant à elle un répertoire de plus de 120 000 substances chimiques;

<sup>2</sup> Er dient te worden opgemerkt dat de toekenning van kwaliteitslabels en oorsprongbenamingen van regionale of lokale aard aangelegenheden zijn waarvoor de Gewesten bevoegd zijn.

<sup>2</sup> A noter que l'attribution des labels de qualité et les appellations d'origine, de caractère régional ou local relèvent toutefois de la compétence des Régions.

Z/4. overwegende dat in de Scandinavische landen, onder impuls van Denemarken en Zweden, goede praktijken zijn ingevoerd, met name op het gebied van de regelgeving, de bewustmaking en de kennisverdieping omtrent het onderwerp;

Z/5. overwegende dat de hormoonverstorende stoffen een belangrijk maatschappelijk probleem vormen voor de volksgezondheid;

Z/6. overwegende dat de Europese Unie (EU) de gevolgen van hormoonverstorende stoffen voor de volksgezondheid in Europa heeft geëvalueerd en de schade wordt geraamd op 157 miljard euro per jaar<sup>3</sup>; dat de Health and Environment Alliance (HEAL) van mening is dat als er geen actie wordt ondernomen, de kosten alleen maar zullen stijgen;

Z/7. overwegende dat de grootste aandacht moet worden besteed aan de bijzonder kwetsbare doelgroepen; dat tot die doelgroepen de zwangere vrouwen, de kinderen van 0 tot 3 jaar, alsook de jonge kinderen en de adolescenten behoren; dat de gevolgen van de inname van hormoonverstorende stoffen tijdens de ontwikkeling van de foetus en gedurende de gehele groefase het ernstigst kunnen zijn en onder andere de neurocerebrale ontwikkeling en het voortplantingssysteem kunnen aantasten;

Z/8. overwegende dat de hormoonverstorende stoffen met name een invloed kunnen hebben op het ontstaan van borstkanker; België voert, wat die aandoening betreft, de Europese statistieken aan;

Z/9. gelet op zowel het beginsel van goed beheer (1), dat onder de verantwoordelijkheid van de beleidsmakers valt, als het voorzorgsbegin (2), dat elke actie/ beslissing moet sturen bij het nemen van maatregelen ter bestrijding van de hormoonverstorende stoffen;

Z/10. overwegende dat de federale overheid en de deelstaatregeringen, in overleg met wetenschappers, het maatschappelijk middenveld en het bedrijfsleven, een gezamenlijk nationaal actieplan inzake hormoonverstorende stoffen moeten opstellen;

Z/11. overwegende dat het Instituut voor de toekomst (zie het regeerakkoord 2014 – 2019) binnenkort zal worden opgericht; dit Instituut zal meer bepaald

<sup>3</sup> Voor de geraamde schade worden verschillende bedragen naar voren geschoven. De Hoge Gezondheidsraad noemt het bedrag van 150 miljard euro op jaarrichting, terwijl sommige deskundigen (met name Gabriël Devrindt) spreken van 195 miljard euro. In ieder geval wordt aangenomen dat deze ramingen nog een onderschatting zijn van de negatieve gevolgen voor de volksgezondheid.

Z/4. considérant les bonnes pratiques mises en place dans les pays scandinaves avec à leur tête le Danemark et la Suède, notamment au niveau de la réglementation, de la sensibilisation et de l'augmentation de leurs connaissances en la matière,

Z/5. considérant que la problématique des perturbateurs endocriniens constitue un enjeu de société majeur en matière de santé publique;

Z/6. considérant que l'Union européenne (UE) a évalué l'impact des perturbateurs endocriniens sur la santé publique en Europe et que le préjudice est estimé à 157 milliards d'euros par an<sup>3</sup>; considérant que la Health and Environment Alliance (HEAL) pense que si aucune action n'est entreprise, les coûts ne feront que grimper;

Z/7. considérant que la plus grande attention doit être accordée aux groupes cibles particulièrement vulnérables; considérant que par groupes cibles, il faut entendre les femmes enceintes, les enfants entre 0 et 3 ans ainsi que les jeunes enfants et adolescents; considérant que c'est durant le développement fœtal et pendant toute la phase de croissance que les conséquences de l'ingestion de perturbateurs endocriniens peuvent être les plus graves et avoir des répercussions sur le développement neuro-cérébral, sur l'appareil reproducteur, etc.;

Z/8. considérant en particulier l'incidence que peuvent avoir les perturbateurs endocriniens sur le cancer du sein, la Belgique arrivant en tête du classement européen;

Z/9. considérant à la fois le principe de bonne gestion (1) qui incombe aux décideurs politiques ainsi que le principe de précaution (2) qui doit mener toute action/toute décision relative à la mise en place de mesures relatives à la lutte contre les perturbateurs endocriniens;

