



Chính phủ Australia

Cơ quan Quản lý Thuốc Bảo vệ thực vật và Thuốc Thú y Australia

Glyphosate

Mức độ an toàn và cách sử dụng



Nguyên tắc đơn giản để sử dụng an toàn thuốc Bảo vệ thực vật và Thuốc Thú y là đọc kỹ nhãn thuốc và làm theo Hướng dẫn sử dụng ghi trên nhãn.

GLYPHOSATE LÀ GÌ?

Glyphosate là thuốc trừ cỏ phổ rộng. Không có sự phân biệt giữa các loại thuốc trừ cỏ glyphosate và các thuốc này hoạt động hiệu quả nhất vào giai đoạn hậu nảy mầm của hạt giống.

SẢN PHẨM THUỐC TRỪ CỎ GLYPHOSATE LÀ AN TOÀN ĐỂ SỬ DỤNG?

Đúng là như vậy, các sản phẩm thuốc trừ cỏ glyphosate được phê duyệt bởi Cơ quan Quản lý Thuốc Bảo vệ thực vật (BVTV) và Thuốc Thú y Australia (APVMA) là an toàn khi sử dụng theo hướng dẫn sử dụng ghi trên nhãn thuốc. Thuốc BVTV đã được đăng ký đều có Số hiệu đăng ký do APVMA hoặc trước đây là Cơ quan đăng ký quốc gia (NRA) cấp.

Glyphosate được đăng ký sử dụng trên toàn thế giới và các đánh giá pháp lý hiện nay đều khẳng định glyphosate không gây nguy hiểm cho con người khi sử dụng theo Hướng dẫn sử dụng ghi trên nhãn.

“HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG” LÀ GÌ?

Tất cả các thuốc BVTV đều có Hướng dẫn An toàn và Sử dụng ghi trên nhãn thuốc. Nhãn thuốc của glyphosate vì vậy cũng cung cấp thông tin hướng dẫn an toàn và cách sử dụng cho mỗi một loại thuốc. Luôn luôn phải đọc kỹ nhãn thuốc trước khi sử dụng và khi sử dụng phải tuân theo hướng dẫn ghi trên nhãn này.

Bằng cách làm theo Hướng dẫn sử dụng bạn tối ưu hóa hiệu quả tác động của thuốc và giảm thiểu nguy cơ phơi nhiễm với hóa chất này.

KHU VỰC XỬ LÝ THUỐC GLYPHOSATE CÓ AN TOÀN ĐỐI VỚI TRẺ EM VÀ ĐỘNG VẬT?

Luôn luôn phải đọc kỹ nhãn thuốc để hiểu rõ làm thế nào để sử dụng thuốc ở khu vực có dân cư, bao gồm cả trẻ em và động vật và phải thực hiện theo Hướng dẫn này.

Các sản phẩm thuốc glyphosate là an toàn để sử dụng ở những khu vực sau này được con người và động vật sử dụng trong trường hợp tuân thủ theo Hướng dẫn. Hướng dẫn ghi trên nhãn thuốc sẽ chỉ dẫn cho bạn biết thời gian bao lâu con người và động vật cần cách ly khỏi khu vực bị xử lý thuốc theo Hướng dẫn sử dụng. Trong hầu hết các trường hợp, khi thuốc xử lý đã khô là an toàn để xâm nhập lại vào khu vực đã phun thuốc, tuy nhiên luôn đọc kỹ nhãn thuốc để có thông tin chính xác.

SẢN PHẨM THUỐC GLYPHOSATE VẪN ĐANG ĐƯỢC KINH DOANH TẠI AUSTRALIA?

Đúng là như vậy, các loại thuốc trừ cỏ glyphosate vẫn đang được kinh doanh hợp pháp tại Australia sau khi đã đăng ký với APVMA.

CÁC HỘI ĐỒNG VÀ NHÀ THẦU TẠI ĐỊA PHƯƠNG VẪN ĐANG SỬ DỤNG SẢN PHẨM THUỐC GLYPHOSATE?

Đúng là như vậy, các loại thuốc trừ cỏ glyphosate đã đăng ký với APVMA vẫn được sử dụng theo Hướng dẫn ghi trên nhãn thuốc.

BÁO CÁO QUỐC TẾ VỀ GLYPHOSATE

Báo cáo của Viện Nghiên cứu Ung thư quốc tế thuộc Tổ chức Y tế thế giới (IARC) xuất bản năm ngoái đã xếp loại Glyphosate vào nhóm “rất có thể có khả năng gây ung thư”.

Vai trò của IARC là xác định các yếu tố có khả năng gây ung thư – các yếu tố này bao gồm cả các hợp chất cũng như cách sống. IARC cũng xếp loại khí phát thải từ đốt gỗ, thực phẩm chiên ở nhiệt độ cao, một số công việc theo ca và thịt đỏ nằm cùng nhóm với glyphosate.

Khi đánh giá về nguy cơ của các hợp chất và cách sống, IARC không xem xét đến nguy cơ này được quản lý thế nào trong tình huống thực tế. Tổ chức này cũng không đánh giá nguy cơ gây ung thư nếu như glyphosate được sử dụng theo Hướng dẫn ghi trên nhãn thuốc đã được phê duyệt.

