

32002D0812

2002 10 18

EUROPOS BENDRIJŲ OFICIALUSIS LEIDINYS

L 280/37

TARYBOS SPRENDIMAS

2002 m. spalio 3 d.

pagal Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą 2001/18/EB nustatantis sutrumpintą informacijos pateikimo apie genetiškai modifikuotų organizmų kaip atskirų produktų ar esančių kituose produktuose pateikimą į rinką formą

(2002/812/EB)

EUROPOS SAJUNGOS TARYBA,

atsižvelgdama į Europos bendrijos steigimo sutartį,

atsižvelgdama į 2001 m. kovo 12 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą 2001/18/EB dėl genetiškai modifikuotų organizmų apgalvoto išleidimo į aplinką ir panaikinančią Tarybos direktyvą 90/220/EEB ⁽¹⁾, ypač į jos 13 straipsnio 2 dalies h punktą,

atsižvelgdama į Komisijos pasiūlymą,

kadangi:

- (1) Pagal Direktyvos 2001/18/EB C dalies nuostatas kompetentingai institucijai turi būti iš anksto pateiktas pranešimas apie ketinimą pateikti į rinką genetiškai modifikuotą organizmą (toliau – GMO) arba tokių organizmų kombinaciją.
- (2) Tokį pranešimą, *inter alia*, sudaro dokumentų santrauka, kurią kompetentinga institucija turi nusiųsti kitų valstybių narių kompetentingoms institucijoms ir Komisijai ir kurią Komisija turi nedelsdama paskelbti viešai. Tokia santrauka turi būti sudaryta atitinkama forma.
- (3) Ta forma turi atitikti poreikį kaip galima plačiau keistis atitinkama informacija, pateikiama standartizuotu ir lengvai suprantamu būdu, nepažeidžiant nuostatos, kad pateikta

informacija negali būti naudojama kaip rizikos aplinkai įvertinimo pagrindas.

- (4) Pagal Direktyvos 2001/18/EB 30 straipsnio 2 dalį įkurtas komitetas 2002 m. birželio 12 d. buvo paprašytas pareikšti savo nuomonę apie Komisijos pasiūlymą dėl sprendimo, tačiau jos nepareiškė,

PRIĖMĖ ŠĮ SPRENDIMĄ:

1 straipsnis

Dokumentų santraukai, kurią reikia pateikti nacionalinei kompetentingai institucijai pagal Direktyvos 2001/18/EB 13 straipsnio 2 dalies h punktą, sudaryti pranešėjas naudoja šio sprendimo priede nurodytą sutrumpintą informacijos pateikimo formą.

2 straipsnis

Šis sprendimas skirtas valstybės narėms.

Priimta Liuksemburge, 2002 m. spalio 3 d.

Tarybos vardu

Pirmininkas

F. HANSEN

⁽¹⁾ OL L 106, 2001 4 17, p. 1.

PRIEDAS

SUTRUMPINTA INFORMACIJOS PATEIKIMO APIE GMO AR JŲ KOMBINACIJAS KAIP ATSKIRUS PRODUKTUS AR ESANČIUS KITUOSE PRODUKTUOSE PATEIKIMO Į RINKĄ FORMA**ĮVADAS**

Dokumentų santraukai, kuri turi būti pridėta prie pranešimo kompetentingai nacionalinei institucijai dėl GMO ar kombinacijos kaip atskirų produktų ar esančių kituose produktuose pateikimo į rinką, sudaryti turi būti naudojama toliau nurodyta forma.

Toks užpildytas dokumentas yra informacijos, įrašytos atitinkamuose visų dokumentų punktuose, santrauka. Todėl pripažįstama, kad Direktyvoje 2001/18/EB reikalaujamo rizikos įvertinimo negalima atlikti remiantis vien tokiu dokumentu.

Po kiekvieno klausimo paliktos tuščios vietos dydis nenustato, kaip išsamiai informacija turi būti pateikta sutrumpintoje informacijos pateikimo formoje.

Sutrumpinta informacijos pateikimo forma susideda iš 1 ir 2 dalių.

