

**XXV ENCONTRO NACIONAL DO
CONPEDI - BRASÍLIA/DF**

BIODIREITO E DIREITOS DOS ANIMAIS

LETÍCIA ALBUQUERQUE

MÔNICA NEVES AGUIAR DA SILVA

VALMIR CÉSAR POZZETTI

Todos os direitos reservados e protegidos.

Nenhuma parte destes anais poderá ser reproduzida ou transmitida sejam quais forem os meios empregados sem prévia autorização dos editores.

Diretoria – CONPEDI

Presidente - Prof. Dr. Raymundo Juliano Feitosa – UNICAP

Vice-presidente Sul - Prof. Dr. Ingo Wolfgang Sarlet – PUC - RS

Vice-presidente Sudeste - Prof. Dr. João Marcelo de Lima Assafim – UCAM

Vice-presidente Nordeste - Profa. Dra. Maria dos Remédios Fontes Silva – UFRN

Vice-presidente Norte/Centro - Profa. Dra. Julia Maurmann Ximenes – IDP

Secretário Executivo - Prof. Dr. Orides Mezzaroba – UFSC

Secretário Adjunto - Prof. Dr. Felipe Chiarello de Souza Pinto – Mackenzie

Representante Discente – Doutoranda Vivian de Almeida Gregori Torres – USP

Conselho Fiscal:

Prof. Msc. Caio Augusto Souza Lara – ESDH

Prof. Dr. José Querino Tavares Neto – UFG/PUC PR

Profa. Dra. Samyra Haydêe Dal Farra Napolini Sanches – UNINOVE

Prof. Dr. Lucas Gonçalves da Silva – UFS (suplente)

Prof. Dr. Fernando Antonio de Carvalho Dantas – UFG (suplente)

Secretarias:

Relações Institucionais – Ministro José Barroso Filho – IDP

Prof. Dr. Liton Lanes Pilau Sobrinho – UPF

Educação Jurídica – Prof. Dr. Horácio Wanderlei Rodrigues – IMED/ABEDI

Eventos – Prof. Dr. Antônio Carlos Diniz Murta – FUMEC

Prof. Dr. Jose Luiz Quadros de Magalhaes – UFMG

Profa. Dra. Monica Herman Salem Caggiano – USP

Prof. Dr. Valter Moura do Carmo – UNIMAR

Profa. Dra. Viviane Coêlho de Séllos Knoerr – UNICURITIBA

Comunicação – Prof. Dr. Matheus Felipe de Castro – UNOESC

B615

Biodireito e direito dos animais [Recurso eletrônico on-line] organização CONPEDI/UnB/UCB/IDP/UDF;

Coordenadores: Letícia Albuquerque, Mônica Neves Aguiar Da Silva, Valmir César Pozzetti – Florianópolis: CONPEDI, 2016.

Inclui bibliografia

ISBN: 978-85-5505-210-1

Modo de acesso: www.conpedi.org.br em publicações

Tema: DIREITO E DESIGUALDADES: Diagnósticos e Perspectivas para um Brasil Justo.

1. Direito – Estudo e ensino (Pós-graduação) – Brasil – Encontros. 2. Biodireito. 3. Direito dos Animais.
I. Encontro Nacional do CONPEDI (25. : 2016 : Brasília, DF).

CDU: 34



XXV ENCONTRO NACIONAL DO CONPEDI - BRASÍLIA/DF

BIODIREITO E DIREITOS DOS ANIMAIS

Apresentação

A edição do XXV Congresso Nacional do CONPEDI, ocorrida em Brasília, em julho de 2016 consolida o Biodireito e o Direito dos Animais como áreas de ampla produção acadêmica em programas os mais diversos, em todos os quadrantes do país.

O grande interesse demonstrado pelos pesquisadores em estudar temas dessas áreas encontrou, nas sessões do Grupo de Trabalho realizadas no evento, uma enorme receptividade e oportunidade de discussão.

A obra que ora apresentamos reúne os artigos selecionados, pelo sistema de dupla revisão cega, por avaliadores ad hoc, para apresentação no evento.

Diversamente do ocorrido em edições anteriores, na atual obra constatamos uma diversidade temática tal, incapaz de propiciar um bloco de interesse específico dos pesquisadores, senão que estamos ampliando, cada vez mais, o alcance do Direito nos temas discutidos.

Apresentamos, assim, os trabalhos desta edição.

O trabalho intitulado “A MORTE DIGNA EM PACIENTES TERMINAIS POR MEIO DAS DIRETIVAS ANTECIPADAS DE VONTADE NO BRASIL”, de autoria de Janaína Reckziegel e Beatriz Diana Bauermann Coninck, aborda dados históricos e a partir daí, procura oferecer suporte teórico apto a distinguir-se a eutanásia e o suicídio assistido. Ocupa-se, ainda, da ortotanásia para defini-la como uma forma digna de morrer. Examina os cuidados paliativos na realidade brasileira, e procura responder de que maneira a morte de pacientes terminais tem ocorrido no Brasil, fazendo uso do método dedutivo de abordagem qualitativa.

Os autores Valmir César Pozzetti e Lais Batista Guerra trabalham “A NECESSIDADE DE IMPLANTAÇÃO DE UM CÓDIGO DE ÉTICA ALIMENTAR E DE UMA LISTA NEGRA PARA O MAU PRODUTOR DE ALIMENTOS TRANSGÊNICOS”. Após afirmarem que os alimentos transgênicos, criação da engenharia genética, foram introduzidos no mercado consumidor ao arrepio do Princípio da Precaução, concluem que é possível criar um Código de Ética e uma lista negra para tipificar o produtor que cause prejuízos à sociedade.

Trazendo em seu título já anunciada a circunstância de que o trabalho é realizado em atividade comparativa entre o sistema brasileiro e o suíço Gabriela Franziska Schoch Santos Carvalho e Rafael Speck de Souza identificam no texto “A PROTEÇÃO JURÍDICA DOS ANIMAIS NO BRASIL E NA SUÍÇA: ASPECTOS LEGAIS COMPARADOS” normas constitucionais em ambos os países que se referem à defesa do direito dos animais e, em seguida, buscam analisar normas infraconstitucionais, de natureza federal, aptas a gerarem essa efetiva proteção.

Patrícia Farias dos Santos se debruça, em seu texto “A REPRODUÇÃO ASSISTIDA HETERÓLOGA, ASPECTOS JURÍDICOS E A CONTROVÉRSIA JURÍDICA EM RELAÇÃO A IDENTIDADE DO DOADOR”, sobre alguns aspectos controvertidos a respeito da reprodução assistida heteróloga, em especial a questão relacionada entre o sigilo da identidade do doador e o direito ao conhecimento da identidade genética. Ao fazê-lo, procura realizar uma análise das normas legais aplicáveis no Brasil e o entendimento dos tribunais pátrios.

Carlos Augusto Lima Campos brinda seus leitores com um trabalho no qual procura analisar o discurso de profissionais da área de saúde no estado de Santa Catarina sob o título “ANÁLISE DO DISCURSO RELIGIOSO À LUZ DA ÉTICA MÉDICA: O MINISTÉRIO PÚBLICO DE SANTA CATARINA E A CONSTRUÇÃO DE UMA TEORIA ARGUMENTATIVA”

O tema sobre “AS (IN) CERTEZAS DA TECNOCIÊNCIA E O DIREITO: UMA ABORDAGEM NECESSÁRIA” é explorado por Ester de Carvalho em estudo que pretende entender, com base na interdisciplinaridade que o tema exige e nos preceitos Bioéticos, as dificuldades afetas à resolução de conflitos tecnociêntíficos em tempos de (in) certeza. Procura demonstrar o alcance da tecnociência, dada a velocidade das modificações que propõe, e o que a autora entende como dificuldade intrínseca das ciências jurídicas em fortalecer seus institutos de 'dever ser' em situações de risco e escassez de certezas.

