



Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri

Folketingets Udvalg for Fødevarer,
Landbrug og Fiskeri

København, den 5. december 2012
Sagsnr.: 18001
Dok.nr.: 461693

Folketingets Udvalg for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri har i brev af 25. oktober 2012 stillet følgende spørgsmål nr. 42 (Alm. del) som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Per Clausen (EL)

Spørgsmål 42:

”Kan det bekræftes, at der godkendes sorter af gmo-planter, der ikke er afprøvet i dyreforsøg?”

Svar:

Fødevestyrelsen har oplyst følgende, hvortil jeg kan henholde mig:

”I forbindelse med godkendelsen af genmodificerede planter til fødevarer- og foderbrug skal der ifølge retningslinjerne fra Den Europæiske Fødevarsikkerhedsautoritet (EFSA) foretages dyreforsøg med nye proteiner eller andre nye stoffer, der dannes i planten som følge af genmodificeringen.

Yderligere dyreforsøg kan kræves i det omfang, der foreligger en usikkerhed om de sundhedsmæssige effekter af den genmodificerede plante, hvis et dyreforsøg kan medvirke til at afgøre, om der er negative effekter. For langt de fleste godkendelsessager foreligger der dyreforsøg, hvor dyrene har været fodret med et relativt højt indhold af den aktuelle genmodificerede plante. Forsøgene er både udført i kyllinger til slagtevægt og i rotter eller mus i 90-dages fodringsforsøg.

Der kan dog efter gældende EFSA-retningslinjer godkendes genmodificerede planter, hvor hverken nye proteiner - hvis de forekommer - eller den plantedel, der skal bruges til foder eller fødevarer, er afprøvet i dyreforsøg. Det kunne fx være i en situation, hvor det indsatte gen ikke giver anledning til dannelsen af et nyt protein, eller hvor det nye protein i planten er velkendt fra fødevarer eller foder, og hvor andre data i ansøgningen,

herunder sammenlignende undersøgelser, ikke viser et behov for at gennemføre dyreforsøg med hele planten eller de dele af planten, der indgår i foder eller fødevarer.

DTU oplyser til Fødevarestyrelsen, at det kendskab, som man i dag har til genmodificering, samt de informationer, der foreligger i ansøgninger om godkendelse af genetisk modificerede planter, danner et robust grundlag for vurderingen af de genmodificerede planter. Herudover stilles krav til sammenlignende kemiske analyser, hvor fra det kan konkluderes, om genmodificeringen har givet uventede ændringer, som betyder, at den genmodificerede plante skal betragtes som væsentlig forskellig fra tilsvarende ikke genmodificerede planter på markedet. I de tilfælde, hvor der konstateres større forskelle, kan det være oplagt at kræve dyreforsøg for at afklare, om forskellene har medført sundhedsmæssige ændringer i den genmodificerede plante.”

Mette Gjerskov

/Frederikke Thye