1 dalis yra skirta produktams, sudarytiems iš genetiškai modifikuotų organizmų arba kuriuose yra genetiškai modifikuotų organizmų, išskyrus aukštesnius augalus, ir sudaryta iš tokių skyrių:

- A Bendroji informacija
- B GMO esančių kitam produkte pobūdis
- C Numatytos produkto savybės
- D Su ankstesniais išleidimais į aplinką susijusi informacija
- E Su monitoringo planu susijusi informacija

2 dalis yra skirta produktams, kurie yra sudaryti iš genetiškai modifikuotų organizmų arba kuriuose yra genetiškai modifikuotų aukštesniųjų augalų. „Aukštesnieji augalai“ – tai tokie augalai, kurie priklauso *Gymnospermae* ir *Angiospermae* klasifikacinėms grupėms. 2 dalį sudaro tokie skyriai:

- A Bendroji informacija
- B GMAA esančių kitam produkte pobūdis
- C Su ankstesniais išleidimais į aplinką susijusi informacija
- D Su monitoringo planu susijusi informacija

1 DALIS

SUTRUMPINTA INFORMACIJOS PATEIKIMO APIE PRODUKTUS, KURIUOSE YRA GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ, IŠSKYRUS AUKŠTESNIOUS AUGALUS, FORMA

A. **Bendroji informacija**1. *Informacija apie pranešimą*

(a) Pranešančioji valstybė narė
(b) Pranešimo numeris
(c) Produkto pavadinimas (komercinis ir kitokie pavadinimai)
(d) Pranešimo patvirtinimo data

2. *Pranešėjas/gamintojas/importuotojas*

(a) Pranešėjo pavadinimas		
(b) Pranešėjo adresas		
(c) Pranešėjas yra	vietinis gamintojas	<input type="checkbox"/>
	importuotojas	<input type="checkbox"/>
(d) Importo atveju		
(i) Gamintojo pavadinimas		
(ii) Gamintojo adresas		

3. *Produkte esančių GMO charakteristika*

Nurodyti kiekvienos produkto esančių GMO rūšies pavadinimą ir pobūdį
--

4. *Bendras produkto aprašymas*

(a) Produkto rūšis
(b) Produkto sudėtis
(c) Produkto savitumas
(d) Vartotojų tipai

(e) Bet kokie galimi specialūs naudojimo ir tvarkymo reikalavimai, kaip sąlyga prašomam leidimui gauti
(f) Jei taikytina, ES geografinės sritys, kurioms produktas skirtas pagal prašomą leidimą
(g) Aplinkos tipai, kuriems produktas netinkamas
(h) Numatomas galimas kasmetinis poreikis (i) Bendrijoje (ii) EB tiekimo eksporto rinkose
(i) GMO unikalūs identifikacijos kodas (-ai)

5. Ar apie produkte esančią GMO kombinaciją pagal Direktyvos 2001/18/EB B dalį pranešė tas pats pranešėjas?

Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>
(i) Jei taip, nurodyti šalį ir pranešimo numerį	
(ii) Jei ne, nurodyti rizikos analizės duomenis, remiantis Direktyvos 2001/18/EB B dalimi	

6. Ar tas pats pranešėjas tuo pačiu metu pranešė apie produktą kitai valstybei narei?

Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>
Jei taip, nurodyti:	

7. Ar produkto su tokia pačia GMO kombinacija į ES rinką nepateikė kitas pranešėjas?

Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Nežinoma <input type="checkbox"/>
Jei taip, nurodyti		

8. *Duomenų, gautų apie tokių pačių GMO arba jų kombinacijų išleidimą į aplinką anksčiau arba šiuo metu, atliktą įvairiose aplinkose, kuriose įmanoma naudoti GMO, būdingomis sąlygomis, santrauka*

9. *Nurodyti sandėliavimo ir tvarkymo instrukcijas ir (arba) rekomendacijas, įskaitant bet kokius galimus apribojimus, kaip sąlygas prašomam leidimui gauti*

10. *Siūlomas pakavimo būdas*

11. *Bet kokie siūlomi ženklavimo reikalavimai, be reikalaujamų pagal įstatymus*

12. *Pranešėjo siūlomos priemonės, kurių reikėtų imtis netyčia išleidus į aplinką arba panaudojus ne pagal paskirtį*