Z/10. considérant la nécessité de l'élaboration d'un plan d'action national conjoint sur les perturbateurs endocriniens par l'Autorité fédérale et les gouvernements des entités fédérées, en concertation avec les scientifiques, la société civile et les entreprises;

Z/11. considérant la création prochaine de l'Institut du Futur (accords de gouvernement 2014 et 2019) qui sera chargé notamment de coordonner la concertation

<sup>3</sup> Différents montants sont avancés quant au préjudice estimé. Le Conseil supérieur de la santé cite le montant de 150 milliards d'euros sur base annuelle tandis que certains experts (notamment Gabriël Devrindt) parlent de 195 milliards. Quoi qu'il en soit, on part du principe qu'il s'agit encore d'une sous-estimation de l'incidence sur la santé publique.

worden gelast het overleg inzake hormoonverstorende stoffen tussen de verschillende bevoegde overheden te coördineren, alsook toe te zien op de samenwerking met de buitenlandse kenniscentra inzake hormoonverstorende stoffen;

Z/12. overwegende dat het wetenschappelijk onderzoek en de opleiding van onze toekomstige gezondheidswerkers door dit vraagstuk een heel bijzondere dimensie krijgen;

Z/13. overwegende dat het effect van de hormoonverstorende stoffen niet altijd in verhouding staat tot de dosis ervan; overwegende dat de opname van hormoonverstorende stoffen in lage doses en de blootstelling eraan leiden tot chronische toxiciteit; gelet op het epigenetisch en het cocktail-effect van de hormoonverstorende stoffen;

Z/14. overwegende dat bovenal moet worden gepleit voor een Europees beleid ter zake, want om echt efficiënt te zijn, moeten de regelgevingen betreffende een zo belangrijke bedreiging voor de volksgezondheid van dat beleidsniveau uitgaan, op basis van nauwkeurige, ambitieuze en horizontale criteria;

Z/15. overwegende dat België op Europees niveau een voortrekkersrol moet vervullen, teneinde de ten-uitvoerlegging van structurele maatregelen inzake hormoonverstorende stoffen te bevorderen;

Z/16. overwegende dat het publiek moet weten dat er hormoonverstorende stoffen worden gebruikt aangezien de volksgezondheid in het gedrang is, en, meer algemeen, overwegende algemeen dat een verbod kan worden opgelegd voor het verwerken van hormoonverstorende stoffen in producten die het zonder die stoffen kunnen stellen;

#### VERZOEKTE FEDERALE REGERING:

##### 1. wat het algemeen beleid betreft:

a) in afwachting van de oprichting van het Instituut voor de toekomst, de gemeenschappelijke Cel Leefmilieu-Volksgezondheid, opgericht in het kader van het Belgisch Nationaal Actieplan Leefmilieu-Gezondheid (NEHAP), te belasten met de coördinatie van de werkzaamheden;

b) samen met de deelstaten een nationaal actieplan inzake hormoonverstorende stoffen uit te werken, in overleg met wetenschappers, de ondernemingen en het middenveld met als doel de blootstelling aan hormoonverstoorders te verminderen;

relative aux perturbateurs endocriniens entre les différentes autorités compétentes et de veiller à la coopération avec les centres d'expertise en matière de perturbateurs endocriniens des pays étrangers;

Z/12. considérant qu'à travers cette problématique, la recherche scientifique et la formation de nos futurs praticiens en matière de soins de santé prennent une dimension toute particulière;

Z/13. considérant que l'effet des perturbateurs endocriniens n'est pas toujours proportionnel à la dose; considérant que l'absorption de faibles doses de perturbateurs endocriniens et l'exposition à celles-ci entraînent une toxicité chronique; considérant les effets épigénétique et cocktail des perturbateurs endocriniens;

Z/14. considérant qu'il faille avant tout plaider pour une politique européenne en la matière car en effet, afin d'être véritablement efficientes, les réglementations à propos d'un enjeu de santé publique aussi important doivent émaner de ce niveau de pouvoir, au travers de critères précis, ambitieux et horizontaux;

Z/15. considérant que la Belgique doit jouer un rôle pionnier au niveau européen afin de promouvoir la mise en œuvre de mesures structurelles en matière de perturbateurs endocriniens;

Z/16. considérant que le grand public doit être au courant de la présence de perturbateurs endocriniens dès lors que se pose un risque pour la santé publique; considérant de façon générale que l'on puisse interdire les perturbateurs endocriniens dans les produits où ils ne sont pas nécessaires;