O direito a ter filhos, a intimidade genética e a indevida ingerência do Estado alcançando esfera eminentemente privada, foi o tema trazido por Helena Cristina Aguiar De Paula Vilela e Maria Cristina Paiva Santiago em seu texto “ASPECTOS ÉTICO-JURÍDICOS DO EMBRIÃO IN VITRO: CASO ARTAVIA MURILLO VS. COSTA RICA”.

Tema sempre presente em outras edições do CONPEDI, a maternidade por gestação substituta ganhou colorido especial quando abordada a questão referente à nacionalidade do

nascido no exterior, em decorrência da técnica no texto de Florisbal de Souza Del Olmo. Sob o título “BARRIGA DE ALUGUEL NO EXTERIOR E A AQUISIÇÃO DA NACIONALIDADE BRASILEIRA”.

Em “BIODIREITO, ANIMAL DE ESTIMAÇÃO E EQUILÍBRIO FAMILIAR: APONTAMENTOS INICIAIS”, Tereza Rodrigues Vieira traça um panorama acerca da relação dos animais de estimação no âmbito familiar através das discussões levadas ao judiciário sobre a situação jurídica destes animais. Para a autora, em razão da vulnerabilidades dos animais, as soluções jurídicas adotadas nesses casos devem sempre considerar o bem-estar animal.

Mariana Carolina Lemes e Patrícia Nunes Lima Bianchi, abordam a questão dos ORGANISMOS GENETICAMENTE MODIFICADOS (OGMS) E A ATUAL POLITICA BRASILEIRA PARA O TEMA, ressaltando os dez anos da edição da Lei nº 11.105/2005 sobre o tema.

Diego Fonseca Mascarenhas e Debora Simões Pereira, em “DIREITO HUMANO AO BOM USO DA CIÊNCIA NA PESQUISA FARMACOLÓGICA: CRITICAS AO MÉTODO CIENTIFICO E DO PODER SOBRE O CORPO” problematizam a questão da possibilidade de desenvolvimento do direito humano a uma boa ciência ou um bom desenvolvimento da ciência, por meio do direito alinhavado à bioética, analisando a conjuntura mercadológica dos fármacos. Os autores abordam ainda questão da violência sobre os direitos fundamentais realizada pela indústria farmacêutica e discutem o enquadramento do direito e da democracia como elementos de proteção aos direitos fundamentais.

Suelen de Souza Fernandes aborda o cenário das normas brasileiras quanto aos animais não humanos e sua relação com os animais humanos, bem como a não efetividade do texto constitucional sobre a proteção dos animais não humanos, no artigo “DIREITOS ANIMAIS E A PROBLEMÁTICA DA EFETIVIDADE DA NORMA CONSTITUCIONAL”. Ana Virginia Gabrich Fonseca Freire Ramos e Beatriz Souza Costa em “EU QUERO IR PARA O CÉU? O CASO DE JULIANNA SNOW”, apresentam através do caso da menina norte-americana Julianna Snow o importante debate sobre capacidade, vulnerabilidade e autonomia privada.

Vera Lucia da Silva e Marcelo Saccardo Branco, em “LIMITAÇÕES JURÍDICAS À EXPERIMENTAÇÃO NO NOVO ESTATUTO DOS ANIMAIS” discutem a questão da

experimentação animal a partir de dois pontos principais: primeiro, uma abordagem teórica do biodireito e da bioética; e, depois, através da análise da Lei Arouca e do Projeto de Lei que visa alterar a Lei Arouca, atualmente em tramitação no Senado Federal.

Isabele Bruna Barbieri e Paulo Roney Ávila Fagúndez em “BIODIREITO E A POLUIÇÃO INVISÍVEL: INTRODUÇÃO À COMPLEXIDADE” apresentam uma análise e reflexão sobre a importância do pensamento complexo para avaliar as diversas formas de poluição invisível, a fim de que o biodireito e a bioética atuem para melhor regulamentar os direitos humanos fundamentais, à vida, à saúde, à dignidade do homem e das demais formas de vida.

Riva Sobrado De Freitas e Daniela Zilio investigam a possibilidade de que o direito à autonomia do paciente terminal possa alicerçar um possível direito à morte digna no artigo intitulado “O DIREITO À MORTE DIGNA SOB A PERSPECTIVA DO DIREITO À AUTONOMIA DO PACIENTE TERMINAL”.

Em “O PARADOXO ENTRE A AUTONOMIA E A BENEFICÊNCIA NAS QUESTÕES DE SAÚDE: QUANDO O PODER ENCONTRA A VULNERABILIDADE”, Mônica Neves Aguiar da Silva apresenta uma proposta para equilibrar o respeito pela autonomia e o princípio da beneficência, de modo a afastar o paternalismo forte ou radical.

Em “O PRINCÍPIO BIOÉTICO DA AUTONOMIA ANTE O RISCO DE TESTES DE MEDICAMENTOS REALIZADOS EM SERES HUMANOS”, Gustavo Oliveira e Larissa Schuller buscam, através do Princípio da Autonomia, enfatizar que a Teoria do Risco deve ser empregada com cautela no tocante ao uso de medicamentos em seres humanos, uma vez que o desenvolvimento científico deve estar a serviço da preservação da vida com dignidade. Trazem uma abordagem histórica sobre o uso de medicamentos em seres humanos, sem o consentimento esclarecido destes e, à luz dos princípios Bioéticos, da legislação nacional e internacional, e da Teoria do Risco (Ulrich Beck), concluem que a liberdade de escolha não é absoluta; eis que deve haver um equilíbrio entre tais institutos e o princípio da Dignidade da pessoa humana.

Já Heron Gordilho e Raíssa Pimentel, fazem uma análise sobre o status moral e jurídico que as correntes da filosofia ambiental reivindicam aos animais e à natureza. Em “OS ANIMAIS, A NATUREZA E AS TRÊS ECOFILOSOFIAS”, buscam fundamentar seus argumentos no texto Constitucional e na Teoria da “Ecologia Profunda”, proposta por Arne Naess (1.973). Concluem que o estudo é extremamente relevante, pois sem a natureza e sem os animais, não haverá vida no planeta e propõem a concretização de uma disciplina nos cursos de Direito, intitulada “Direitos dos Animais”, bem como a construção de uma Ética Animal.

Em “PATRIMÔNIO GENÉTICO : UMA ABORDAGEM CONCEITUAL INTERDISCIPLINAR E ANÁLISE COMPARATIVA DOS MARCOS REGULATÓRIOS BRASILEIRO E SUÍÇO”, Nathalia Brito e Émilien Reis abordam, primeiramente, o acesso como a repartição do patrimônio Genético, no Direito Comparado (Brasil x Suíça), definindo, inicialmente, o que seria Patrimônio Genético e sua composição, para depois discorrer sobre a titularidade e acesso a esse patrimônio. Destacam a proteção jurídica no Brasil, bem como na suíça e, finalizam concluindo que o Patrimônio Genético não é apenas um elemento constituinte dos seres vivos, mas compreende também : processos, substâncias e informações que podem ser utilizados pelo ser humano e que, dessa forma, a tutela do Patrimônio Genético precisa superar conflitos, buscando como norte, as diretrizes do Protocolo de Nagoya, principalmente no tocante à repartição de benefícios e transferência de tecnologia.

Célia Alcântara Lima, em “PESQUISA EM SERES HUMANOS: PERSPECTIVAS ATUAIS NO BRASIL” aborda a normatização Ética na experimentação em seres humanos no Brasil, através do CONEP. Para isso, faz uma análise dos Princípios Internacionais da Bioética buscando nestes, subsídios teóricos para a regulamentação brasileira. A autora, depois de um esboço histórico, analisa as infrações éticas ocorridas destacando o marco regulatório de pesquisas em seres humanos no Brasil e a atuação do CONEP, as diretrizes da Lei de Biossegurança (11.105/2005) e a necessidade de se aprovar o PL nº 200/2015 de propositura do Senador Aloysio Nunes Ferreira que prevê mudanças que gerarão maior proteção dos seres humanos.