13. *Atliekų pašalinimo ir apdorojimo priemonės (jei taikytina)*

B. Produkte esančių GMO pobūdis

INFORMACIJA SUSIJUSI SU RECIPIENTU (-AIS) ARBA MOTININIU ORGANIZMU (-AIS), IŠ KURIŲ GAUTI GMO

14. *Mokslinis pavadinimas ir įprasti pavadinimai*

--

15. *Fenotipinės ir genetinės savybės*

--

16. *Organizmo geografinis paplitimas ir natūrali buveinė*

--

17. *Organizmo genetinis stabilumas ir jam įtakos turintys veiksniai*

--

18. *Genų perkėlimo ar keitimosi su kitais organizmais potencialas ir galimos genų perkėlimo pasekmės*

--

19. *Informacija apie reprodukciją ir jai turinčius įtakos veiksnius*

--

20. *Informacija apie išlikimą ir jam įtakos turinčius veiksniai*

--

21. *Pasklidimo būdai ir jam įtakos turintys veiksniai*

--

22. *Sąveika su aplinka*

--

23(a) *Aptikimo metodai*

--

23(b) *Identifikavimo metodai*

--

24. *Klasifikacija pagal esamas Bendrijos taisykles dėl žmonių sveikatos ir (arba) aplinkos apsaugos*

--

25(a) Patogeninės savybės

--

25(b) Kitos gyvų ar žuvusių organizmų, įskaitant neląstelinius produktus, žalingos savybės

--

26. Žinomų nechromosominių genetinių elementų pobūdis ir aprašymas

--

27. Ankstesnių modifikacijų žinomos istorijos santrauka

--

SU GENETINE MODIFIKACIJA SUSIJUSI INFORMACIJA

28. Genetinei modifikacijai taikyti metodai

--

29. Vektoriaus charakteristikos

(a) Vektoriaus pobūdis ir šaltinis

--

(b) Vektoriaus sandaros aprašymas
(c) Vektoriaus genetinis ir (arba) apribojimų žemėlapis
(d) Sekos duomenys
(e) Informacija apie tai, ar daug vektoriuje yra sekų, kurių produkto ar funkcijos sritis nėra žinoma
(f) Vektoriaus genų perkėlimo gebėjimai
(g) Vektoriaus mobilizavimo dažnis
(h) GMO likusi vektoriaus dalis

30. Informacija apie intarpą

(a) Intarpui sudaryti taikyti metodai

(b) Apribojimo sritys
(c) Intarpo seka
(d) Kiekvienos intarpo sudėtinės dalies kilmė ir funkcija GMO
(e) Informacija apie tai, kiek intarpas apribotas reikalaujama funkcija
(f) Intarpo padėtis GMO

INFORMACIJA APIE ORGANIZMĄ (-US), IŠ KURIO GAUTAS INTARPAS (DONORAS)

31. *Moksliniai ir kitokie pavadinimai*

--

32. *Nurodyti, ar organizmas donoras turi patogeninių ar žalingų charakteristikų; jei taip, nurodyti jų pobūdį*

--

33. *Jei organizmas donoras turi patogeninių ar žalingų savybių, nurodyti, ar paimtos sekos yra kaip nors su jomis susijusios*

34. *Klasifikacija pagal esamas Bendrijos taisykles dėl žmonių sveikatos ir (arba) aplinkos apsaugos*

35. *Nurodyti, ar donoro (-ų) ir recipientų organizmai gali natūraliai keistis genetinė medžiaga ir ar tai buvo pastebėta*

INFORMACIJA, SUSIJUSI SU PRODUKTE ESANČIAIS GMO

36. *Genetinių bruožų arba fenotipinių savybių aprašymas, jei skiriasi nuo recipientų ir motininio organizmo (-ų)*

37. *GMO genetinis stabilumas, jei skiriasi nuo recipientų ir motininio organizmo (-ų)*

38. *Naujos genetinės medžiagos pasireiškimo sparta ir lygis*

39. Gaminamų baltymų aktyvumas

--

40(a) GMO aptikimo aplinkoje metodo aprašymas, jei skiriasi nuo recipiento ir motininio organizmo (-ų)

--

40(b) Identifikavimo metodo GMO atskirti nuo recipiento ir motininio organizmo aprašymas

--

41. Sveikatos aplinkybės

(a) GMO toksiškas arba alergiškas poveikis ir (arba) jų metaboliniai produktai, jei jie žymiai skiriasi nuo recipiento ar motininio organizmo (-ų)
(b) Produkto keliami pavojai, jei jie svarbūs
(c) GMO suliginimas su donoru, recipientu ar motininiu organizmu dėl patogeniškumo, jei jis žymiai skiriasi
(d) Kolonizavimo gebėjimas, jei ji žymiai skiriasi nuo recipiento ar motininio organizmo (-ų)
(e) Jei organizmas yra patogeniškesnis imunokompetentingiems žmonėms už recipientą ar motininį organizmą (-us), pateikti III A priedo II C dalies 2 skyriaus i-iv punktuose nurodytą informaciją