#### DEMANDE AU GOUVERNEMENT FÉDÉRAL:

##### 1. en matière de politique générale:

a) de charger, dans l'attente de la création de l'Institut du futur, la Cellule commune Environnement et Santé publique, créée dans le cadre du Plan national d'action Environnement-Santé belge (NEHAP), de coordonner les activités;

b) d'élaborer, avec les entités fédérées, un plan d'action national sur les perturbateurs endocriniens, et en concertation avec les scientifiques, les entreprises et la société civile dans le but de réduire l'exposition aux perturbateurs endocriniens;

c) het beleid omtrent hormoonverstorende stoffen te laten leiden door het voorzorgsprincipe, de beslissingen uitsluitend te baseren op onafhankelijke wetenschappelijke studies en prioritair maatregelen te nemen om de blootstelling van de mens aan hormoonverstoorders te verminderen, in het bijzonder ten aanzien van kinderen, zwangere vrouwen en adolescenten;

2. wat het wetenschappelijk onderzoek betreft:

a) te waarborgen dat de voor regelgevende doelen gebruikte onderzoeken en wetenschappelijke publicaties onafhankelijk zijn;

b) te investeren in het onderzoek naar de identificatie van de hormoonverstorende stoffen en de gevaren ervan te evalueren, namelijk door van de hormoonverstorende stoffen een prioritair onderzoeksthema te maken in het kader van Europese onderzoeksprogramma's, meer bepaald op het vlak van de volksgezondheid, inclusief de voedselveiligheid. Het ligt in de bedoeling een standaardisering te bewerkstelligen van de modellen die deze identificatie mogelijk maken. In afwachting daarvan dienen de niet volgens een richtsnoer gestandaardiseerde studies echter eveneens in aanmerking te worden genomen; de studies die uit wetenschappelijk onderzoek voortvloeien, kunnen gegevens bevatten die nuttig zijn voor de evaluatie van gezondheidsrisico's;

c) wetenschappelijke gegevens te verzamelen die zijn aangeleverd door onafhankelijk onderzoek naar de hormoonverstorende stoffen en, in het algemeen, naar de daaraan verbonden gezondheids- en milieurisico's, alsook, meer in het bijzonder, naar de lagedosis-effecten, de cocktail-effecten, de latentietijd, de bijzonder ongunstige invloed op de hormonale ontwikkeling van de mens wanneer hij of zij op specifieke momenten aan bepaalde stoffen wordt blootgesteld, de cumulatieve en transgenerationale effecten, de epigenetische effecten, de dosisaccumulatie, de acute en de chronische blootstelling aan hormoonverstoorders; daarbij aandacht te besteden aan de onderzoeksprojecten inzake de vervangingsproducten en de alternatieven voor de hormoonverstorende stoffen, aan het opnieuw in circulatie brengen van voor recyclage bestemde producten die hormoonverstorende stoffen bevatten en aan de vraag hoe kan worden voorkomen dat deze producten opnieuw in circulatie worden gebracht, naar het effect van de hormoonverstorende stoffen op onze ecologische watersystemen en naar maatregelen om de goede ecologische toestand van onze oppervlakte-wateren te waarborgen;

d) op federaal niveau een grootschalig humaan biomonitoringprogramma in te stellen, naar het voorbeeld van het biomonitoringprogramma waarmee Vlaanderen

c) l'application du principe de précaution lors de l'élaboration de la politique relative aux perturbateurs endocriniens, la prise de décisions exclusivement basées sur des études scientifiques indépendantes et de mesures visant prioritairement à réduire l'exposition humaine aux perturbateurs endocriniens, en particulier pour les enfants, les femmes enceintes et les adolescents;

2. en matière de recherche scientifique:

a) de garantir l'indépendance des études et des publications scientifiques utilisées à des fins réglementaires;

b) d'investir dans la recherche pour identifier les substances entraînant une perturbation endocrinienne et en évaluer les dangers, notamment en faisant des perturbateurs endocriniens un thème de recherche prioritaire dans le cadre des programmes de recherche européens, notamment en matière de santé publique, en ce compris la sécurité alimentaire. L'objectif est d'arriver à une standardisation des modèles permettant cette identification. Dans l'attente, il convient cependant de prendre également en compte les études non standardisées selon une ligne directrice; les études issues de travaux de recherche peuvent fournir des données utiles dans l'évaluation des risques sanitaires ;

c) de collecter des données scientifiques provenant d'études indépendantes consacrées aux perturbateurs endocriniens et plus généralement, aux risques qu'ils présentent pour la santé et l'environnement, ainsi que plus particulièrement: aux effets à faible dose, aux effets cocktail, aux temps de latence, à l'influence particulièrement néfaste de certains moments d'exposition précis sur le développement hormonal des individus, aux effets cumulatifs et transgénérationnels, aux effets épigénétiques, à l'accumulation, à l'exposition aiguë ou à l'exposition chronique; aux projets de recherche sur les produits de substitution et les alternatives aux perturbateurs endocriniens, sur la remise en circulation des perturbateurs endocriniens présents dans les produits destinés au recyclage et comment éviter cette remise en circulation, sur les effets des perturbateurs endocriniens sur nos systèmes hydriques écologiques et sur les mesures visant à garantir le bon état écologique de nos eaux en surface;