Já Fernanda Medeiros e Giovana Hess tratam, em “PROTEÇÃO JURÍDICA AOS ANIMAIS NO BRASIL: REFLEXOES ENTRE O DECRETO Nº 24.645/34 E O PROJETO DE LEI DO SENADO FEDERAL Nº 351/15”, do conteúdo do PL Nº 351/15, que visa alterar o Código Civil, para descaracterizar os animais como coisa e incluí-los como bens. Fazem um esboço histórico e legislativo do assunto até os dias de hoje, concluindo que o PL é um retrocesso legislativo, vez que todo ser vivo hodiernamente passa a ser sujeito de direito e de proteção estatal e, conforme artigo 225 da CF/88, deve ser, a eles, atribuída a “dignidade”, tendo em vista sua integração junto aos seres humanos.

Anna Rettore e Maria de Fátima Freire Sá, em “REGISTRO CIVIL DE CRIANÇAS NASCIDAS DE GESTAÇÃO DE SUBSTITUIÇÃO NO BRASIL: UMA ANÁLISE A PARTIR DE JULGAMENTOS PELO TRIBUNAL SUPREMO ESPANHOL”, tratam, com clareza e robustez, do registro civil de crianças nascidas de gestação de substituição no Brasil, onde não há legislação protetiva; o artigo faz uma comparação com o direito Espanhol e analisa, no Brasil, a Resolução nº 2.121/2015 do CRM e o Provimento nº 52/2016 do CNJ, como únicos amparos legais para assegurar a dignidade a essas crianças.

Em “TRANSPLANTE E ANIMAIS: QUESTÕES ÉTICAS E NORMATIVAS”, Mary Chalfun traz uma reflexão sobre a “coisificação” da vida não humana, no tocante ao uso indiscriminado de animais que serão utilizados para transplantar seres humanos. Faz uma reflexão sobre qual vida é mais importante: de humanos ou de não humanos ? Faz uma digressão sobre a valorização da vida dos animais e sobre a ética e fundamenta o seu discurso na Ética e Biodireito, provocando o enfrentamento da problemática: é possível a evolução da medicina em prol da saúde humana com desrespeito à vida de animais não humanos?

Fernanda Cardozo e Patrícia Marcheto, em “ZIKA VÍRUS, MICROCEFALIA E ABORTO: O PAPEL DA BIOÉTICA PERANTE O PRINCÍPIO DA AUTONOMIA, O DIREITO À VIDA E À SAÚDE”, enfrentam a problemática do aborto em relação aos fetos acometidos pelo Zika Vírus, comparando-os aos fetos Anencéfalos (objeto da ADPF nº 54) e, com fundamento no Princípio da Autonomia e do dever do Estado em garantir a saúde, concluem que é possível descriminalizar o aborto do feto, em casos de Microcefalia.

Finalizando, Danielle Espinoza em “DÁ-ME TEU TESTE GENÉTICO E TE DIREI QUEM ÉS – A PROTEÇÃO CONSTITUCIONAL DOS DADOS GENÉTICOS NA ERA DA BIOTECNOLOGIA.”, a autora Danielle Espinoza analisa a tutela constitucional da proteção de dados biológicos do indivíduo no âmbito do “direito à identidade genética”. Discorre, dentre outras situações, sobre a impossibilidade de um futuro e provável empregador acessar o banco de dados genético de uma candidato a emprego e, após conhecer sua constituição genética, negar-lhe o emprego. A autora destaca que o “Direito” deve regulamentar a inovação tecnológica e o progresso científico à fim de evitar a “discriminação genética”, uma vez que se a discriminação genética não for vedada pela normas jurídicas, empregadores, planos de saúde, seguradoras, etc..., podem utilizar os “bancos genéticos” à prejuízo do indivíduo.

Assim, a presente obra é um verdadeiro repositório de reflexões sobre Biodireito e Direito dos Animais, o que nos leva a concluir que as reflexões jurídicas, nessa obra, são contribuições valiosas no tocante a oferta de proposições que assegurem Direitos aos Animais Humanos e Não Humanos. Reflexões estas que devem ser levadas ao conhecimento de todas as Nações, uma vez que o homem não vive só, mas em harmonia com os demais seres, sendo imprescindível discutir e assegurar direitos, não só do homem, mas dos animais não-humanos.

Desejamos, pois, uma excelente leitura a todos.

Profª Drª Letícia Albuquerque

Profª Drª Mônica Neves Aguiar da Silva

Prof. Dr. Valmir César Pozzetti

**CONSIDERAÇÕES SOBRE O TRATAMENTO JURÍDICO DOS ORGANISMOS
GENETICAMENTE MODIFICADOS (OGMS) NO BRASIL 10 ANOS APÓS O
ADVENTO DA LEI Nº 11.105 E A PROTEÇÃO DA SAÚDE HUMANA**

**CONSIDERATIONS ON THE LEGAL TREATMENT ON GENETICALLY
MODIFIED ORGANISMS (GMOS) IN BRAZIL 10 YEARS AFTER THE ADVENT
OF LAW Nº 11,105 AND PROTECTION OF HUMAN HEALTH**

Mariana Carolina Lemes ¹
Patrícia Nunes Lima Bianchi ²

Resumo

No presente artigo busca-se contribuir para os estudos pertinentes aos organismos geneticamente modificados (OGMs), contextualizando essa questão após 10 anos de vigência da Lei nº 11.105. Seu objetivo principal é apresentar traços da atual política de OGMs no Brasil, apontando suas principais características e tecendo considerações quanto à possível lesão de direitos difusos, além do comprometimento da proteção da saúde humana, com a análise de decisões exaradas pela CTNBio e a necessidade de sua motivação. Utilizar-se-á o método dialético como método de abordagem. A técnica de pesquisa utilizada foi a documentação indireta, abrangendo a pesquisa documental e a bibliográfica.

Palavras-chave: Organismos geneticamente modificados, Biossegurança, Proteção da saúde humana

Abstract/Resumen/Résumé

The present article seeks to contribute to the relevant studies on genetically modified organisms (GMOs), contextualizing this issue after 10 years of enactment of Law No. 11,105. Its main objective is to present traces of the current GMO policy in Brazil, pointing its main characteristics, with considerations about the possible injury to diffuse rights, in addition to the commitment of the protection of human health, with the analysis of decision thereof by CTNBio and its motivation. The dialectical method shall be used as method of approach. The research technique used was indirect documentation, including documentary research and literature.

Keywords/Palabras-claves/Mots-clés: Genetically modified organisms, Biosafety, Protection of human health

¹ Mestre em Direitos Sociais, Difusos e Coletivos pelo Centro Universitário Salesiano - UNISAL. Professora da Faculdade Concórdia - FACC.

² Doutora em Direito pela Universidade Federal de Santa Catarina. Professora do Programa de Mestrado em Direitos Sociais, Difusos e Coletivos do Centro Universitário Salesiano - UNISAL.

Introdução

O presente trabalho tem por escopo desenvolver considerações acerca do tratamento jurídico dos organismos geneticamente modificados (OGMs) após 10 anos do termo inicial de vigência da Lei nº 11.105/2005 (Lei de Biossegurança).

Trata-se de estudo que estabelece enfoque no processo jurídico de autorização, registro e fiscalização de OGM e derivados, correlacionando a questão com a proteção judicial da saúde e do meio ambiente, com o apontamento dos avanços e retrocessos verificados desde a edição da lei que regulamentou a matéria no país.