GMO SAŲVEIKA SU APLINKA

42. GMO (-ų) išlikimas, dauginimasis ir paplitimas aplinkoje, jei skiriasi nuo recipiento ar motininio organizmo

43. GMO (-ų) poveikis aplinkai, jei skiriasi nuo recipiento ar motininio organizmo

- C. **Numatytos produkto savybės, jei skiriasi nuo recipiento ar motininio organizmo (-ų)**

PRODUKTO POVEIKIS APLINKAI

PRODUKTO POVEIKIS ŽMONIŲ SVEIKATAI, JEI SKIRIASI NUO RECIPIENTO AR MOTININIO ORGANIZMO (-ų)

- D. **Informacija apie ankstesnį išleidimą į aplinką**

ANKSTESNIO IŠLEIDIMO Į APLINKĄ ISTORIJA, APIE KURIĄ PRANEŠTA PAGAL DIREKTYVOS B DALĮ (JEI TAIKYTINA)

1. *Pranešimo numeris*

2. *Išleidimo vieta*

3. *Išleidimo tikslas*

4. Išleidimo trukmė

5. Monitoringo po išleidimo trukmė

6. Monitoringo po išleidimo tikslas

7. Monitoringo po išleidimo išvados

8. Išleidimo rezultatai bet kokio pavojaus žmonių sveikatai ir aplinkai atžvilgiu pagal Direktyvos 90/220/EEB 8 straipsnį ir Direktyvos 2001/18/EB 10 straipsnį

ANKSTESNIO IŠLEIDIMO Į APLINKĄ BENDRIJOJE IR UŽ JOS RIBŲ ISTORIJA

1. Šalis, kurioje išleista

2. Išleidimą prižiūrinčioji institucija

3. Išleidimo vieta

4. Išleidimo tikslas

5. Monitoringo po išleidimo trukmė

6. *Monitoringo po išleidimo tikslas*

--

7. *Monitoringo po išleidimo išvados*

--

8. *Išleidimo rezultatai bet kokio žmonių sveikatai ir aplinkai keliamo pavojaus atžvilgiu*

--

ANKSTESNIO DARBO, SUSIJUSIO SU RIZIKOS ĮVERTINIMU PRIEŠ SUKOMERCINIMĄ, ISTORIJA

--

E. **Su monitoringo planu susijusi informacija: identifikuoti bruožai, savybės ir neapibrėžtumas, susiję su GMO ar jų sąveika su aplinka, į kuriuos reikia atkreipti dėmesį monitoringo po sukومercinimo plane**

--

2 DALIS

**SUTRUMPINTA INFORMACIJOS PATEIKIMO DĖL PRODUKTŲ, KURIUOSE YRA GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ
AUKŠTESNIŲJŲ AUGALŲ (GMAA), FORMA**

A. **Bendroji informacija**1. *Informacija apie pranešimą*

(a) Pranešančioji valstybė narė
(b) Pranešimo numeris
(c) Produkto pavadinimas (komercinis ir kitokie pavadinimai)
(d) Pranešimo patvirtinimo data

2. *Pranešėjas*

(a) Pranešėjo pavadinimas
(b) Pranešėjo adresas
(c) Pranešėjas yra vietinis gamintojas <input type="checkbox"/> importuotojas <input type="checkbox"/>
(d) Importo atveju nurodyti gamintojo pavadinimą ir adresą

3. *Bendras produkto aprašymas*

(a) Recipiento ar motininio augalo pavadinimas ir genetinės modifikacijos funkcija
(b) Forma, kuria produktą draudžiama pateikti į rinką (sėklos, nupjauti žiedai, vegetatyvinės dalys ir kt.), kaip sąlyga prašomam leidimui gauti
(c) Produkto paskirtis ir vartotojų tipai
(d) Bet kokie galimi specialūs naudojimo, sandėliavimo ir tvarkymo nurodymai ir (arba) rekomendacijos, įskaitant siūlomus privalomus apribojimus kaip sąlygą prašomam leidimui gauti
(e) Jei taikytina, ES geografinės sritys, kurioms produktas skirtas pagal prašomo leidimo sąlygas
(f) Aplinkos tipai, kuriems produktas netinkamas
(g) Bet kokie siūlomi pakavimo reikalavimai