d) de mettre en place d'un large programme de biomonitoring humain à l'échelle fédérale, à l'instar du programme de biomonitoring mené en Flandre sur

de voorbije 15 jaar zowat 8 000 mensen heeft gevuld, ter opsporing van de voor de menselijke gezondheid schadelijke stoffen waaraan de burgers hoofdzakelijk worden blootgesteld door bepaalde producten te gebruiken;

e) de evolutie van bepaalde vormen van kanker (borstkanker, prostaatkanker, teelbalkanker enzovoort), alsook de gevallen van vroegtijdige puberteit, op te volgen, teneinde te kunnen nagaan welke oorzaken daar aan ten grondslag liggen; bij de opvolging ervan moet tevens rekening worden gehouden met de blootstelling aan hormoonverstorende stoffen en met de invloed van deze stoffen op de voortplanting;

f) werk te maken van een interfederaal rapport dat naast de publicatie van de onderzoeksresultaten van de afzonderlijke humane biomonitoringprogramma's, ook tot conclusies komt voor de hele Belgische bevolking;

### 3. inzake consumentenbescherming:

a) de klemtuon te leggen op informatie en bewustmaking van de bevolking met duidelijke communicatie, in eenvoudige taal, via bestaande, vertrouwde en laagdrempelige informatiekanalen, met bijzondere aandacht voor:

#### i. specifiek kwetsbare doelgroepen:

- vanwege de kwetsbare periode van de blootstelling: zwangere vrouwen, foetussen, jonge kinderen en adolescenten;

- vanwege het risico op blootstelling: specifieke beroepsgroepen en mensen die in gebieden met een gekende verhoogde milieudruk (hotspotgebieden) wonen;

#### — vanwege een sociaal kwetsbare status;

ii. de context en omstandigheden waarin de stoffen voorkomen (huisvesting, voeding, omgeving, consumptiegoederen enz.);

iii. de vermelding van alternatieve oplossingen en producten en pragmatische tips (bijvoorbeeld verluchting van kamers en lokalen) die haalbaar zijn voor de volledige bevolking, rekening houdend met de sociale gradiënt;

b) de implementatie van de preventie- en gebruiksmaatregelen in het kader van het geïntegreerd pesticidenbeleid te blijven stimuleren, zodat de risico's inzake

quelques 8000 individus en 15 ans, afin d'identifier les substances nocives pour la santé humaine et auxquelles les citoyens sont principalement exposés par l'utilisation de certains produits.

e) de suivre l'évolution des cancers tels que le cancer du sein, de la prostate, et des testicules ainsi que la puberté précoce, afin de pouvoir en déterminer les causes, tout en tenant compte, dans ce suivi, de l'exposition aux perturbateurs endocriniens et de l'influence de ces substances sur la reproduction;

f) de veiller à l'établissement d'un rapport interfédéral qui mentionne les résultats des recherches des différents programmes de biosurveillance humaine et qui formule des conclusions relatives à la population belge dans son ensemble;

### 3. en matière de protection du consommateur:

a) de mettre l'accent sur l'information et la sensibilisation de la population sur base d'une communication claire, dans un langage simple, et qui passe par des canaux d'information existants, familiers et accessibles, tout en accordant une attention particulière aux éléments suivants:

#### i. groupes cibles particulièrement vulnérables:

- en raison de la période délicate à laquelle a lieu l'exposition: femmes enceintes, foetus, jeunes enfants et adolescents;

- en raison du risque d'exposition: catégories professionnelles spécifiques et personnes résidant dans des zones connues comme étant soumises à une pression environnementale accrue (zones "hotspot");

#### — en raison d'un statut social vulnérable;

ii. contexte et circonstances dans lesquels les substances se retrouvent (logement, alimentation, environnement, biens de consommation, etc.);

iii. mention de solutions et de produits de substitution et de conseils pragmatiques (par exemple, la ventilation des chambres et locaux), qui soient accessibles à l'ensemble de la population, compte tenu du gradient social;

b) de continuer à promouvoir la mise en œuvre de mesures de prévention et d'utilisation dans le cadre de la gestion intégrée des pesticides, de manière à limiter,

blootstelling aan gewasbeschermingsmiddelen voor de bevolking en de omgeving beperkt worden;