Busca-se oferecer uma visão global da legislação atualmente vigente sobre tema, apresentando-se um panorama, das principais preocupações sobre os riscos advindos de OGM e como vêm sendo tratadas estas questões.

O objetivo específico da pesquisa é examinar, ainda que de modo perfunctório, os documentos internacionais e nacionais sobre a matéria e, ainda, o pronunciamento da CTNBio nos seus pareceres técnicos.

A pesquisa busca aclarar a questão do tratamento jurídico dos OGMs no Brasil, ressaltando a importância do tema sob o ponto de vista da tutela geral do meio ambiente, e da tutela coletiva do direito à alimentação adequada e saúde humana. Pretende-se responder ao seguinte problema: como vem sendo tratada a questão dos OGMs no Brasil 10 anos após a edição da Lei nº 11.105 de 2005?

A pesquisa traz como hipótese o fato de o tratamento jurídico dos OGMs estar em desacordo com o direito à saúde humana.

Como hipótese secundária pretende-se apontar possíveis lesões ao princípio ambiental da informação.

A abordagem mais ampla do tema será realizada utilizando-se o método dialético, englobando, complementarmente, os métodos: indutivo; e hipotético-dedutivo. A pesquisa será promovida sob três dimensões da dogmática jurídica: uma analítica, uma empírica e uma normativa.

A dimensão analítica se refere à dissecação sistemático-conceitual do direito vigente sobre os OGMs e o direito à saúde humana. Promover-se-á as análises de conceitos elementares (por exemplo, do conceito de OGM e de saúde), passando-se por construções jurídicas (como a relação entre o suporte fático dos direitos fundamentais e suas restrições),

até o exame da estrutura dos sistema jurídico e da fundamentação relativa ao tema aqui proposto.

A dimensão empírica da dogmática jurídica evidencia-se pela descrição do direito nas leis, aí incluído seu prognóstico na práxis jurisprudencial. Ademais, a efetividade do direito à saúde é objeto da dimensão empírica na medida em que se mostra condição para a validade para a sua concretização por parte da população.

Finalmente, a dimensão normativa lança luzes sobre o que efetivamente pode ser elevado à condição de direito positivo válido, o elucida, e promove sua crítica à práxis jurídica, inclusive jurisprudencial, perscrutando qual a decisão correta em um determinado caso concreto.

No intuito de atingir os propósitos da pesquisa, coletando-se os dados necessários à sua realização, utilizou-se a *documentação indireta* (abrangendo a *pesquisa documental* e a *bibliográfica*). A *documentação indireta* buscou identificar: (i) os documentos – vigentes ou não – que oferecem contribuição para o desenvolvimento do tema; (ii) a bibliografia existente sobre o assunto – no Brasil e no exterior, de modo a permitir a identificação de eventuais lacunas nos conhecimentos postos, bem como a aplicabilidade de normas internacionais aos problemas identificados.

O trabalho foi organizado em três seções. Na primeira seção tratar-se-á do conceito, da autorização, registro e fiscalização dos OGMs, diferenciando-os dos transgênicos e pormenorizando a legislação vigente sobre o tema delimitado, enquanto na segunda seção cuidar-se-á da proteção legal deferida à saúde humana. Na terceira seção analisar-se-á os pareceres técnicos exarados pela CTNBio para a autorização e registro dos OGMs no Brasil, evidenciando-se a necessidade de sua motivação, inclusive no que pertine às divergências acerca da necessidade de exames complementares, com a justificação de exames dispensados e de votos contrários.

1 Organismos geneticamente modificados (OGMs) no Brasil

Segundo o Ministério da Agricultura, organismos geneticamente modificados são definidos como toda entidade biológica cujo material genético (ADN/ARN) foi alterado por meio de qualquer técnica de engenharia genética, de uma maneira que não ocorreria naturalmente.

Assim, todo organismo cujo material genético foi manipulado com vistas a favorecer alguma característica desejada é um OGM.

O Decreto nº 5.591/2005 define OGM como o “organismo cujo material genético - ADN/ARN tenha sido modificado por qualquer técnica de engenharia genética” (Art. 3º, VII) . O inciso VIII do mesmo dispositivo estabelece que se considera derivado de OGM o “produto obtido de OGM e que não possua capacidade autônoma de replicação ou que não contenha forma viável de OGM”.

Importante ressaltar que OGM não é um sinônimo de organismos transgênicos, sendo estes espécies daquele. Ou seja, todo transgênico é um OGM, mas nem todo OGM é um transgênico. Transgênicos são os organismos que tiveram introduzidos em si parte do material genético de outro ser.

Sobre o tratamento dos OGMs, verifica-se, no plano internacional, dois documentos de relevo para a compreensão jurídica do tratamento deferido aos OGM: a Convenção sobre Diversidade Biológica (CDB) e o Protocolo de Cartagena.

A CDB de 1992 foi aprovada no Brasil pelo Decreto Legislativo nº 2, de 1994, promulgada pelo Decreto nº 2.519, de 1998, quando passou a ter eficácia também no plano interno brasileiro.

Já o Protocolo de Cartagena de 2000 , é um acordo suplementar adotado pelas partes da CDB, que visa assegurar um nível adequado de proteção no campo da transferência, da manipulação e do uso seguros dos organismos vivos modificados (OVMs) resultantes da biotecnologia moderna, e que possam ter efeitos adversos na conservação e no uso sustentável da diversidade biológica, levando-se em conta os riscos para a saúde humana, decorrentes do movimento transfronteiriço.

O Protocolo reveste-se de importância para o tratamento dos OGMs, como se verifica da explanação a seguir:

A adoção do Protocolo pelos países-partes da Convenção constitui-se em um importante passo para a criação de um marco normativo internacional que leva em consideração as necessidades de proteção do meio ambiente, da saúde humana e da promoção do comércio internacional. Cria uma instância internacional para discutir os procedimentos que deverão nortear a introdução de organismos vivos modificados em seus territórios e estabelece procedimento para um acordo de aviso prévio para assegurar que os países tenham as informações necessárias para tomar decisões conscientes antes de aceitarem a importação de organismos geneticamente modificados (OGMs) para seu território. Neste contexto, cabe salientar que o Protocolo incorpora em artigos operativos o Princípio da Precaução, um dos pilares mais importantes desse instrumento e que deve nortear as ações políticas e

administrativas dos governos. (**Ministério da Agricultura**. Organismos geneticamente modificados. Disponível em: <<http://www.agricultura.gov.br/vegetal/organismos-geneticamente-modificados>>. Acesso em: 11 mar. 2016).

O Protocolo de Cartagena entrou em vigor em 11 de setembro de 2003 e, como pode ser verificado do excerto acima, ressalta a importância do princípio da precaução.

Ainda no âmbito internacional, verifica-se a existência do Protocolo Suplementar de Nagoya–Kuala Lumpur para a solução de questões concernentes à responsabilidade pelos movimentos transfronteiriços de organismos vivos modificados (OVMs) que venham a causar danos. Ressalta-se que o referido protocolo aguarda a ratificação pelo número necessário de Estados partes para exarar todos os seus efeitos na ordem internacional.

No âmbito doméstico, a Constituição Federal de 1988 (CF/88) apresenta diversos dispositivos que podem ser mencionados no presente estudo, dentre os quais pode-se ressaltar o artigo 218, que visa promover e incentivar o desenvolvimento científico, a pesquisa e a capacitação tecnológicas, prevendo a preponderância da pesquisa tecnológica voltada para a solução dos problemas brasileiros e o desenvolvimento do sistema produtivo nacional e regional.

Também merece destaque o artigo 219 da Constituição Federal de 1988, por equiparar o mercado interno a patrimônio nacional e prever o incentivo de seu desenvolvimento, o bem-estar da população e a autonomia tecnológica do País.

