

32002D0812

18.10.2002.

EIROPAS KOPIENU OFICIĀLAIS VĒSTNESIS

L 280/37

**PADOMES LĒMUMS****(2002. gada 3. oktobris)****par tās informācijas kopsavilkuma formāta ieviešanu atbilstīgi Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvai 2001/18/EK, kura attiecas uz tādu produktu laišanu tirgū, kas satur ģenētiski modificētus organismus vai sastāv no tiem**

(2002/812/EK)

EIROPAS SAVIENĪBAS PADOME,

ņemot vērā Eiropas Kopienas dibināšanas līgumu,

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvu 2001/18/EK (2001. gada 12. marts) par ģenētiski modificētu organismu apzinātu izplatīšanu vidē un Padomes Direktīvas 90/220/EEK atcelšanu <sup>(1)</sup>, jo īpaši tās 13. panta 2. punkta h) apakšpunktu,

ņemot vērā Komisijas priekšlikumu,

tā kā:

- (1) Saskaņā ar Direktīvas 2001/18/EK C daļu par plānotu ģenētiski modificēta organisma (še turpmāk — "ĢMO") vai šādu organismu kombinācijas laišanu tirgū iepriekš jāpaziņo dalībvalsts kompetentajai iestādei.
- (2) Minētajā paziņojumā cita starpā iekļauj attiecīgās dokumentācijas kopsavilkumu, kas kompetentajai iestādei jānosūta pārējo dalībvalstu kompetentajām iestādēm un Komisijai un kas Komisijai nekavējoties jāpublisko. Minētais kopsavilkums jāstāda, ievērojot īpašu formātu.
- (3) Minētajam formātam jābūt standartizētam un viegli uztveramam, kas ļauj vispilnīgāk apmainīties ar attiecīgo informāciju un neskar to, ka tādējādi sniegtā informācija nevar būt pamatojums vides risku novērtējumam.

- (4) Pēc 2002. gada 12. jūnija apspriedes ar komiteju, kas izveidota saskaņā ar Direktīvas 2001/18/EK 30. panta 2. punktu, tā nav devusi atzinumu par Komisijas priekšlikumu, kurš attiecas uz lēmumu,

IR PIENĒMUSI ŠO LĒMUMU.

*1. pants*

Lai sagatavotu dokumentācijas kopsavilkumu iesniegšanai dalībvalsts kompetentajai iestādei atbilstīgi Direktīvas 2001/18/EK 13. panta 2. punkta h) apakšpunktam, paziņojuma iesniedzējs izmanto informācijas kopsavilkuma formātu, kas noteikts šā lēmuma pielikumā.

*2. pants*

Šis lēmums ir adresēts dalībvalstīm.

Luksemburgā, 2002. gada 3. oktobrī

*Padomes vārdā —*  
*priekšsēdētājs*  
 F. HANSEN

<sup>(1)</sup> OV L 106, 17.4.2001., 1. lpp.

## PIELIKUMS

**TĀS INFORMĀCIJAS KOPSAVILKUMA FORMĀTS, KAS ATTIECAS UZ TĀDU PRODUKTU LAIŠANU TIRGŪ, KURI SATUR ĢMO VAI SASTĀV NO TĀ VAI KURI SATUR ĢMO KOMBINĀCIJU VAI SASTĀV NO TĀS****IEVADS**

Tās dokumentācijas kopsavilkumam, kas jāpievieno paziņojumam, kuru iesniedz dalībvalsts kompetentajai iestādei un kurš attiecas uz tādu produktu laišanu tirgū, kuri satur ĢMO vai sastāv no tā vai kuri satur ĢMO kombināciju vai sastāv no tās, jābūt šādā formātā.

Šis dokuments pēc aizpildīšanas ir tās informācijas kopsavilkums, kas pilnīgajā dokumentācijā ir iekļauta atbilstīgajos punktos. Tāpēc ir atzīts, ka risku nevar novērtēt saskaņā ar Direktīvas 2001/18/EK prasībām, pamatojoties tikai uz šo dokumentu vien.

Brīvā vieta aiz katra jautājuma nenorāda informācijas kopsavilkuma formāta nolūkos prasītās informācijas ietilpību.

Informācijas kopsavilkuma formāts ir sadalīts 1. daļā un 2. daļā.