#### 4. inzake productetikettering

a) in overleg met de sector en gelijklopend met de preventie- en sensibiliseringscampagnes, te onderzoeken hoe een consequente lijn kan worden uitgetekend inzake reclame voor producten die hormoonverstorende stoffen bevatten, bijvoorbeeld door het gebruik te verplichten van het waarschuwingslogo voor zwangere vrouwen en baby's (net zoals bij medicatie en alcohol);

b) de consumenten te stimuleren om hun recht op informatie ("right to know") meer aan te wenden;<sup>4</sup>

#### 5. inzake beperking en productnormenvaststelling:

a) ervoor te zorgen dat de overheid een verbod instelt op het gebruik hormoonverstorende stoffen in producten waarin ze niet noodzakelijk zijn, teneinde de blootstelling eraan zoveel mogelijk te beperken;

b) er systematisch op toe te zien dat de alternatieven voor hormoonverstorende stoffen niet schadelijk zijn en, wanneer wetenschappelijk onderzoek aantoont

<sup>4</sup> Dat recht op informatie is onder meer verankerd in de artikelen VI.2 (algemene verplichting tot informatie van de consument), VI.9 en VI.10 van het Wetboek van economisch recht, alsook in artikel 33 van de REACH-verordening nr. 1907/2006, dat luidt als volgt: "Artikel 33 – Verplichting om informatie door te geven over stoffen in voorwerpen 1. Elke leverancier van een voorwerp dat een stof bevat die aan de criteria van artikel 57 voldoet en overeenkomstig artikel 59, lid 1, in een concentratie van meer dan 0,1 gewichtsprocent (g/g) is gemeten, verstrekt de afnemer van het voorwerp voldoende aan de leverancier bekende informatie om een veilig gebruik van dat voorwerp mogelijk te maken, waaronder ten minste de naam van de stof. 2. Op verzoek van een consument verstrekt elke leverancier van een voorwerp dat een stof bevat die aan de criteria van artikel 57 voldoet en overeenkomstig artikel 59, lid 1, in een concentratie van meer dan 0,1 gewichtsprocent (g/g) is gemeten, de consument voldoende aan de leverancier bekende informatie om een veilig gebruik van dat voorwerp mogelijk te maken, waaronder ten minste de naam van de stof. De desbetreffende informatie wordt gratis verstrekt binnen 45 dagen na ontvangst van het verzoek."

Zie ook: de wet van 24 januari 1977 betreffende de bescherming van de gezondheid van de gebruikers op het stuk van de voedingsmiddelen en andere producten; de Europese verordening nr. 1924/2006 inzake voedings- en gezondheidsclaims voor levensmiddelen; de Europese verordening nr. 1169/2011 betreffende de verstrekkings van voedselinformatie aan consumenten; de Europese verordening nr. 648/2004 betreffende detergentia; de Europese verordening nr. 1223/2009 betreffende cosmetische producten; de Europese verordening nr. 1007/2011 betreffende textielvezelbenamingen en de desbetreffende etikettering en merking van de vezelsamenstelling van textielproducten.

pour la population et l'environnement, les risques liés à l'exposition aux produits phytopharmaceutiques;

#### 4. en matière d'étiquetage des produits:

a) d'examiner, parallèlement aux campagnes de prévention et de sensibilisation, comment définir une ligne de conduite cohérente en matière de publicité pour les produits contenant des perturbateurs endocriniens, et ce en concertation avec le secteur, et en prévoyant par exemple, l'obligation d'utiliser le pictogramme d'avertissement pour les femmes enceintes et les bébés (à l'instar de celui utilisé pour les médicaments et l'alcool);

b) d'inciter les consommateurs à faire davantage usage de leur droit à l'information ("right to know").<sup>4</sup>

#### 5. en matière de limitation et de fixation des normes de produits:

a) de faire en sorte que les pouvoirs publics interdisent l'utilisation de perturbateurs endocriniens dans les produits où ils ne sont pas nécessaires et ce, afin de limiter au maximum l'exposition aux perturbateurs endocriniens;

b) de veiller systématiquement à ce que les substances de substitution des perturbateurs endocriniens ne soient pas nocives, et lorsque les propriétés de

<sup>4</sup> Ce droit à l'information est consacré entre autres par: l'article VI.2 (obligation générale d'information du consommateur) et articles VI.9 et VI.10 du Code de droit économique; l'article 33 du règlement REACH n° 1907/2006, qui prévoit ce qui suit: "Article 33 – Obligation de communiquer des informations sur les substances contenues dans des articles 1. Tout fournisseur d'un article contenant une substance répondant aux critères énoncés à l'article 57 et identifiée conformément à l'article 59, paragraphe 1<sup>er</sup>, avec une concentration supérieure à 0,1 % masse/masse (w/w), fournit au destinataire de l'article des informations suffisantes dont il dispose pour permettre l'utilisation dudit article en toute sécurité et comprenant, au moins, le nom de la substance. 2. Sur demande d'un consommateur, tout fournisseur d'un article contenant une substance répondant aux critères énoncés à l'article 57 et identifiée conformément à l'article 59, paragraphe 1<sup>er</sup>, avec une concentration supérieure à 0,1 % masse/masse (w/w), fournit au consommateur des informations suffisantes dont il dispose pour permettre l'utilisation dudit article en toute sécurité et comprenant, au moins, le nom de la substance. Les informations pertinentes sont fournies, gratuitement, dans les quarante-cinq jours qui suivent la réception de la demande."