Ao tratar do meio ambiente, a Constituição Federal de 1988, em seu artigo 225, *caput*, prevê o direito fundamental ao meio ambiente ecologicamente equilibrado, bem de uso comum do povo e essencial à sadia qualidade de vida, impondo-se ao Poder Público e à coletividade o dever de defendê-lo e preservá-lo para as presentes e futuras gerações. Em seu §1º, o artigo citado prevê que a asseguarção da efetividade desse direito incumbe ao Poder Público, que deverá preservar a diversidade e a integridade do patrimônio genético do país e fiscalizar as entidades dedicadas à pesquisa e manipulação de material genético (inciso II).

No inciso IV do mencionado §1º, o Poder Público resta obrigado, ainda, a exigir na forma da lei, para instalação de obra ou atividade potencialmente causadora de significativa degradação do meio ambiente, estudo prévio de impacto ambiental, a que se dará publicidade. Finalmente, no inciso V, está prevista a obrigação de controle da produção, comercialização e emprego de técnicas, métodos e substâncias que comportem risco para a vida, a qualidade de vida e o meio ambiente.

Ainda no âmbito da Constituição Federal de 1988 encontra-se outros dispositivos legais de interesse, tal qual o artigo 6º, *caput*, que inclui o direito à alimentação e o direito à saúde como direitos sociais.

Releva observar que a saúde humana também é objeto do conjunto integrado de ações dos Poderes Públicos e da sociedade e que compreendem a seguridade social. Nesse conjunto integrado de ações devem ser compreendidas à medicina preventiva, de forma a prevenir-se qualquer lesão à saúde dos cidadãos.

Tem-se, ainda, a Lei nº 11.105/2005 (Lei de Biossegurança), que disciplina as atividades realizadas com organismos geneticamente modificados, regulamentada pelo Decreto 5.591/2005.

A Lei nº 11.105/2005 substituiu a Lei nº 8.974/1995 e veio regulamentar os incisos II, IV e V do § 1º do art. 225 da Constituição Federal de 1988, estabelecendo normas de segurança e mecanismos de fiscalização de atividades que envolvam OGMs e seus derivados, criando o Conselho Nacional de Biossegurança (CNBS), reestruturando a Comissão Técnica Nacional de Biossegurança (CTNBio) e, dispondo sobre a Política Nacional de Biossegurança (PNB).

De acordo com a legislação brasileira em vigor, o primeiro passo para a emissão de autorização e registro dos OGM é a manifestação da Comissão Técnica Nacional de Biossegurança (CTNBio).

A CTNBio é um órgão colegiado, multidisciplinar, de caráter consultivo e deliberativo que integra o Ministério da Ciência e Tecnologia e presta apoio técnico e de assessoramento ao Governo Federal, com vistas à atualização e implementação da Política Nacional de Biossegurança (PNB) referente aos OGM¹.

A Comissão também auxilia no estabelecimento de normas técnicas de segurança e na elaboração de pareceres técnicos referentes à autorização para atividades que envolvam a pesquisa e o uso comercial de OGM e derivados, com base na avaliação de seu risco zootossanitário, à saúde humana e ao meio ambiente.

A CTNBio é composta por 12 especialistas de notório saber científico e técnico, em efetivo exercício profissional, constituída por 3 profissionais da área de saúde humana, 3 profissionais da área animal, 3 profissionais da área vegetal, 3 da área de meio ambiente, 1 representante de cada um dos seguintes órgãos: MAPA, MCT, MMA, MS, MDIC, MRE, MDA, MD e SEP, 1 especialista em defesa do Consumidor, 1 especialista em Saúde, 1

¹ **Ministério da Agricultura.** Organismos geneticamente modificados. Disponível em: <<http://www.agricultura.gov.br/vegetal/organismos-geneticamente-modificados>>. Acesso em: 11 mar. 2016.

especialista em Meio Ambiente, 1 especialista em Biotecnologia, 1 especialista em Agricultura Familiar e 1 especialista em Saúde do Trabalhador².

Realizada, portanto, a avaliação do risco zoofitosanitário, à saúde humana e ao meio ambiente, a CTNBio se manifesta pela autorização (ou não) das atividades que envolvam a pesquisa e o uso comercial de OGM e derivados.

Instada a se manifestar, a CTNBio pode requerer que o Conselho Nacional de Biossegurança³ analise sob os aspectos de conveniência e oportunidade socioeconômicas e do interesse nacional, os pedidos de liberação para uso comercial de OGM e seus derivados.

O CNBS pode ainda avocar e decidir, em última e definitiva instância, quando julgar necessário, sobre os processos relativos a atividades que envolvam o uso comercial de OGM e seus derivados.

Após essas etapas, compete ao Ministério da Agricultura a emissão de autorizações e registros, bem como a fiscalização de produtos e atividades que utilizem OGM e seus derivados destinados ao uso animal, na agricultura, na pecuária, na agroindústria e áreas afins.

As atividades do Ministério da Agricultura estão sob responsabilidade da Coordenação de Biossegurança, vinculada à Secretaria de Desenvolvimento Agropecuário (SDA).

Ademais, toda entidade que utilizar técnicas e métodos de engenharia genética deverá criar uma Comissão Interna de Biossegurança (CIBio), além de indicar para cada projeto específico um(a) pesquisador(a) principal, definido na regulamentação como principal responsável.

As CIBios são componentes essenciais para o monitoramento e vigilância dos trabalhos de engenharia genética, manipulação, produção e transporte de OGMs e para fazer cumprir a regulamentação de Biossegurança.

Esclarecido o procedimento básico para autorização de OGM, cumpre esclarecer que, nos últimos 20 anos, o volume da produção agrícola cresceu mais de 100%, enquanto a área total plantada aumentou apenas 25%, tendo o setor primário se tornado um dos mais

² **Ministério da Agricultura.** Organismos geneticamente modificados. Disponível em: <<http://www.agricultura.gov.br/vegetal/organismos-geneticamente-modificados>>. Acesso em: 11 mar. 2016.

³ O Conselho Nacional de Biossegurança – CNBS, órgão de assessoramento superior do Presidente da República, criado por meio da Lei nº 11.105, de 24 de março de 2005, é constituído de 11 Ministros de Estado, com o objetivo de formular e implementar a Política Nacional de Biossegurança – PNB (**Ministério da Agricultura.** Organismos geneticamente modificados. Disponível em: <<http://www.agricultura.gov.br/vegetal/organismos-geneticamente-modificados>>. Acesso em: 11 mar. 2016).

competitivos e inovadores, também em razão da utilização da biotecnologia, sendo grande parte do algodão, milho e soja nacionais geneticamente modificados (GM)⁴.

Ocorre que tais padrões internacionais não são tão elucidados como seria de rigor à luz do princípio da informação, mantendo-se a imensa maioria da população ignorante a respeito do fundamento real das autorizações concedidas a empresas como a Monsanto, Bayer entre outras, a ponto de pesquisa realizada pela EMBRAPA demonstrar que a maior parte das pessoas entrevistadas quanto a seu posicionamento sobre os OGMs temem, em geral, os interesses por trás da defesa dos OGMs.⁵

As informações elencadas demonstram que ainda há muito que se aperfeiçoar no procedimento de autorização e comercialização de OGMs. Isso porque, como demonstrado, o princípio da informação ainda não é cumprido a contento pelas agências governamentais, fator que colabora para a perpetuação da ignorância da maior parte da população sobre o tema e minimiza as discussões sobre o tema.

Ao invés de um empoderamento dos cidadãos, a ditadura científica e política mantém a todos os interessados leigos numa posição enfraquecida, impedindo-lhe a emancipação e inviabilizando os debates sobre o tema.

