



Mattilsynet  
Postboks 383  
2381 Brumunddal

16.12.2004

## Høring av utkast til endringer i forskrifter vedrørende godkjenning og merking av genmodifiserte produkter

Bioteknologinemnda viser til brev av 16.09.2004 med utkast til endringer av næringsmiddelforskriften, fôrvareforskriften og merkeforskriften.

### Bakgrunn

EU fikk nytt regelverk for genmodifiserte produkter 18.04.04. Det gjelder i første rekke forordning 1829/2003 om genmodifiserte næringsmidler og fôrvarer, samt forordning 1830/2003 om sporbarhet og merking av genmodifiserte organismer og sporbarhet av avledede genmodifiserte næringsmidler og fôrvarer.

Med de nevnte forordninger på plass i EU er det nå flere forskjeller mellom gjeldende norsk regelverk og det i EU. I motsetning til EU mangler eksempelvis Norge ordninger for godkjenning av avledede GM fôrvarer, godkjenning av tilsetningsstoffer, aromastoffer og ekstraksjonsmidler til bruk i næringsmidler, samt spesifikke sporbarhetskrav til avledede genmodifiserte produkter. Norge har dessuten for tiden mindre strenge krav til merking.

Norske myndigheter har tatt til orde for at Norges regelverk på GMO-området skal være minst like strengt som det EU har. Fra departementenes side er det varslet at man på sikt ønsker å innlemme EUs regelverk i EØS-avtalen. Mens denne prosessen pågår skal det etableres et norsk regelverk som er på linje med det nye regelverket i EU. Det er dette forslaget som er nå på høring.

Bioteknologinemnda beskriver ikke nærmere gjeldende regelverk i Norge i dette høringssvaret, men viser her til Mattilsynets brev av 16.09.04.

## **Bioteknologinemndas overordnede kommentarer**

Bioteknologinemnda har som generell kommentar at det er positivt at de foreslåtte endringene i regelverkene for godkjenning og merking av genmodifiserte næringsmidler og fôrvarer innebærer en innstramning av dagens lovverk og en harmonisering med det i EU.

Medlemmene Abildgaard, Bartmann, Erikson, Hindar, Hjelt, Husabø, Kolvik, Mathiesen, Reinertsen, Rognum, Schmidt, Solberg, Tranebjærg, Vangen og Ødegård vil presisere at det for vurderinger av levende GMO etter genteknologiloven (som skal godkjennes av Miljøverndepartementet) er viktig at Norge fortsatt har rom til å håndheve genteknologilovens bestemmelse om hensyn til etikk, samfunnsnytte og bærekraftig utvikling. Medlemmet Amlie mener at slike særnorske vurderingskriterier bør fases ut og hevder at de norske tilleggskravene ble tatt inn i den norske loven på et tidspunkt da det var liten erfaring med utsetting og omsetting av genmodifiserte organismer. Dette, mener medlemmet, kan skape mer uenighet enn konsensus fordi holdningene til tilleggskravene er subjektive og i praksis ikke målbare.

Videre mener medlemmene Abildgaard, Bartmann, Erikson, Hindar, Hjelt, Husabø, Kolvik, Mathiesen, Reinertsen, Rognum, Schmidt, Solberg, Tranebjærg, Vangen og Ødegård at det er viktig med en videreføring av Norges bestemmelse om forbud (av 01.06.02) mot genmodifiserte næringsmidler og fôrvarer som inneholder markørgener for antibiotikaresistens (der disse er tilført ved selve genmodifiseringen og kan påvises i sluttproduktet). Medlemmet Amlie ønsker at denne norske bestemmelsen endres og at man legger opp til samme praksis som i EU hvor det forberedes en utfasing av gener for antibiotikaresistens i.h.t. direktiv 2001/18/EF og for tiden diskuteres en klassifisering av antibiotikaresistensgener i ulike "fareklasser".

### Godkjenning av fôrvarer

For tiden er det ikke godkjenningskrav til prosesserte, genmodifiserte fôrvarer i Norge (men de skal merkes i henhold til gjeldende 2 %-grense dersom det er påvisbart DNA eller protein til stede). Den foreslåtte endringen innebærer et godkjenningskrav også til prosesserte, genmodifiserte fôrvarer og at søknader framover må sendes Mattilsynet. Bioteknologinemnda mener denne harmoniseringen til eksisterende regelverk i EU er hensiktsmessig.

### Aksept for visse mengder utilsiktet GMO-innblanding

Bioteknologinemnda mener at det ut fra et forvaltningsteknisk perspektiv er fornuftig at visse mengder utilsiktet GMO som er risikovurdert (og funnet trygt) kan aksepteres i næringsmidler og fôrvarer uten at dette utløser merke- og godkjenningsprosedyre. Bioteknologinemnda mener at de foreslåtte grensene på 0,5 % (for risikovurderte GMO) og 0,9% (for GMO som er godkjent i EU) er akseptable grenser, men at det hele tiden må arbeides for at innblandingene holdes på lavest mulig nivå.

Vennlig hilsen

Lars Ødegård, leder

Sissel Rogne, direktør

Saksbehandler: Casper Linnestad, seniorrådgiver