

Miljøverndepartementet  
Postboks 8013 Dep.  
0030 Oslo

Deres ref.: 98/1350- AMy

Vår ref.: 99/1-002 AT 501

Dato:

### **Høring av endring av direktivet 90/220/EØF om utsetting av genmodifiserte organismer i EU.**

Det vises til brev av 21. desember 1998 hvor Miljøverndepartementet ber om Bioteknologinemndas syn på EU-kommisjonens forslag til endringer i direktiv 90/220/EØF om utsetting av genmodifiserte organismer. Bioteknologinemnda behandlet dokumentet på møte 14. januar 1999, og nedenfor følger nemndas uttalelse.

Bioteknologinemnda oppfatter det slik at formålet med endringen er å forenkle prosedyrene for behandling av genmodifiserte organismer samtidig som man vil ta høyde for ønsket om større offentlig åpenhet omkring risikovurdering. Disse to hensyn står i motstrid til hverandre. Bioteknologinemnda er derfor skeptisk til nedkutting av saksbehandlingstiden, og foreslår i stedet å forlenge saksbehandlingstiden, fra 60 til for eksempel 90 dager.

Når det gjelder merking, kan det være argumenter for at kravene her skjerpes slik at også produkter som kan ha svært beskjedent innhold av GMO bør merkes tilsvarende. Det bør også vurderes om produkter som er fremstilt ved hjelp av GMO bør påføres informasjon om dette.

Bioteknologinemnda stiller seg positivt til den "føre-var-tilnærmingen" som ligger i en tidsbegrenset godkjenning på 7 år, samt i en obligatorisk overvåking etter godkjenning. Videre støtter nemnda departementets forslag om at vurderinger av etikk, samfunnsmessig nytteverdi og bærekraftig utvikling tas inn i direktivet. Dette bør tas inn i direktivet utover de momenter allerede nevnt i artikkel 6b - 2f. Dette kan for eksempel skje ved å trekke inn European Group on Ethics in Science and New Technologies i revisjonsarbeidet eller som instans uttrykkelig nevnt i direktivet.

Bioteknologinemnda vil be om at man fra norsk hold reiser krav om adgang til å gjøre unntak fra godkjenning ut fra særlige klimatiske eller økologiske forhold.

Bioteknologinemnda støtter departementets forslag om å gjøre direktivet komplementært til direktivet om innesluttet bruk (direktiv 90/219/EØF) for å unngå smutthull. Direktivet må gi adgang til å kreve dokumentasjon for bruk og eventuelt redusert bruk av sprøytemidler ved vurdering av søknader.

Likedeles foreslår Bioteknologinemnda et forbud i direktivet mot produkter som inneholder markørgener som koder for antibiotikaresistens. Dette er i tråd med den linje som nemnda har fulgt flere år.

Med hilsen

Torleiv Ole Rognum  
Leder av Bioteknologinemnda

Jens Plahte

Saksbehandler: Ave Tooming Tel: 222 48793 / fax 222 42745  
e-post: [bioteknologinemnda@bion.no](mailto:bioteknologinemnda@bion.no)