2 Proteção da saúde humana e os OGMs

A pesquisa toma como fundamento o conceito de saúde da Organização Mundial de Saúde (OMS, 1946), segundo a qual saúde seria o completo estado de bem-estar físico, mental e social e não apenas a ausência de doença ou enfermidade, abordando-o a partir de diferentes perspectivas.

⁴ Nesses termos, o Ministério da Ciência, Tecnologia e Informação manifesta-se no sentido de que as avaliações de segurança dos transgênicos seguem padrões internacionais definidos pela Organização Mundial da Saúde (OMS) e pela Organização das Nações Unidas para Alimentação e Agricultura (FAO/ONU), entidades que já manifestaram apoio aos alimentos GM, a exemplo de outras, como a Academia de Ciências do Vaticano. No Brasil, os OGMs aprovados são submetidos a testes toxicológicos, alergênicos, nutricionais e ambientais que passam pela análise da Comissão Técnica Nacional de Biossegurança (CTNBio), instância colegiada vinculada ao Ministério da Ciência, Tecnologia e Inovação (MCTI). (**Ministério da Ciência, Tecnologia e Inovação**. Disponível em: <http://www.ctnbio.gov.br/upd_blob/0001/1789.pdf>. Acesso em: 13 mar. 2016).

⁵ “A study conducted in 2011 by the Brazilian Agricultural Research Company (Empresa Brasileira de Pesquisa Agropecuária, Embrapa) on the development of strategic communication on GMO biosafety mentioned that surveys of public opinion in several studies have shown that, in general, people are aware of GMOs, but are suspicious of the “ulterior motives” behind the “defense” of GMOs.” In USA. The Law Library of Congress. SOARES, Eduardo. **Restrictions on Genetically Modified Organisms: Brazil**. Disponível em: <<https://www.loc.gov/law/help/restrictions-on-gmos/restrictions-on-gmos.pdf>>. Acesso em: 13 mar. 2016.

A saúde foi elevada a direito fundamental⁶ no Brasil apenas com o texto constitucional de 1988, seguindo a tendência europeia da Carta italiana, de 1948, e, da Constituição portuguesa, de 1976 (BULOS, 2014, p. 1562).

O art. 196 da Constituição de 1988 estabelece que “a saúde é direito de todos e dever do Estado, garantido mediante políticas sociais e econômicas que visem à redução do risco de doença e de outros agravos e ao acesso universal igualitário às ações e serviços para sua promoção, proteção e recuperação”.

No âmbito europeu, a carta dos direitos fundamentais da União Europeia trata do direito à integridade (Art. 3.1), estabelecendo que todas as pessoas têm direito ao respeito de sua integridade física e mental, o que vem sendo chamado de direito à integridade psicofísica.

O mesmo documento internacional, ao tratar da proteção da saúde, prevê, em seu artigo 35, que todas as pessoas têm o direito de aceder à prevenção em matéria de saúde e de beneficiar-se de cuidados médicos, de acordo com as legislações e práticas nacionais, determinando-se que na definição e execução de todas as políticas e ações da União Europeia, será assegurado um elevado nível de proteção da saúde humana.

A Convenção 155 da OIT, em seu art. 3º, “e”, esclarece que, o termo ‘saúde’, com relação ao trabalho (objeto do documento analisado), abrange não só a ausência de afecções ou de doenças, mas também os elementos físicos e mentais que afetam a saúde e estão diretamente relacionados com a segurança e a higiene no trabalho.

Para BULOS (2014, p. 1562), saúde é o estado de completo bem-estar físico, mental e espiritual do homem, e não apenas a ausência de afecções e doenças, o que leva o autor a afirmar que o “estado de higidez” do indivíduo teria passado a ser (?) destaque na ordem constitucional.

⁶ Para Alexy (2002, p. 343), “os direitos fundamentais são posições tão importantes que a decisão de protegê-los não pode ser delegada para maiorias parlamentares simples”. Eles constituiriam expressão daquilo que o autor denomina “ideia-chave formal”, um critério para aquilo que deve ser decidido em conformidade com o processo democrático e aquilo que é decidido pela Constituição, mediante a interpretação de seu conteúdo (Id. 2015, p. 166). Com base em tal teoria, pode-se afirmar que, arrolado um direito como fundamental, este passa a denotar tamanha importância que já não cabe apenas às maiorias parlamentares sobre eles decidir. Ainda segundo Alexy (Ibid., p. 167-169), a tese de dupla natureza dos direitos fundamentais não contesta sejam estes direito positivo ao nível constitucional, gizando, porém, que a positividade é apenas uma de suas características. Isso porque, além da positividade os direitos fundamentais possuem também uma dimensão ideal, na medida em que buscam transformar direitos humanos em direito positivo (lembre-se que, segundo Alexy, direitos fundamentais não possam ser conceituados como direitos humanos positivados). A intenção objetiva de positivar direitos humanos reside no fato de serem estes direitos morais, universais, fundamentais, abstratos, omniprevalentes. O seu caráter moral (um direito existe se for válido) condiciona a validade dos direitos humanos como direitos morais à sua justificabilidade. Assim, para o autor, os direitos humanos, como direitos morais, pertencem à dimensão ideal do direito, a qual desempenha um papel decisivo na interpretação dos direitos fundamentais como direito positivo. Dessa forma, Alexy conclui que, “a principal expressão dessa decisão é que a dignidade humana justifica o direito a um mínimo existencial” (loc. cit., p. 169).

O conceito utilizado por Bulos se aproxima em muito daquele utilizado pela Organização Mundial de Saúde (OMS) a partir de 1976, definindo a saúde como um “completo estado de bem-estar físico, mental e social e não apenas a ausência de doença ou enfermidade”.

Para SEGRE; FERRAZ (1997), a saúde pode ser conceituada como um estado razoável de harmonia entre o sujeito e a sua própria realidade.

Saúde significa o estado de normalidade de funcionamento do organismo humano. Ter saúde é viver com boa disposição física e mental.

Além da boa disposição do corpo e da mente, a OMS (Organização Mundial da Saúde) inclui na definição de saúde, o bem-estar social entre os indivíduos.

A saúde de um indivíduo pode ser determinada pela própria biologia humana, pelo ambiente físico, social e econômico a que está exposto e pelo seu estilo de vida, isto é, pelos hábitos de alimentação e outros comportamentos que podem ser benéficos ou prejudiciais.

(Significados. **Saúde.** Disponível em: <<http://www.significados.com.br/saude/>>. Acesso em: 13 mar. 2016).

A natureza jurídica do direito à saúde qualifica-se como dúplice: (i) direito fundamental que assiste a todas as pessoas e, (ii) consequência constitucional indissociável do direito à vida, motivo pelo qual, o Poder Público não pode omitir-se, sob pena de inconstitucionalidade. Nesse sentido, o RE 241.630-2-RS, rel. Min. Celso de Mello, de 3-4-2001 (*apud* BULOS, 2014, p. 1562):

O direito à saúde – além de qualificar-se como direito fundamental que assiste a todas as pessoas – representa consequência constitucional indissociável do direito à vida. O Poder Público, qualquer que seja a esfera institucional de sua atuação no plano da organização federativa brasileira, não pode mostrar-se indiferente a problema da saúde da população, sob pena de incidir, ainda que por omissão, em censurável comportamento inconstitucional. O direito público subjetivo à saúde traduz bem jurídico constitucionalmente tutelado, por cuja integridade deve velar, de maneira responsável, o Poder Público (federal, estadual ou municipal), a quem incumbe formular – e implementar – políticas sociais e econômicas que visem a garantir a plena consecução dos objetivos proclamados no art. 196 da Constituição da República (STF, RE 241.630-2/RS, Rel. Min. Celso de Mello, DJ, 1, de 3-4-2001, p. 49).

