

Sosial- og helsedepartementet
Postboks 8011 Dep
0030 OSLO

Sosial- og helsedepartementet	
Saksnr:	Saksnr:
01/04450	20
Vår dato:	Dato:
5.11.01	15.11.01
F. nr.:	Saksbehandler:
SEM	TEL
U.off.:	



Kopier til MD vedr. 2001/18/EF

Ansatt!
Jeg sender over kjer av
dine høringsuttalelser
da den også omhandler
MD's høringsuttalelse om utsettning

Vår dato:
13.11.2001

Vår ref.: 2001/1082/008
Deres dato: 15.11.01

Deres ref.:

Saksbehandler
Fakultetsdirektør Geir Walsø, dr.ing. (PhD)
Telefon + 47 73 59 41 96
E-post Geir.Walsole@chembio.ntnu.no

Høringsuttalelse – Utkast til forskrift om genmodifiserte mikroorganismer, samt Nytt direktiv 2001/18/EF om utsetting av genmodifiserte organismer i EU.

Fakultet for kjemi og biologi fått i oppdrag fra Universitetsdirektøren å utarbeide eventuelle høringsuttalelse på vegne av NTNU vedrørende ovennevnte, og følgende arbeidsgruppe ble oppnevnt for å utarbeide høringsuttalelsen:

Professor Arne Strøm, Institutt for bioteknologi (leder)
Professor Svein Valla, Institutt for bioteknologi
Professor Ole Jan Iversen, Laboratoriemedisinsk institutt
Professor Atle Bones, Botanisk institutt

Gruppen finner at forslaget til forskrifter om innesluttet bruk av genmodifiserte mikroorganismer (GMM) gir klare og gjennomførbare regler for hvordan en skal forholde seg ved innesluttet bruk av GMM. Vi støtter forslaget til forskrifter, men vi oppfordrer Sosial- og helsedepartementet om å følge opp tanken som er drøftet i Høringsnotatet, om å gjøre den norske definisjonen på GMM lik den som brukes i direktiv 98/81/EF. Den norske definisjonen kan i noen tilfeller gjøre teknologisk utnyttelse av mikroorganismer unødvendig komplisert.

Direktiv 2001/18/EF omhandler utsetting i miljøet og markedsføring av genmodifiserte organismer (GMO). Det settes her strenge krav til dokumentasjon og risikovurdering før utsetting eller markedsføring kan finne sted. Fordi det i dag er stor skepsis til GMO i befolkningen, mener vi at det er rimelig at det stilles strenge krav.

I vedleggene til direktivet har man imidlertid bestrebet seg på å finne fram til alle tenkelige muligheter for negative virkninger av GMO. Det kan derfor bli vanskelig for søkerne å avgjøre hvilke informasjon som saksbehandlernde myndigheter vil anse som nødvendig eller relevant. Man bør derfor lage rutiner for å få i stand en dialog mellom myndighetene og søkerne om hvilke informasjon som er nødvendig i den enkelte søknad. Hensikten med direktivet skal ikke være å hindre bruk av GMO, men å få sikker bruk av GMO.

Med vennlig hilsen

Jan Bakke
Dekanus

Geir Walsø