Voir aussi: la loi du 24 janvier 1977 relative à la protection de la santé des consommateurs en ce qui concerne les denrées alimentaires et les autres produits; le règlement (CE) n° 1924/2006 concernant les allégations nutritionnelles et de santé portant sur les denrées alimentaires; le règlement (UE) n° 1169/2011 concernant l'information des consommateurs sur les denrées alimentaires; le règlement (CE) n° 648/2004 relatif aux détergents; – le règlement (CE) n° 1223/2009 relatif aux produits cosmétiques; le règlement européen n° 1007/2011 relatif aux dénominations des fibres textiles et à l'étiquetage et au marquage correspondants des produits textiles au regard de leur composition en fibres.

dat een stof hormoonverstorend en schadelijk is en er geen veilig alternatief vorhanden is, ervoor te zorgen dat de overheden het gebruik van die stoffen op korte termijn verbieden;

c) een verscherpte controle in te voeren op producten, in het bijzonder op de producten die bestemd zijn voor kinderen, zoals verzorgingsproducten, speelgoed, kledij enzovoort, alsook op de producten voor zwangere vrouwen. Bijzondere aandacht dient daarbij uit te gaan naar de conformiteit van producten waarvan men vermoedt dat ze aan minder strenge criteria onderworpen zijn;

d) bij het nemen van maatregelen voor producten waarmee kinderen in aanraking komen, zich te baseren op de schadelijkheid van de hormoonverstorende stoffen in die producten bij kinderen, en die stoffen daarbij zowel op zich te beschouwen, als in combinatie met andere stoffen (cocktaileffect);

e) voor jonge kinderen van 0 tot 3 jaar: in alle voedselverpakkingen die bestemd zijn voor kinderen van 0 tot 3 jaar, de stoffen ter vervanging van bisfenol A te verbieden wanneer die stoffen hormoonverstorende eigenschappen hebben; bisfenol A en de vervangstoffen ervoor die hormoonverstorend werken, te verbieden in speelgoed dat bestemd is voor die leeftijdscategorie; propylparaben en butylparaben in alle verzorgingsproducten voor kinderen tot drie jaar te verbieden; alle ftalaten in speelgoed en verzorgingsproducten voor kinderen tot drie jaar te verbieden;

f) in alle stadia van het productieproces te zorgen voor de traceerbaarheid van producten die hormoonverstorende stoffen bevatten, om aldus (latere) risico's te beheren en om ten aanzien van de overheden de grootst mogelijke transparantie mogelijk te maken;

g) op korte termijn pesticidevrije bufferzones aan te leggen langs waterlopen, rond bewoonde zones en netwerken voor de opvang van regenwater en in de buurt van scholen en andere plaatsen waar kinderen opgevangen worden;

h) ernaar te streven om hormoonverstorende stoffen uit medische hulpmiddelen te bannen en voorrang te geven aan alternatieven. Met betrekking tot de kraam- en neonatologieafdelingen in de ziekenhuizen moet dit prioritair gebeuren;

i) voor de circulaire economie na te gaan hoe kan worden voorkomen dat hormoonverstorende stoffen in producten die bestemd zijn voor recyclage, opnieuw

perturbation endocrinienne et la nocivité d'une substance sont attestées par la recherche scientifique et qu'aucune alternative sûre n'est disponible, de faire en sorte que les pouvoirs publics interdisent à court terme l'utilisation de ces substances;

c) d'instaurer un contrôle plus sévère pour les produits, en particulier les produits destinés aux enfants tels que les produits de soins, les jouets, les vêtements, etc. ainsi que les produits destinés aux femmes enceintes et être particulièrement attentif à la conformité des produits présumés être soumis à des critères moins stricts:

d) de se baser, pour prendre des mesures relatives aux produits auxquels les enfants sont exposés, sur la nocivité pour les enfants des substances à effet perturbateur endocrinien contenues dans ces produits, et de considérer pour ce faire ces substances individuellement ainsi que de manière combinée avec d'autres substances (effet cocktail);

