

Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri

Departementet



Folketingets Udvalg for Fødevarer, Landbrug
og Fiskeri

Den 30. juli 2009

Sagsnr.: 39

./. Vedlagt fremsendes til udvalgets orientering svar på spørgsmål nr. 145 fra Folke-
tingets Europaudvalg.

Med venlig hilsen

Jesper Wulff Pedersen



Folketingets Europaudvalg

København, den 30. juli 2009

Sagsnr.: 121

FVM 684

Folketingets Europaudvalg har i skrivelse af 10. juli 2009 (spørgsmål nr. 145) udbedt sig besvarelse af følgende spørgsmål:

Spørgsmål 145:

”Ministeren bedes – som lovet på Europaudvalget møde den 10. juli 2009 – oversende et notat, der beskriver beslutningsproceduren for, hvordan GMO’er godkendes i EU i dag.”

Svar:

Jeg skal indledningsvis oplyse, jeg i mit svar udelukkende beskriver godkendelsesproceduren i henhold til forordning (EF) nr. 1829/2003 om genmodificerede fødevarer og foderstoffer (GMO-forordningen). Godkendelser af GMO’er, som ikke er til fødevarer eller foderbrug, reguleres af Udsætningsdirektivet, som administreres af Miljøministeriet.

Ifølge reglerne i GMO-forordningen skal en ansøgning om godkendelse af en GMO til fødevarer eller foder indsendes til et medlemslands kompetente myndighed, som herefter videresender ansøgningen til Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA). EFSA kontrollerer, om ansøgningen er komplet og udfører herefter sin risikovurdering inden for en frist på 6 måneder fra det tidspunkt, hvor alle nødvendige oplysninger er fremsendt. Hvis ansøgningen vedrører formeringsdygtige GMO’er, skal EFSA høre medlemslandenes miljømyndigheder, som har 3 måneder til at indsende bemærkninger. I tilfælde af frø eller andet planteformeringsmateriale, anmodes et medlemslands kompetente miljørisikovurderingsmyndighed om at udarbejde en miljømæssig risikovurdering.

Parallelt med EFSA's risikovurdering gennemfører EF referencelaboratoriet en validering af analysemetoden.

EFSA udarbejder sin vurdering og sender den herefter til EU-kommissionen, medlemslandene og ansøger. Desuden bliver vurderingen offentliggjort. EU-kommissionen udfører på baggrund af EFSA's vurdering en høring på følgende hjemmeside, http://ec.europa.eu/food/food/biotechnology/authorisation/public_comments_en.htm hvor offentligheden inden 30 dage kan indsende bemærkninger til godkendelsen.

Til brug for fastlæggelse af dansk holdning bliver EFSA's vurdering undersøgt af de danske myndigheder.

Inden 3 måneder efter EFSA's udtalelse foreligger, fremlægger Kommissionen et forslag til beslutning for den Stående Komité for Fødevarer og Dyresundhed. Hvis der er kvalificeret flertal for forslaget, udsteder Kommissionen beslutningen. Opnås der ikke kvalificeret flertal, forelægger Kommissionen sagen for Ministerrådet og underretter samtidig Europa-Parlamentet. Rådet kan med kvalificeret flertal vedtage forslaget uændret eller udtale sig imod det. Hvis der er et kvalificeret flertal imod forslaget, skal Kommissionen behandle sagen på ny. Kommissionen kan udstede beslutningen hvis Ministerrådet ikke inden 3 måneder tager beslutning eller hvis der hverken er kvalificeret flertal for eller imod forslaget.

Proceduren fremgår også af vedhæftede figur 1.

Figur 1: Skematisk oversigt over godkendelsesproceduren for genmodificerede fødevarer og foder i henhold til GMO-forordningen (Forordning (EF) nr. 1829/2003)