Sau khi báo cáo của IARC được xuất bản, các chuyên gia trong lĩnh vực thuốc BVTV của Tổ chức Y tế thế giới đang tiến hành lại một đánh giá rủi ro toàn diện về glyphosate và các kết luận của Tổ chức này sẽ xác định xem các cơ quan có thẩm quyền về Quản lý thuốc BVTV, ví dụ như APVMA có cần thực hiện thêm các đánh giá nào nữa không đối với glyphosate.

Tổ chuyên gia sẽ thẩm định kết quả của các nghiên cứu khoa học và số liệu sẵn có từ cơ sở dữ liệu cũng như từ các kết quả khoa học chưa công bố với sự đánh giá của chuyên gia độc lập trong quá trình thẩm định này. Cơ quan APVMA là thành viên của Tổ chuyên gia và kết quả thẩm định dự kiến sẽ được công bố vào giữa năm 2016.

VAI TRÒ CỦA CƠ QUAN QUẢN LÝ THUỐC BẢO VỆ THỰC VẬT AUSTRALIA

Cơ quan Quản lý thuốc BVTV và thuốc Thú y Australia (APVMA) là cơ quan trực thuộc Chính phủ Australia chịu trách nhiệm cấp phép đăng ký đối với các sản phẩm thuốc BVTV và thuốc Thú y.

Trước khi một sản phẩm thuốc hóa học được kinh doanh hoặc sản xuất tại Australia, sản phẩm thuốc này phải được APVMA đánh giá khoa học nhằm xác định mức độ an toàn và liệu có hay không sản phẩm này hoạt động như mong đợi và như mô tả của nhà sản xuất ra sản phẩm. Các đánh giá của APVMA này được thực hiện với mục đích bảo vệ sức khỏe và an

CÁC CÔNG VIỆC TIẾP THEO CỦA APVMA LÀ GÌ?

Các đánh giá khoa học của Tổ chuyên gia tại APVMA đã kết luận rằng các sản phẩm thuốc glyphosate là an toàn khi được sử dụng theo Hướng dẫn sử dụng ghi trên nhãn thuốc. Vì vậy, không yêu cầu bất kỳ sự thay đổi nào về cách sử dụng hoặc sự sẵn có của sản phẩm thuốc glyphosate này.

Đánh giá khoa học của APVMA dựa trên số liệu của các nghiên cứu ở phạm vi rộng hơn so với chỉ một số ít số liệu do IARC sử dụng trong đánh giá của họ. Đánh giá này cũng phù hợp với những gì đã được thực hiện bởi các cơ quan có thẩm quyền của các quốc gia khác như Đức và Canada. Cả hai quốc gia này đã kết luận rằng mẫu nhãn thuốc glyphosate có chứa thông tin Hướng dẫn phù hợp để bảo đảm an toàn cho người xử lý với glyphosate.

Tuy nhiên, những phát hiện của các cơ quan quốc tế đều được xem xét rất nghiêm túc và với tư cách là một thành viên của Tổ chuyên gia của Tổ chức Y tế thế giới về lĩnh vực này, APVMA sẽ được tham gia trực tiếp trong việc đánh giá xem xét tất cả nghiên cứu và dữ liệu khoa học.

Các hoạt động điều chỉnh hoặc đề xuất của các cơ quan pháp lý hoặc của các nhà quản lý trên thế giới, cũng như bất kỳ nghiên cứu về dư lượng và đề xuất về thay đổi mức giới hạn dư lượng tối đa của các quốc gia khác sẽ được xem xét trong quá trình đánh giá của APVMA.

Sau khi có kết quả toàn diện về phân tích dữ liệu khoa học và đánh giá rủi ro, APVMA sẽ quyết định xem liệu có cần thiết có các hoạt động điều chỉnh đối với việc đăng ký và sử dụng glyphosate tại Australia hay không. Dựa trên các bằng chứng hiện có, dự kiến sẽ không có bất kỳ thay đổi đáng kể nào.

toàn cho con người, động vật, thực vật và môi trường. Nếu sản phẩm đáp ứng tất cả các yêu cầu nghiêm ngặt đặt ra, sản phẩm này sẽ được cấp phép cho sử dụng tại Australia.

APVMA không giám sát hoặc thi hành việc sử dụng thuốc đúng cách sau khi các sản phẩm thuốc BVTV và thuốc Thú y này đã được đăng ký.

Sử dụng đúng cách thuốc BVTV và thuốc Thú y là trách nhiệm đầu tiên và trên hết của người sử dụng. Hướng dẫn sử dụng ghi trên nhãn thuốc nhất thiết phải được tuân thủ nghiêm ngặt.

Cơ quan An toàn lao động Australia, cơ quan nhà nước và chính quyền địa phương phối hợp giám sát và thi hành việc sử dụng không đúng cách thuốc BVTV và thuốc Thú y.

THÔNG TIN THÊM



+61 2 6210 4701



WWW.APVMA.GOV.AU



ENQUIRIES@APVMA.GOV.AU

Thông tin trên được xuất bản vào tháng 4 năm 2016 và sẽ được sửa đổi. Thông tin cập nhật mới nhất có thể được tìm thấy trên trang điện tử của chúng tôi.