e) concernant les jeunes enfants de 0 à 3 ans: d'interdire les substituts du bisphénol A présentant des caractéristiques de perturbation endocrinienne dans tous les contenants alimentaires destinés aux jeunes enfants de 0 à 3 ans, ainsi que d'interdire le bisphénol A et ses substituts présentant des caractéristiques de perturbation endocrinienne dans les jouets destinés à cette catégorie d'âge; d'interdire les propylparabènes et les butylparabènes dans tous les produits de soins destinés aux enfants de moins de trois ans; d'interdire tous les phtalates dans les jouets et les produits de soins destinés aux enfants de moins de trois ans;

f) de prévoir, à tous les stades du processus de production, la traçabilité de produits qui contiennent des perturbateurs endocriniens, en tant que moyen de gérer les risques (ultérieurs) et de permettre la plus grande transparence possible envers les autorités;

g) d'établir à court terme des zones tampons sans pesticides le long des cours d'eau, des zones habitées et des réseaux destinés à recueillir l'eau de pluie, ainsi que dans le voisinage des écoles et d'autres endroits où des enfants sont accueillis;

h) de tendre à une interdiction des perturbateurs endocriniens dans les dispositifs médicaux et de privilégier des substances de substitution, en priorité dans les maternités et les services de néonatalogie des hôpitaux;

i) d'examiner, dans le secteur de l'économie circulaire, comment éviter que des perturbateurs endocriniens présents dans des produits destinés au recyclage

in omloop worden gebracht en in het leefmilieu terechtkomen;

j) de regelgeving inzake geïntegreerde gewasbescherming onverminderd toe te passen en op de inachtneming ervan toe te zien;

k) maatregelen te nemen die ondernemingen motiveren en ondersteunen om hormoonverstorende stoffen uit hun producten te bannen en te zoeken naar alternatieven die natuurlijker zijn en geen hormoonverstoorders bevatten;

#### 6. op het vlak van het internationale en het Europees beleid:

a) in navolging van het Intergouvernementeel Panel over klimaatverandering (IPCC) de oprichting aan te moedigen van een Europese of internationale groep van onafhankelijke wetenschappers, die over deze materie objectieve informatie kan verstrekken en die op internationaal niveau ook de coördinatie van het onderzoek op zich kan nemen;

b) gelet op het feit dat de EU de belangrijkste arena is om structurele maatregelen te nemen inzake hormoonverstorende stoffen in een eengemaakte markt, ervoor te zorgen dat ons land een voortrekkersrol vervult op Europees niveau om tot een ambitieus beleid te komen dat ernaar streeft de blootstelling aan hormoonverstoorders drastisch te verminderen met het oog op een betere bescherming van gezondheid en milieu;

c) er bij de EU op aan te dringen onverwijd duidelijke en ambitieuze criteria vast te stellen waarmee hormoonverstoorders kunnen worden geïdentificeerd, zoals zij dat ook heeft gedaan voor de biociden en de pesticiden; het moeten horizontale criteria zijn die in verschillende Europese wetgevingen kunnen worden gebruikt. Daarbij dient de bewijslast haalbaar te zijn, zonder gepaard te gaan met buitensporige of restrictieve vereisten die het regelgevend proces nodeloos vertragen;

d) de EU te vragen dat de classificatie van de hormoonverstorende stoffen bij voorkeur door één enkele Europese instantie wordt opgemaakt, zodat elk risico op uiteenlopende classificaties wordt voorkomen;

e) de EU aan te sporen om nieuwe testmethodes te valideren, teneinde de hormoonverstorende stoffen doeltreffend te identificeren en waarbij de effecten van zeer lage doses moeten kunnen worden nagegaan;

f) de EU te vragen dat producenten op grond van Europees niveau vastgestelde objectieve criteria

soient remis en circulation et se retrouvent à nouveau dans l'environnement;

j) d'appliquer intégralement la réglementation relative à la lutte intégrée contre les organismes nuisibles et d'en contrôler le respect;

k) de prendre des mesures pour motiver et soutenir les entreprises dans l'élimination des perturbateurs endocriniens de leurs produits et dans la recherche de produits de substitution, plus naturels, et ne contenant pas de perturbateurs endocriniens;