A saúde constitui-se, como se verifica, em direito público subjetivo constitucionalmente tutelado, cuja integridade deve ser velada, e, como direito fundamental, aplicável de forma imediata nos termos do art. 5º do texto constitucional, devendo ser,

portanto, concretizado sem qualquer embaraço. Tal aspecto evidencia as prestações positivas a que se acha obrigado o Poder Público.

NASCIMENTO (2010, p. 349-350) ressalta ter a Constituição Federal elegido a dignidade da pessoa humana como um dos fundamentos da República (CF, art. 1º, II), reservando aos entes autônomos da federação a competência para cuidar da saúde (CF, art. 23, II), frisando que as políticas públicas devem ter sempre como apanágio o princípio da solidariedade, tendo os marcos constitucionais fixado a responsabilidade solidária dos entes públicos.

A natureza da proteção ao direito à saúde pelos entes públicos deve ser considerada como *qualificadamente irrenunciável*, vez que eventuais normas de cooperação – a serem editadas pela União – não poderiam demitir esta ou os Estados-membros dos encargos constitucionalmente provisionados, evidenciando, assim, as prestações negativas devidas pela Administração.

Não é por outro motivo que eventuais leis estaduais que visem conferir exclusivamente aos Municípios a proteção da saúde são passíveis de controle de constitucionalidade, via ação direta de inconstitucionalidade.

A fixação de competência comum não exige, porém, a atuação simultânea dos níveis federal, estadual e municipal na proteção da saúde, facultando-se à União a edição de espécies normativas que regulem a cooperação. Anote-se, todavia, que nem mesmo as normas assim editadas poderão dispensar o cumprimento dos encargos pela União e pelo Estado-membro, descarregando sobre o Município todo o peso do ônus.

BULOS (2014, p. 1563) assim sintetiza a questão:

Da mesma forma que os direitos sociais em geral (art. 6º), o direito à saúde reclama, para sua efetivação, o cumprimento de *prestações positivas e negativas*. Pela primeira, os Poderes Públicos devem tomar medidas preventivas ou paliativas no combate e no tratamento de doenças. Pela segunda, incumbe-lhe abster-se, deixando de praticar atos obstaculizadores do cabal exercício desse direito fundamental.

Aqui, mais uma vez, o questionamento da população brasileira é no sentido de saber se os Poderes Públicos vêm atuando preventivamente na questão dos OGMs, na busca pela preservação da saúde humana, ou se vêm privilegiando os interesses das empresas beneficiadas pelas autorizações concedidas.

Assim, conquanto ainda hoje não se possa afirmar se os OGMs têm ou não potencial para causar agravamentos à saúde humana, verifica-se, como variável a possível lesão a

direitos como o da alimentação sadia e livre de contaminação intencional, isso em razão da forma como as plantações vêm sendo promovidas.⁷

3 Da prevenção à precaução (ou seria da precaução à prevenção?): análise do posicionamento do Poder Judiciário frente as demandas propostas

O princípio da prevenção estabelece que, havendo a comprovação da probabilidade do dano (certeza científica), deve-se abster-se de atuar no sentido de ensiná-lo.

Por seu turno, o princípio da precaução sugere que não se pode esperar dano real ao meio ambiente ou à saúde humana para somente depois reconhecer-se e evitar-se riscos objetivos. Prega, portanto, que nos casos de incerteza científica, atue-se de forma a evitar a geração do dano, deixando-se de praticar o ato.

No caso em estudo, o interesse pela produção dos OGMs encontra resistência pelo desconhecimento acerca das possíveis conseqüências das modificações genéticas, no meio ambiente e na saúde humana, no futuro, devido à ausência de certeza quanto à inexistência de riscos, o que ensejaria a aplicação do princípio da precaução, além do princípio da informação.

Segundo ABRAMOVAY (*apud* VEIGA *et al.*, 2007, p. 163), da maneira como foi conduzida a questão dos OGM advieram perdas empresariais significativas, as quais devem ser atribuídas à incapacidade das empresas de promoverem uma gestão antecipada da sua contestabilidade.

O que se percebe atualmente no Brasil, porém, é que, com o advento da Lei nº 11.105/2005, as empresas têm logrado autorização para a produção e a comercialização de OGMs, sem que se possa verificar se os interesses destas vêm sendo indevidamente privilegiados. Isso porque os sítios do Ministério da Agricultura e do Ministério de Ciência, Tecnologia e Inovação não disponibilizam informações específica sobre dúvidas freqüentes da população sobre os impactos dos OGMs na saúde humana, nem outros esclarecimentos. Limitam-se a cuidar do CNB, do CTNBio, dos laboratórios credenciados, legislação, notícias, orientações técnicas, plantas autorizadas, produtos veterinários biotecnológicos e programas.

7 Para maiores informações sobre a contaminação de espécies não geneticamente modificadas veja-se o julgamento da Apelação Cível Nº 5020884-11.2013.4.04.7000 (Processo Eletrônico - E-Proc V2 – TRF4ª Região), atualmente em grau de recurso junto ao Superior Tribunal de Justiça (STJ). Disponível em: <https://eproc.trf4.jus.br/eproc2trf4/controlador.php?acao=acessar_documento_publico&doc=41394813282188311110000000773&evento=41394813282188311110000000407&key=b095d5b8606fc6832cde69c85f08959568a6569dc3ee84a3dd6d7990409407ae>. Acesso em: 12 mar. 2016.

Uma vez que, consoante informado no sítio do Ministério da Agricultura, “as avaliações de segurança dos transgênicos seguem padrões internacionais definidos pela Organização Mundial da Saúde (OMS) e pela Organização das Nações Unidas para Alimentação e Agricultura (FAO/ONU)”, como já salientado no item 1, supra, foi escolhido, de forma aleatória, o Parecer Técnico nº 2956/2011 – Retificado, para leitura e verificação das análises das apreciações de possíveis agravamentos à saúde humana. No documento consta voto divergente no seguinte sentido:

Votaram contrariamente ao pleito: Dr. Leonardo Melgarejo, Dra Solange Telles da Silva e Dr. José Maria Gusman Ferraz. O Dr. Leonardo Melgarejo justificou que seu voto fora contrário por considerar que “os estudos não cumprem o item 6 do Artigo 10 da Resolução Normativa nº5/2008 que em conformidade com o Anexo III exige avaliação de risco à saúde humana e animal compreendendo estudos que outros colegas consideram desnecessários e também porque o item 7 do Art. 10 da RN05 estabelecem exigências com conformidade do Anexo 4 da mesma Resolução Normativa, portanto com base nestas justificativas”. A Dra. Solange Telles da Silva justificou que seu voto fora contrário “pelo fato da proposta não estar acompanhada com todos os documentos tal qual disposto na Resolução Normativa nº 05, Artigo 10, Incisos sétimo e sexto”. O Dr. José Maria Gusman Ferraz não justificou a sua declaração de voto.

(_____. Ministério da Ciência, Tecnologia e Inovação. **CTNBio: rigor e transparência na avaliação de biossegurança de OGM no Brasil.** Disponível em: <<http://www.ctnbio.gov.br/index.php/content/view/16592.html>>. Acesso em: 13 mar. 2016).

Conforme se lê, um dos *experts* considerou que os estudos não cumpriam a Resolução Normativa nº 5/2008, que exige avaliação de risco à saúde humana e animal compreendendo estudos que outros colegas consideraram desnecessários. Um dos *experts* contrários sequer justificou sua declaração de voto contrário.

Da leitura do parecer pode-se verificar que não estão disponíveis as informações necessárias para que a população possa ser sequer melhor esclarecida acerca dos possíveis danos à sua saúde.

Verifique-se que os estudos complementares não são especificados, nem consta do voto vencedor a justificativa – nem sequer a menção – do porquê de sua dispensa e, a duas, que o *expert* não necessita nem mesmo justificar o porque de sua contrariedade, havendo uma arbitrariedade.