(h) Bet kokie siūlomi ženklavimo reikalavimai, be reikalaujamų pagal įstatymus
(i) Numatomas galimas kasmetinis poreikis (i) Bendrijoje (ii) EB tiekimo eksporto rinkose
(j) GMO unikalus identifikacijos kodas (-ai)

4. Ar apie produkte esančius GMAA pranešta pagal Direktyvos 2001/18/EB B dalį ir (arba) Direktyvą 90/220/EEB ?

Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>
(i) Jei ne, nurodyti rizikos analizės duomenis, remiantis Direktyvos 2001/18/EB B dalimi	

5. Ar apie produktą tuo pačiu metu pranešta kitai valstybei narei?

Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>
(i) Jei ne, nurodyti rizikos analizės duomenis, remiantis Direktyvos 2001/18/EB B dalimi	

arba

Ar apie produktą anksčiau arba tuo pačiu metu pranešta trečiajai šaliai?

Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>
Jei taip, detalizuoti	

6. Ar apie tuos pačius GMAA anksčiau buvo pranešta ketinant jais prekiauti Bendrijoje?

Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>
Jei taip, nurodyti pranešimo numerį ir valstybę narę	

7. *Pranešėjo siūlomos priemonės, kurių reikėtų imtis netyčia išleidus į aplinką arba panaudojus ne pagal paskirtį, ir pašalinimo bei apdorojimo priemonės*

--

B. Produkte esančių GMAA pobūdis

SU RECIPIENTAIS ARBA (KAI TAIKYTINA) MOTININIAIS AUGALAIS SUSIJUSI INFORMACIJA

8. *Išsamus pavadinimas*

(a) Šeimos pavadinimas
(b) Gentis
(c) Rūšis
(d) Portūšis
(e) Kultūrinė/veislinė rūšis
(f) Įprastinis pavadinimas

- 9(a) *Informacija apie reprodukciją*

(i) Reprodukcijos būdas (-ai)
(ii) Specifiniai veiksniai, turintys įtakos reprodukcijai, jei jų yra
(iii) Kartų kaitos trukmė

9(b) Lytinis suderinamumas su kitomis kultivuojamomis arba laukinėmis augalo rūšimis

--

10. Išgyvenamumas

(a) Gebėjimas formuoti išlikimo ar ramybės būsenos struktūras
(b) Išgyvenamumui turintys įtakos specifiniai veiksniai, jei jų yra

11. Pasklidimas

(a) Pasklidimo būdai ir mastas
(b) Pasklidimui turintys įtakos specifiniai veiksniai, jei jų yra

12. Augalo geografinis paplitimas

--

13. Aprašant valstybėje (-se) narėje (-se) paprastai neaugančias rūšis – augalo natūralios buveinės aprašymas, įskaitant informaciją apie natūralius plėšrūnus, parazitus, konkurentus ir simbiotus

--

14. Galima svarbi augalo sąveika su kitais organizmais ir ekosistemomis ten, kur jis paprastai auga, įskaitant informaciją apie toksinį poveikį žmonėms, gyvūnams ir kitiems organizmams

--

15. Fenotipiniai ir genetiniai bruožai

--

SU GENETINE MODIFIKACIJA SUSIJUSI INFORMACIJA

16. Genetinei modifikacijai naudotų metodų aprašymas

--

17. Vektoriaus pobūdis ir šaltinis

--

18. Intarpui skirto regiono kiekvieno sudėtinio fragmento dydis, šaltinis [organizmo (-ų) donoro pavadinimas] ir numatyta funkcija

--

SU GMAA SUSIJUSI INFORMACIJA

19. Įdiegto ar modifikuoto bruožo (-ų) ir savybių aprašymas

--

20. Informacija apie iš tikrųjų įterptas/panaikintas/modifikuotas sekas

(a) Intarpo dydis bei struktūra ir jam apibūdinti naudojami metodai, įskaitant informaciją apie bet kokias į GMAA arba į bet kokią GMAA likusių svetimų DNR terpę įterpto vektoriaus dalis
(b) Jei kas nors buvo pašalinta – pašalinto regiono (-ų) dydis ir funkcija

