

## *Bemærkninger til forslaget*

Resistens mod antibiotika er et alvorligt og voksende problem. Formålet med dette beslutningsforslag er derfor at sikre, at der gribes ind over for alle tiltag, som kan medføre en øget risiko for antibiotikaresistens. Beslutningsforslaget forholder sig derimod ikke til den lange række andre problemer, som dyrkning, markedsføring og anvendelse af gmo-planter giver.

En række gmo'er er udstyret med en antibiotikaresistent markør. I bekendtgørelse nr. 1319 af 20. november 2006 om godkendelse af udsætning i miljøet af genetisk modificerede organismer fremgår det af § 3, at »der meddeles ikke godkendelse til forsøgsudsætning eller markedsføring af genetisk modificerede organismer, der indeholder gener, som giver resistens over for antibiotika, der anvendes i human- eller veterinærmedicinsk behandling«.

Fødevareministeren har meddelt, at regeringen agter at ophæve denne bestemmelse, idet ministeren mener, at bestemmelsen strider mod EU-reglerne.

European Food Safety Authority (EFSA), som er EU's fødevaremyndighed, har indtil nu administreret godkendelsesproceduren for antibiotikaresistente markører sådan, at det er en betingelse for godkendelse af disse til markedsføring, at de »overfører resistens til antibiotika, som har ingen eller kun ringe terapeutisk værdi i human medicin og begrænset anvendelse på bestemte områder af veterinær medicin«.

I forbindelse med behandlingen af en række gmo-produkter, hvor nptII indgår, har der vist sig at være uenighed mellem EFSA på den ene side og European Medicines Agency (EMA), som er EU's lægemiddelstyrelse, og World Health Organisation (WHO) på den anden side. Mens EFSA mener, at nptII kun overfører resistens til antibiotika, som har ingen eller kun ringe terapeutisk værdi i human medicin og begrænset anvendelse på bestemte områder af veterinær medicin, mener EMA og WHO, at nptII er kritisk vigtig og er stigende vigtig. Der er altså ifølge disse to internationale organisationer tale om vigtig behandlingsmedicin. Fødevareministeren har senere i et svar til Folketingets Europaudvalg, jf. FLF alm. del – bilag 160, bekræftet, at nptII overfører resistens til mindst ét antibiotikum, hvor anvendelsen er stigende i Sverige. Dette antibiotikum anvendes bl.a. ved behandlingen af resistent tuberkulose. Alligevel har EFSA fastholdt sin anbefaling af, at gmo, der indeholder nptII, godkendes.

Det er på denne baggrund, at forslagsstillerne har stillet dette beslutningsforslag.