Ademais, entende-se que as decisões assim exaradas encontram-se em desacordo com o princípio da precaução – que deveria reger a matéria – e consonantes ao princípio da prevenção.

Nesse passo, cumpre relembrar que a biossegurança quantifica e pondera os riscos e benefícios; já a bioética analisa argumentos racionais que justificam, ou não, aqueles riscos. Nesses termos, (GASPARINI, 2009, p. 206) esclarece que

A biossegurança, enquanto nova disciplina científica, e a bioética, enquanto nova disciplina filosófica, preocupam-se com esta nova situação, tentando ponderar os prós e os contras, e se for o caso, propor leis, normas e diretrizes com o intuito de minimizar riscos, abusos, conflitos e controvérsias, sem prejudicar, entretanto, os avanços biotecnocientíficos.

Na hipótese vertente, tem-se que a biossegurança e a bioética não vêm sendo consideradas pelos membros da CTNBio, que vêm privilegiando os interesses das empresas na autorização e comercialização dos OGMs, negando informações e direitos à população brasileira.

Imprescindível, portanto, o controle – especialmente o judicial – dos atos administrativos (pareceres) da CTNBio, para apreciação de lesão ou perigo de lesão à saúde humana em razão das omissões denunciadas.

Conclusões

Com o término do presente trabalho logrou-se apresentar os principais documentos atualmente vigentes no ordenamento jurídico, tratando-se das principais regulamentações sobre OGMs no Brasil hoje, 10 anos após a edição da Lei nº 11.105 (Lei de Biossegurança).

Tendo em vista a complexidade do tema, optou-se por refletir sobre aspectos mais gerais, não se olvidando de assuntos considerados fundamentais, como, por exemplo, como e em que medida vêm sendo autorizados e registrados os OGMs no Brasil, com a análise de decisões exaradas pela CTNBio e a necessidade de sua motivação, inclusive no que pertine às divergências acerca da necessidade de exames complementares, com a justificação de exames dispensados e de votos contrários.

Procurou-se investigar possível repercussão e lesão ao direito à saúde humana, mais especialmente o controle dos atos administrativos exarados pela CTNBio.

Os dados obtidos e as hipóteses enunciadas refletem a importância da cooperação internacional no fortalecimento de capacidades técnicas e jurídicas em matéria de biotecnologia e biossegurança de OGM, bem como da concretização do princípio da informação.

A ausência de motivação nas decisões exaradas pelos especialistas da CTNBio estaria a demonstrar que a biossegurança e a bioética não vêm sendo consideradas pelos seus membros, podendo ser apontado tal fato como fonte de intranqüilidade e preocupação da população, no sentido de estar-se privilegiando os interesses das empresas na autorização e comercialização dos OGMs, negando informações e direitos à população brasileira.

A motivação obrigatória de todas as decisões, inclusive dos pareceres contrários, aparece como suficiente para, ao menos no presente momento, privilegiar os interesses difusos envolvidos, devendo a responsabilidade dos membros da CTNBio ser aferida nos casos em que a autorização for concedida em desacordo com os parâmetros legais existentes e na hipótese de privilegiar-se os interesses empresariais em detrimento dos direitos dos cidadãos.

Referências

ALEXY, Robert. **A Theory of Constitutional Rights** (trad. Julian Rivers). Oxford: Oxford University Press, 2002, p. 343.

BRASIL. **Constituição da República Federativa do Brasil de 1988**. Disponível em: <http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/Constituicao/Constituicao.htm>. Acesso em: 12 mar. 2016.

_____. **Convenção sobre diversidade biológica**. Disponível em: <http://www.mma.gov.br/estruturas/sbf_chm_rbbio/_arquivos/cdbport_72.pdf>. Acesso em: 11 mar. 2016.

_____. Ministério da Ciência, Tecnologia e Inovação. **CTNBio: rigor e transparência na avaliação de biossegurança de OGM no Brasil**. FINARDI FILHO, Flavio. Disponível em: <http://www.ctnbio.gov.br/upd_blob/0001/1789.pdf>. Acesso em: 13 mar. 2016.

_____. **Decreto nº 5.591, de 22 de novembro de 2005**. Regulamenta a Lei nº 11.105/2005. Disponível em: <http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2004-2006/2005/Decreto/D5591.htm>. Acesso em: 11 mar. 2016.

_____. **Lei nº 8.974, de 5 de janeiro de 1995.** Revogada. Disponível em: <http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/leis/L8974.htm>. Acesso em: 11 mar. 2016.

_____. **Lei nº 11.105, de 24 de março de 2005.** Lei de Biossegurança. Disponível em: <http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2004-2006/2005/lei/111105.htm>. Acesso em: 11 mar. 2016.

_____. **Ministério da agricultura.** Organismos geneticamente modificados. Disponível em: <<http://www.agricultura.gov.br/vegetal/organismos-geneticamente-modificados>>. Acesso em: 11 mar. 2016.

_____. **Tribunal Regional Federal da 4ª Região.** Apelação Cível Nº 5020884-11.2013.4.04.7000 (Processo Eletrônico - E-Proc V2 – TRF4ª Região), atualmente em grau de recurso junto ao Superior Tribunal de Justiça (STJ). Disponível em: <https://eproc.trf4.jus.br/eproc2trf4/controlador.php?acao=acessar_documento_publico&doc=41394813282188311110000000773&evento=41394813282188311110000000407&key=b095d5b8606fc6832cde69c85f08959568a6569dc3ee84a3dd6d7990409407ae>. Acesso em: 12 mar. 2016.

BULOS, Uadi Lammêgo. **Curso de Direito Constitucional.** 8 ed. São Paulo: Saraiva, 2014.

CANADÁ. **Protocolo de Cartagena.** Disponível em: <<http://bch.cbd.int/protocol/text/>>. Acesso em: 11 mar. 2016.

_____. **Protocolo Suplementar de Nagoya-Kuala Lumpur.** Disponível em: <http://bch.cbd.int/protocol/NKL_text.shtml>. Acesso em: 11 mar. 2016.

GASPARINI, Bruno *et al.* **Transgenia na agricultura.** Curitiba: Juruá, 2009.

NASCIMENTO, Carlos Valder do. **Direito fundamental à saúde.** In: MARTINS, Ives Gandra da Silva; MENDES, Gilmar Ferreira; NASCIMENTO, Carlos Valder do. (Coord.). Tratado de Direito Constitucional. vol. 2. São Paulo: Saraiva, 2010, p. 349-402.

OMS. **Health.** Disponível em: <<http://www.who.int/trade/glossary/story046/en/>>. Acesso em: 13 mar. 2016.

ORGANIZAÇÃO INTERNACIONAL DO TRABALHO (OIT). **Convenção nº 155, de 22-6-1981.** Disponível em: <<http://www.oitbrasil.org.br/node/504>>. Acesso em: 30 out. 2015. Genebra, 1981.

SEGRE, Marco; FERRAZ, Flávio Carvalho. **O conceito de saúde.** *Rev. Saúde Pública*, São Paulo , v. 31, n. 5, p. 538-542, Oct. 1997. Disponível em: <http://www.scielo.br/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0034-89101997000600016>. Acesso em: 28 out. 2015.

SIGNIFICADOS. **Saúde.** Disponível em: <<http://www.significados.com.br/saude/>>. Acesso em: 13 mar. 2016.

USA. The Law Library of Congress. SOARES, Eduardo. **Restrictions on Genetically Modified Organisms: Brazil.** Disponível em: <<https://www.loc.gov/law/help/restrictions-on-gmos/restrictions-on-gmos.pdf>>. Acesso em: 13 mar. 2016.

VEIGA, José Eli da. **Transgênicos: sementes da discórdia.** São Paulo: Editora Senac São Paulo, 2007.