

om mærkning, emballering, opbevaring eller nærmere forskrifter for anvendelsen.

Hvis der foretages eller fremkommer ændringer af den gensplejsede organisme eller celle, skal der ske meddelelse herom til godkendelsesmyndighederne, jfr. bemærkningerne til § 15, stk. 2. Inden der foretages væsentlige ændringer i den godkendte organisme eller celle eller i den anvendelse, som organismen eller cellen er godkendt til, skal der søges om ny godkendelse.

Miljøministeren kan efter lovforslagets § 3, stk. 2, bestemme, at nærmere angivne stoffer og produkter, som indeholder gensplejsede organismer eller celler, herunder produkter, som indeholder gensplejsede organismer eller celler, som i begrænset omfang findes som restkoncentration i disse, helt eller delvis undtages fra loven. Der tænkes her fortrinsvis på visse typer af produkter og stoffer produceret her i landet, hvor der er mulighed for at stille vilkår og føre kontrol med fremstillingen. Såfremt man f.eks. undtager visse bekæmpelsesmidler fra godkendelse efter denne bestemmelse, betyder det ikke, at de samtidig fritages fra godkendelse efter anden lovgivning – herunder lov om kemiske stoffer og produkter.

Oplysningsskemaet tænkes udformet, således at det i givet fald bliver muligt på samme skema at ansøge om godkendelse i henhold til både denne lov og lov om kemiske stoffer og produkter.

Efter stk. 2 foreslås det, at ministeren kan udstede bekendtgørelser, der begrænser eller forbyder fremstilling, salg, import eller anvendelse af organismer eller celler omfattet af stk. 1.

Til § 13

Der er som omtalt under de almindelige bemærkninger store muligheder for anvendelse af gensplejsning i forbindelse med produktion af levnedsmidler.

Levnedsmidler er nok den del af miljøet, som mennesket kommer i mest intim kontakt med, idet et menneske gennem et livsforløb vil indtage omkring 100 tons af miljøet som mad og drikke. Det er derfor nødvendigt at sikre sig, at der ikke i forbindelse med anvendelse af gensplejsning sker en sundhedsmæssigt betænkelig udvikling med levnedsmidler.

I overensstemmelse hermed har bestemmelsen i § 13 til formål at videreføre levnedsmiddellovens princip om at beskytte forbrugerne mod sundhedsrisiko. Bestemmelsen vedrører levnedsmidler, levnedsmiddelingredienser og tilsætningsstoffer, her-

under tekniske hjælpestoffer, der indeholder eller består af gensplejsede organismer eller celler.

Bestemmelsen omhandler levnedsmidler, der i sig selv er en gensplejset organisme eller celle og levnedsmidler, som er en del af en gensplejset organisme, samt levnedsmidler, som efter høst, slagting m.v. hidrører fra en gensplejset organisme.

Ved levnedsmidler forstås i denne lov – som i lov om levnedsmidler – spisevarer, drikkevarer, nydelsesmidler eller andre varer, der er bestemt til at forføres af mennesker.

Ved levnedsmiddelingrediens forstås i denne lov ethvert stof eller produkt, som finder anvendelse i forbindelse med produktion af et levnedsmiddel eller i forbindelse med produktion af andre levnedsmiddelingredienser.

Ved tilsætningsstoffer, herunder tekniske hjælpestoffer, forstås ethvert stof, som uden i sig selv at være et egentligt levnedsmiddel, anvendes ved fremstilling eller tilberedning af et levnedsmiddel eller en levnedsmiddelingrediens.

Som parallel til de regler, der i dag eksisterer – f.eks. om godkendelse af tilsætningsstoffer i medfør af levnedsmiddelloven – foreslås etableret en godkendelsesordning for levnedsmidler og levnedsmiddelingredienser, som indeholder eller består af gensplejsede organismer eller celler, jfr. dog bestemmelsen i lovforslagets § 6, stk. 3 og 4. Tilsvarende etableres en godkendelsesordning for tilsætningsstoffer. Godkendelsesbeføjelser vil blive henlagt til levnedsmiddelstyrelsen.

Ved vurdering af ansøgning om godkendelse af levnedsmidler, levnedsmiddelingredienser, tilsætningsstoffer, herunder tekniske hjælpestoffer, skal der foretages en sundhedsmæssig vurdering af, om de pågældende stoffer forsvarligt kan anvendes som ansøgt. Ved godkendelsen kan der fastsættes vilkår om anvendelsesområder, herunder vilkår for den videre anvendelse af de herved fremkomne produkter. Godkendelsesmyndighederne kan, jfr. § 14, kræve, at ansøgeren forelægger oplysninger og foretager eller lader foretage analyser m.v. til brug for en vurdering af en ansøgning om godkendelse. I vurderingen bør indgå undersøgelser og helhedsvurderinger af de sundhedsmæssige forhold, herunder såvel de toksikologiske som de mulige sygdomsfremkaldende egenskaber ved de pågældende organismer, celler m.v. Disse oplysninger skal gøre det muligt at vurdere, om det omhandlede levnedsmiddel m.v. forsvarligt kan anvendes.

For så vidt angår planter og dyr, der anvendes som levnedsmidler – eller som råvarer hertil – må forventes etableret et samarbejde med landbrugsministeriet.