

organ, som på ministerens begæring, kan afgive udtalelser om etiske spørgsmål indenfor lovens område.

Af lovforslaget fremgår det, at de enkelte borgere skal have muligheden for at blive inddraget i beslutningerne om godkendelse til udsætning af genetisk modificerede organismer. Det nye udsætningsdirektiv indeholder denne pligt for medlemslandene, når det gælder forsøgsudsætninger, og regeringen foreslår, at dette udvides til også at gælde i sager om tilladelse til markedsføring.

En væsentlig nyskabelse i det nye udsætningsdirektiv er, at en tilladelse til markedsføring nu bliver tidsbegrænset. Dette sikrer, at tilladelsen med jævne mellemrum bliver genovervejet i lyset af de resultater, der er fremkommet rent forskningsmæssigt i den mellemliggende periode, og af den overvågning, som den, der har markedsføringstilladelsen, nu også bliver forpligtet til at gennemføre.

I forslaget er det gjort klart, at kompetencen til at træffe beslutninger om tilladelse til markedsføring kan overføres til anden lovgivning (produktlovgivning), hvis en tilladelse efter denne anden lovgivning mindst lever op til kravene i det nye udsætningsdirektiv. Dette er et skridt i retning af at integrere miljøvurderinger i anden lovgivning i stedet for at have en særlig miljølovgivning på området. Når dette bliver gennemført, vil det blive en lettelse for erhvervslivet, idet der så ikke skal indhentes flere godkendel-

ser efter forskellig lovgivning, inden et produkt kan markedsføres.

Det nye udsætningsdirektiv indeholder desuden en række forbedringer i forhold til miljørisikovurderingen og den eventuelle efterfølgende godkendelse. Dette vil blive gennemført efterfølgende i dansk ret i form af bekendtgørelser.

Ud over ændringerne som følger af udsætningsdirektivet foreslås det, at kompetencen til at træffe afgørelser i sager om tilladelse til produktion under indesluttede forhold flyttes fra amtsrådene til miljøministeren. Dette har været administrativ praksis siden den første lov trådte i kraft i 1986, da amterne ikke har været i stand til at opbygge tilstrækkelig ekspertise, eftersom der er relativt få sager skævt fordelt mellem amterne.

Med lovforslaget anmoder Regeringen endvidere om at få Folketingets samtykke til, at Danmark kan ratificere Cartagena-protokollen om Biosikkerhed. Formålet med Cartagena-protokollen er at sikre et passende beskyttelsesniveau i forbindelse med grænseoverskridende overførsel, håndtering og anvendelse af »levende modificerede organismer, som er et resultat af den moderne bioteknologi«. Protokollen tilsigter således at regulere grænseoverskridende overførsel af levende genetisk modificerede organismer.

Idet jeg i øvrigt henviser til lovforslaget med bemærkninger, skal jeg anbefale forlaget til Folketingets velvillige behandling.