

Miljø- og Fødevareministeriet

Folketingets Udvalg for Miljø og Fødevarer
MFVM 418

København, den 10. september 2015
Sagsnr.: 31568
Dok.nr.: 850135

**Miljø- og fødevareministerens besvarelse af spørgsmål nr. 140 (MOF alm. del)
fra Miljø- og Fødevareudvalget stillet den 9. september 2015 efter ønske fra
Bjarne Laustsen (S)**

Spørgsmål nr. 140:

"I forlængelse af udvalget behandling af Grundnotat om GMO majs MON 87427, jf. MOF alm. del - bilag 37 bedes ministeren oplyse, om man har bedt EMEA om en vurdering og redegøre for, om det ikke i denne sag kunne have været relevant at bede om EMEA's vurdering."

Svar:

Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA, tidligere EMEA) er ansvarlig for vurdering af lægemidler i EU. Det er den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA), der foretager risikovurderingen af genmodificerede organismer til fødevarer- og foderbrug. I sager, hvor der er været indsat antibiotikaresistens-gener i genmodificerede planter, har EMA tidligere været hørt i forhold til betydningen af bestemte antibiotika i human- og veterinærmedicinsk behandling. Dette er imidlertid ikke relevant for vurderingen af majs MON87427, idet den ikke har antibiotikaresistens-gener indsat.

Eva Kjer Hansen

/ Frederikke Thyé