#### 6. en matière de politique internationale et européenne:

a) d'encourager, la création d'un groupe européen ou international de scientifiques indépendants à l'instar du Groupe d'experts intergouvernemental sur l'évolution du climat (GIEC) en matière climatique, qui puisse fournir une information objective en la matière et qui puisse également assurer la coordination de la recherche au niveau international;

b) l'UE étant le principal forum pour prendre des mesures structurelles en matière de perturbateurs endocriniens dans un marché unique, de faire en sorte que notre pays joue un rôle de pionnier au niveau européen afin de promouvoir la mise en œuvre d'une politique ambitieuse visant à réduire l'exposition aux perturbateurs endocriniens de manière drastique en vue d'une meilleure protection de la santé et de l'environnement,

c) d'insister auprès de l'UE pour qu'elle fixe sans attendre des critères précis et ambitieux permettant d'identifier les perturbateurs endocriniens, comme elle l'a fait pour les biocides et pesticides; il doit s'agir de critères horizontaux pouvant être utilisés dans différentes législations européennes, et fixant la charge de la preuve à un niveau raisonnable, dépourvues d'exigences démesurées ou restrictives qui ralentissent inutilement le processus réglementaire;

d) de demander à l'UE que la classification des perturbateurs endocriniens soit réalisée de préférence par une instance européenne unique, de manière à éviter tout risque de divergence de classification;

e) d'inciter l'UE à valider de nouvelles méthodes de test en vue d'identifier efficacement les perturbateurs endocriniens, tout en étant apte à étudier les effets de très faibles dosages;

f) de demander à l'UE que les producteurs démontrent sur la base de critères objectifs, adoptés au

aantonen dat hun producten onschadelijk zijn, vooraleer ze op de markt worden gebracht;

g) er bij de EU op aan te dringen om daar in haar regelgeving consequent na te handelen in het belang van de volksgezondheid (bijvoorbeeld via verbodsbeperkingen, uitfasering enzovoort);

h) bij de EU aan te dringen op de goedkeuring van de strategie voor een niet-toxisch milieu;

i) op Europees niveau een niet-toxische circulaire economie te waarborgen door de criteria voor circulaire economie en recycling aan te passen zodat de circulatie en eventuele concentratie van hormoonverstoorders worden voorkomen;

j) de EU aan te moedigen om inzake etikettering de hormoonverstorende stoffen toe te voegen aan de reeds verplichte vermelding van kankerverwekkende, mutagene of reproductietoxische stoffen;

k) er bij de EU op aan te dringen dat ze het Europese ecolabel behoudt en de afwezigheid van hormoonverstorende stoffen daarenboven als extra criterium invoert voor de toekenning van dit label;

l) te werken aan statistieken op het niveau van de EU en betrouwbare gegevens te verschaffen over de sociaaleconomische gevolgen van de hormonale ziekten en stoornissen;

m) registers te maken betreffende de stoornissen van de reproductieve gezondheid, om het gebrek aan gegevens in de EU aan te vullen;

n) regels te maken die het mogelijk maken nauwer toe te zien op de onafhankelijkheid en de onpartijdigheid, en die gericht zijn op het oplossen en het voorkomen van eventuele belangenconflicten bij leden van agentschappen en Europese autoriteiten die bevoegd zijn voor chemische stoffen en voedselzekerheid.

Brussel, 21 maart 2019

*De voorzitter van de Kamer  
van volksvertegenwoordigers,*

*De griffier van de Kamer  
van volksvertegenwoordigers,*

Siegfried BRACKE

Marc VAN der HULST

niveau européen, l'innocuité de leurs produits avant de les mettre sur le marché;

g) d'exhorter l'UE à agir de manière cohérente dans ses règlements dans l'intérêt de la santé publique (par exemple: par le biais d'interdictions, de suppression progressive, etc.);

h) d'insister auprès de l'UE pour qu'elle approuve la stratégie visant à promouvoir un environnement non toxique;

i) de garantir au niveau européen une économie circulaire non toxique en adaptant les critères d'économie circulaire et de recyclage pour éviter la circulation et l'éventuelle concentration des perturbateurs endocriniens;

j) d'encourager l'UE à imposer, en matière d'étiquetage, l'obligation de mentionner aussi la présence éventuelle de perturbateurs endocriniens, en plus des substances cancérogènes, mutagènes et reprotoxiques;

k) d'insister auprès de l'UE pour qu'elle maintienne l'ecolabel européen et en outre qu'elle ajoute l'absence de perturbateurs endocriniens comme critère supplémentaire pour l'octroi de ce label;

l) de travailler à l'établissement de statistiques au niveau de l'UE et de produire des données fiables sur les effets socioéconomiques des maladies et troubles hormonaux;

m) de créer des registres relatifs aux troubles de la santé reproductrice de manière à combler le manque de données au sein de l'UE;

n) d'élaborer des règles permettant de mieux contrôler l'indépendance et l'impartialité et visant à régler et prévenir d'éventuelles situations de conflit d'intérêts des membres d'agences et d'autorités européennes compétentes en matière de substances chimiques et de sécurité alimentaire.

Bruxelles, le 21 mars 2019

*Le président de la Chambre  
des représentants,*

*Le greffier de la Chambre  
des représentants,*