

yderligere oplysninger eller fremsætte bemærkninger vedrørende ansøgningen. Miljømyndighederne kan om nødvendigt tage bemærkninger, som andre medlemsstater har fremsat, i betragtning.

I en ansøgning om tilladelse til udsætning af genetisk modificerede organismer til forskning m.m. kan myndighederne acceptere, at der i en ansøgning anmodes om tilladelse til udsætning af forskellige genetisk modificerede organismer på samme lokalitet, såfremt udsætningen har samme formål. Myndighederne kan ligeledes acceptere, at der i ansøgningen søges om tilladelse til udsætning af en genetisk modificeret organisme på forskellige lokaliteter, såfremt formålet med udsætningen er ens for de forskellige lokaliteter. Ansøgningen gælder dog alene i en begrænset periode. Der skal som hidtil indgives en ny ansøgning, såfremt en tidligere godkendt genetisk modificeret organisme påny ønskes udsat.

Efter at myndighederne har modtaget og bekræftet modtagelsen af ansøgningen, skal den kompetente myndighed sikre sig, at ansøgningen er i overensstemmelse med kravene i udsætningsdirektivet, vurdere risici ved udsætningen og om nødvendig udføre prøver eller foretage tilsyn, som måtte være nødvendige i kontroløjemed. Myndighederne har 90 dage til at behandle ansøgningen. Ved beregning af 90 dages fristen skal den tid, hvor myndighederne afventer yderligere oplysninger fra ansøgeren eller foretager en offentlig høring, ikke medregnes.

Direktivet om udsætning af genetisk modificerede organismer åbner mulighed for at anvende forenklede procedurer for udsætning i forbindelse med forsøg m.m. Det er dog en betingelse, at myndighederne finder, at der er opnået tilstrækkelig erfaring med udsætning af disse genetisk modificerede organismer. Myndighederne skal dog i den forbindelse indgive en anmodning til Kommissionen om anvendelse af sådanne forenklede procedurer for udsætning af disse genetisk modificerede organismer. Kommissionen træffer i hvert enkelt tilfælde sammen med den i medfør af direktivet nedsatte revisionskomité afgørelse om anvendelse af de forenklede procedurer. Kriterierne for anvendelse af forenklede procedurer skal bygge på sikkerhed for menneskers sundhed og miljøet og på de foreliggende beviser for denne sikkerhed.

Markedsføring

Markedsføring af genetisk modificerede organismer vil normalt altid betragtes, som en udsætning i miljøet. Markedsføring i stk. 2 omhandler de tilfælde, hvor der i Danmark ansøges om en tilladelse til markedsføring af genetisk modificerede produkter. Ifølgende EF-direktivet om udsætning skal Danmark inden-

for en frist på 90 dage behandle ansøgningen, og såfremt de danske myndigheder finder, at produktet bør kunne markedsføres fremsende ansøgningen, samt en udtalelse, der indeholder forslag til vilkår for en godkendelse, til Kommissionen.

Markedsføring i stk. 3 omhandler de tilfælde, hvor en anden EF-stat for første gang i EF agter at godkende en ansøgning fra en virksomhed om at måtte udsætte en bestemt genetisk modificeret organisme eller et produkt, der indeholder en sådan genetisk modificeret organisme. Efter direktivets bestemmelser skal ansøgerlandet til Kommissionen fremsende et resumé af ansøgningen med en erklæring om, på hvilke vilkår landet agter at godkende markedsføringen af produktet. Kommissionen fremsender herefter resuméet og erklæringen til de øvrige medlemsstater, og såfremt der ikke er fremkommet indsigelser hertil senest 60 dage fra fremsendelsen fra Kommissionen, skal ansøgerlandet skriftligt godkende anmeldelsen. Ansøgerlandet meddeler dette til samtlige medlemsstater og Kommissionen, og produktet kan herefter markedsføres i alle medlemsstater.

Hvis myndighederne i Danmark eller i en anden EF-stat fremsender begrundede indvendinger, bliver sagen behandlet i den revisionskomité, der i medfør af direktivet er nedsat til at bistå Kommissionen i arbejdet. Kommissionen fremlægger et udkast til afgørelse, og komitéen afgiver en udtalelse om dette udkast med den stemmewægt, som er fastsat i traktatens art. 148, stk. 2. (kvalificeret flertal, hvilket er 54 ud af 76 mulige, heraf har Danmark 3 stemmer). Kommissionen træffer afgørelse, når den er i overensstemmelse med komitéens udtalelse. Er afgørelsesudkastet ikke i overensstemmelse med komitéens udtalelse, eller hvis der ikke er afgivet nogen udtalelse, forelægger Kommissionen straks Rådet et forslag til de foranstaltninger, der skal træffes. Rådet træffer ligeledes afgørelse med kvalificeret flertal.

Har Rådet efter udløbet af en frist på 3 måneder regnet fra forslagets forelæggelse for Rådet ikke truffet nogen afgørelse, vedtages de foreslåede foranstaltninger af Kommissionen.

De nationale myndigheder har som nævnt 60 dage til at behandle en ansøgning, der er indgivet i og behandlet af et andet EF-land. Ordningen foreslås administreret således, at Kommissionen fremsender ansøgningen med bilag fra det pågældende land til miljøministeren/Miljøstyrelsen, som herefter indhenter faglige risikovurderinger fra henholdsvis Skov- og Naturstyrelsen, Danmarks Miljøundersøgelser, Levnedsmiddelstyrelsen og evt. eksterne konsulenter. På denne baggrund foretages en bedømmelse af ansøgningen om markedsføring af den genetisk modificerede organisme tillige med det pågældende lands an-