(c) Intarpo vieta augalo ląstelėse (įterptas į chromosomą, chloroplastą, mitochondriją ar laikomas neįterptu) ir jos nustatymo metodai
(d) Intarpo kopijų skaičius ir genetinis stabilumas
(e) Jei modifikuota ne įterpimo ar pašalinimo būdu, aprašyti modifikuotos genetinės medžiagos funkciją prieš ir po modifikacijos, taip pat ir tiesioginius genų išraiškos pokyčius dėl modifikacijos

21. *Informacija apie intarpo išraišką*

(a) Informacija apie intarpo išraišką ir jos apibūdinimo metodai
(b) Augalo dalys, kuriose intarpas išreikštas (pvz., šaknys, kamienas, žiedadulkės ir kt.)

22. *Informacija apie tai, kuo GMAA skiriasi nuo augalo recipiento*

(a) Reprodukcinis būdas (-ai) ir (arba) sparta
(b) Pasklidimas
(c) Gyvybingumas
(d) Kiti skirtumai

23. *Genetinės medžiagos perdavimo iš GMAA kitiems organizmams potencialas*

24. *Informacija apie bet kokią žalingą poveikį žmonių sveikatai ir aplinkai dėl genetinės modifikacijos*

25. *Informacija apie GMAA nepavojingumą gyvūnų sveikatai, jei GMAA skirti naudoti pašaruose, jei skiriasi nuo recipiento ar motininio organizmo (-ų)*

26. *GMAA ir pasirinktų organizmų sąveikos mechanizmas (jei taikytina), jei skiriasi nuo recipiento ar motininio organizmo (-ų)*

27. *Potencialiai svarbi sąveika su atsitiktinai paveiktais organizmais, jei skiriasi nuo recipiento ar motininio organizmo (-ų)*

28. GMAA aptikimo ir identifikavimo metodų, skirtų atskirti juos nuo recepto ar motininio organizmo (-ų), aprašymas

--

INFORMACIJA APIE GALIMĄ GMAA IŠLEIDIMO POVEIKĮ APLINKAI

29. Galimas poveikis aplinkai dėl GMO išleidimo į aplinką arba pateikimo į rinką (Direktyvos 2001/18/EB II priedo D2 skyrius), jei skiriasi nuo recepto ar motininio organizmo (-ų) panašaus išleidimo į aplinką arba pateikimo į rinką

--

30. Galimas poveikis aplinkai dėl GMAA sąveikos su pasirinktais organizmais (jei taikytina), jei skiriasi nuo recepto ar motininio organizmo (-ų)

--

31. Galimas poveikis aplinkai dėl galimos sąveikos su atsitiktinai paveiktais organizmais, jei skiriasi nuo recepto ar motininio organizmo (-ų)

(a) Poveikis biologinei įvairovei kultivavimo zonoje
(b) Poveikis biologinei įvairovei kitose buveinėse
(c) Poveikis dulkingojoams
(d) Poveikis nykstančioms rūšims

C. Informacija apie ankstesnį išleidimą į aplinką

32. *Ankstesnio išleidimo į aplinką, apie kurį pranešė tas pats pranešėjas pagal Direktyvos 2001/18/EB B dalį ir Direktyvos 90/220/EEB B dalį*

(a) Pranešimo numeris
(b) Monitoringo po išleidimo išvados
(c) Išleidimo rezultatai bet kokio pavojaus žmonių sveikatai ir aplinkai atžvilgiu (pagal Direktyvos 2001/18/EB 10 straipsnį pateikti kompetentingai institucijai)

33. *To paties pranešėjo atlikto ankstesnio išleidimo į aplinką Bendrijoje ir už jos ribų istorija*

(a) Šalis, kurioje išleista
(b) Išleidimą prižiūrinčioji institucija
(c) Išleidimo vieta
(d) Išleidimo tikslas
(e) Išleidimo trukmė
(f) Monitoringo po išleidimo tikslas
(g) Monitoringo po išleidimo trukmė

(h) Monitoringo po išleidimo išvados
(i) Išleidimo rezultatai bet kokio pavojaus žmonių sveikatai ir aplinkai atžvilgiu

D. **Su monitoringo planu susijusi informacija: identifikuoti bruožai, savybės ir neapibrėžtumas, susiję su GMO ar jų sąveika su aplinka, į kuriuos reikia atkreipti dėmesį monitoringo po sukومercinimo plane**

--