



## Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri

Folketingets Udvalg for Fødevarer,  
Landbrug og Fiskeri

København, den 4. februar 2011  
Sagsnr.: 8870  
Dok.nr.: 194304

Folketingets Udvalg for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri har i brev af 3. februar 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 174 (Alm. del) som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Per Clausen (EL).

### **Spørgsmål 174:**

”Ministeren bedes oplyse, hvordan man vil afgøre, om der er tale om GM materiale, der menes at udgøre en risiko for sundheden eller miljøet, når der er tale om GMOer, der enten endnu ikke er godkendt eller hvor godkendelsen er udløbet?”

### **Svar:**

GMO'er, der er under godkendelse i EU, er i reglen allerede risikovurderede og godkendte til markedsføring i det land, de kommer fra. I de fleste tilfælde vil eksperter i både Den Europæiske Fødevarer sikkerhedsautoritet (EFSA) og i medlemsstaterne derfor have adgang til gennemførte risikovurderinger. Adgang til risikovurderinger af GMO'er gives bl.a. via det internationale samarbejde i forbindelse med Cartagena protokollen om biosikkerhed. Desuden har EU's eksperter adgang til oplysninger om godkendte GMO'er og risikovurderinger heraf via internationale databaser, som administreres af FAO og OECD.

Det samme gælder for GMO'er, der tidligere har været godkendt i EU og for hvilke godkendelsen er udløbet. Hertil kommer, at der for de tidligere godkendte produkter også foreligger en risikovurdering i EU.

Henrik Høegh

/Gundula Maria Kjær