

# ECHA ziet geen gezondheidsrisico's in glyfosaat

nieuws

De beslissing van de Europese Commissie om de vergunning van de actieve stof glyfosaat te verlengen, is intussen al drie keer gestrand op verdeeldheid tussen de lidstaten. Het advies van het Europees agentschap voor chemische stoffen (ECHA) zou afgewacht worden, zo stelde de Commissie voor. Dat (ontwerp van) advies werd ondertussen wereldkundig gemaakt en stelt dat glyfosaat niet als kankerverwekkend, mutageen noch als reproductietoxisch kan geclassificeerd worden.

7 JUNI 2016 – LAATST BIJGEWERKT OM 4 APRIL 2020 15:28

Lees meer over:

akkerbouw

voedselveiligheid

gezondheid

toelevering

europa



De beslissing van de Europese Commissie om de vergunning van de actieve stof glyfosaat te verlengen, is intussen al drie keer gestrand op verdeeldheid tussen de lidstaten. Het advies van het Europees agentschap voor chemische stoffen (ECHA) zou afgewacht worden, zo stelde de Commissie voor. Dat (ontwerp van) advies werd ondertussen wereldkundig gemaakt en stelt dat glyfosaat niet als kankerverwekkend, mutageen noch als reproductietoxisch kan geclassificeerd worden.

De huidige vergunning voor het gebruik van glyfosaat verloopt eind juni en dus dringt de tijd voor de lidstaten om tot een akkoord te komen over een eventuele verlenging. De gesprekken daarover lopen niet van een leien dakje, zo bewees de meest recente [stemming](#) over het thema. Europees commissaris voor Gezondheid en Voedselveiligheid Vytenis Andriukaitis ging op zoek naar een compromisvoorstel en stelde voor om het advies af te wachten van het Europees agentschap voor chemische stoffen (ECHA). In een voorlopige versie van dat advies staat te lezen dat de classificatie van glyfosaat als kankerverwekkend, mutageen of reproductietoxisch (schadelijk voor de voortplanting of het ongeboren nageslacht, *nvdr.*) "niet gewettigd" is. ECHA baseert zich daarvoor op verschillende epidemiologische data en op langdurige studies met ratten en muizen. Zoals de standaardprocedure bij ECHA voorschrijft wordt dit rapport vervolgens onderworpen aan een publieke consultatie en een evaluatie door ECHA's eigen Risk Assessment Committee (RAC). Het definitieve oordeel van de RAC volgt binnen de 18 maanden. Daarna wordt het advies overgemaakt aan de Commissie.

## VILT vzw

Bd Simon Bolivar 17  
1000 Bruxelles

## Contact

M • [info@vilt.be](mailto:info@vilt.be)

## Volg ons op:

-  screenreader.visit us on our facebook page: <https://www.facebook.com/vilt.nieuws/>
-  screenreader.visit us on our linkedin page: <https://www.linkedin.com/company/vilt-vzw/>
-  screenreader.visit us on our instagram page: <https://www.instagram.com/vilt.nieuws>
-  screenreader.visit us on our x page: [https://x.com/vilt\\_nieuws](https://x.com/vilt_nieuws)
-  screenreader.visit us on our bluesky page: <https://bsky.app/profile/viltnieuws.bsky.social>

---

© 2026 VILT vzw, all rights reserved |

[Privacy policy](#)

[Copyright](#)

[Cookie Policy](#)

[Cookie instellingen aanpassen](#)

Webdesign by Who Owns The Zebra