

Klima- og miljødepartementet
Postboks 8013 Dep
0030 OSLO

Deres ref
21/2620-6

Vår ref
21/6219-3

Dato
4. november 2021

Overføring av myndighet etter genteknologiloven for klinisk utprøving av GMO-legemidler fra Miljødirektoratet til Legemiddelverket – høringssvar

Nærings- og fiskeridepartementet viser til deres forslag til endring i forskrift 16. desember 2005 nr. 1495 om konsekvensutredning etter genteknologiloven.

Vi har ingen merknader til forslaget.

Med hilsen

Vegard Haukeland (e.f.)
avdelingsdirektør

Marie Bjørland
seniorrådgiver

Dokumentet er elektronisk signert og har derfor ikke håndskrevne signaturer