

Skov- og Naturstyrelsen
Landbrugs- og bioteknologikontoret
Miljøministeriet
Ledelsessekretariatet, EUK

9. marts 2005
J.nr.: D 402-0004
bxj/SNS LOB; sca/MIM 3

NOTAT TIL FOLKETINGETS EU-UDVALG

Ansøgning om godkendelse til markedsføring i EU af genetisk modificeret majs (C/GB/02/M3/03) i henhold til Europa-parlamentets og Rådets direktiv 2001/18/EF

Danmark modtog i marts 2004 fra Europa-Kommissionen en ansøgning om godkendelse til markedsføring i EU af genetisk modificeret hybridmajs (NK603xMON810) efter reglerne i udsætningsdirektivet. Hybridmajs (NK603xMON810) har fået indsat gener, der gør den tolerante overfor henholdsvis glyphosat og angreb af visse sommerfuglelarver. Majslinjerne indeholder ikke gener, der giver tolerance overfor antibiotika.

Ansøgningen er indleveret til de britiske myndigheder af Monsanto Europe S.A. Der søges om godkendelse til at importere og anvende den genetisk modificerede majs som al anden majs, dog ikke til dyrkning. De britiske myndigheder har udarbejdet en vurderingsrapport, hvori det indstilles, at der gives godkendelse til import, forarbejdning og foderbrug af NK603xMON810.

Danmark fremsatte i maj 2004 begrundede indvendinger mod ansøgningen, fordi der var behov for, at:

- den leverede PCR-metode bliver valideret af EU's Joint Research Centre, og at en sådan validering tilvejebringes inden godkendelse til markedsføring
- tærskelværdien for utilsigtet forekomst af NK603xMON810 i konventionel majsfrø følger den kommende vedtagelse og anvendelse af EU-regler for tærskelværdier for GM-majs i konventionel såsæd.
- de tekniske retningslinier for prøvetagning og analyse af GMO'er offentliggøres inden Danmark finder det muligt at tage stilling til en godkendelse

På denne baggrund ønskede Danmark, at sagen tages op i komitéprocedure.

Den 3. februar 2005 modtog Danmark supplerende oplysninger i sagen. Senest den 18. marts 2005, skal Danmark meddele Kommissionen, hvorvidt de begrundede indvendinger ønskes opretholdt.

Regeringen agter at meddele Kommissionen, at Danmark fastholder den tidligere fremsatte begrundede indvending mod ansøgningen, idet den leverede PCR-metode bør valideres af EU's Joint Research Centre, og Danmark lægger til grund, at en sådan validering tilvejebringes inden godkendelse til markedsføring. På denne baggrund ønsker Danmark, at sagen tages op i komitéprocedure.