Informācijas kopsavilkuma formāta 1. daļa attiecas uz tiem produktiem, kas satur ģenētiski modificētus organismus, kuri nav augstākie augi, un tajā ir šādi punkti:

- A. Vispārīgas ziņas
- B. To ĢMO raksturojums, ko produkts satur
- C. Produkta prognozētā uzvedība
- D. Informācija, kas attiecas uz iepriekšējo izplatīšanu
- E. Informācija, kas attiecas uz monitoringa plānu

Informācijas kopsavilkuma formāta 2. daļa attiecas uz tiem produktiem, kas satur ģenētiski modificētus augstākos augus vai sastāv no tiem. "Augstākie augi" ir augi, kas pieder pie *Gymnospermae* un *Angiospermae* taksonomiskās grupas. Informācijas kopsavilkuma formāta 2. daļā ir šādas iedaļas:

- A. Vispārīgas ziņas
- B. Tā ģenētiski modificētā augstākā auga raksturojums, ko produkts satur
- C. Informācija, kas attiecas uz iepriekšējo izplatīšanu
- D. Informācija, kas attiecas uz monitoringa plānu

## 1. DAĻA

**INFORMĀCIJAS KOPSAVILKUMA FORMĀTS PRODUKTIEM, KAS SATUR ĢENĒTISKI MODIFICĒTUS ORGANISMUS,  
KURI NAV AUGSTĀKIE AUGI**

A. **Vispārīga informācija**1. *Ziņas par paziņojumu*

(a) dalībvalsts, kas iesniedz paziņojumu
(b) paziņojuma numurs
(c) produkta nosaukums (tirdzniecības nosaukums un citi nosaukumi)
(d) paziņojuma saņemšanas apstiprinājuma diena

2. *Paziņojuma iesniedzējs/ražotājs/ievedējs*

(a) paziņojuma iesniedzēja vārds vai nosaukums		
(b) paziņojuma iesniedzēja adrese		
(c) paziņojuma iesniedzējs ir	vietējais ražotājs	<input type="checkbox"/>
	ievedējs	<input type="checkbox"/>
(d) ieviešanas gadījumā		
(i) ražotāja vārds vai nosaukums		
(ii) ražotāja adrese		

3. *To ĢMO raksturojums, ko produkts satur*

Norādīt nosaukumus un raksturojumu tiem visu veidu ĢMO, ko produkts satur
---

4. *Produkta vispārīgs apraksts*

(a) produkta veids
(b) produkta sastāvs
(c) produkta specifiskums
(d) lietotāju veidi

(e) visi īpašie lietošanas un apstrādes nosacījumi, kas uzskatāmi par pieteiktās atļaujas noteikumu
(f) vajadzības gadījumā ES ģeogrāfiskie apgabali, kuros produktu paredzēts ierobežot saskaņā ar pieteiktās atļaujas noteikumiem
(g) visu veidu vide, kam produkts nav piemērots
(h) aprēķinātais iespējamais gada pieprasījums (i) Kopienā (ii) EK izstrādājumiem eksporta tirgos
(i) ĢMO īpašais(-ie) identifikācijas kods(-i)

5. Vai tas pats paziņojuma iesniedzējs par ĢMO, ko produkts satur, ir iesniedzis paziņojumu saskaņā ar Direktīvas 2001/18/EK B daļu?

Ir <input type="checkbox"/>	Nav <input type="checkbox"/>
(i) ja ir, norādīt valsti un paziņojuma numuru	
(ii) ja nav, atsaukties uz riska analīzes datiem, pamatojoties uz Direktīvas 2001/18/EK B daļas elementiem.	

6. Vai tas pats paziņojuma iesniedzējs vienlaicīgi ir iesniedzis paziņojumu par produktu arī citā dalībvalstī?

Ir <input type="checkbox"/>	Nav <input type="checkbox"/>
Ja ir, tad norādīt:	

7. Vai cits paziņojuma iesniedzējs ir laidis EK tirgū citu produktu ar tādu pašu ĢMO kombināciju?

Ir <input type="checkbox"/>	Nav <input type="checkbox"/>	Nav zināms <input type="checkbox"/>
Ja ir, tad norādīt:		

8. *To datu kopsavilkums, kas iegūti to pašu ĢMO vai tās pašas ĢMO kombinācijas iepriekšējā izplatīšanā vai pašreizējā izplatīšanā tādos apstākļos, kas ir raksturīgi atšķirīgiem vides veidiem, kuros var lietot ĢMO*

9. *Norādīt glabāšanas un apstrādes instrukcijas un/vai ieteikumus, to skaitā visus obligātos ierobežojumus, kas uzskatāmi par pieteiktās atļaujas nosacījumu*

10. *Paredzētais iesaiņojums*

11. *Visas paredzētās marķējuma prasības papildus tām, kas noteiktas ar tiesību aktiem*

12. *Pasākumi, ko paziņojuma iesniedzējs ieteic veikt neapzinātas izplatīšanas vai ļaunprātīgas lietošanas gadījumā*

13. *Pasākumi atkritumu apglabāšanai un apstrādei (ja ir)*

**B. To ĢMO raksturojums, ko produkts satur**

INFORMĀCIJA, KAS ATTIECAS UZ RECIPIENTA ORGANISMU VAI VECĀKU ORGANISMU, NO KURA ĢMO IR ATVASINĀTS

14. *Zinātniskais nosaukums un plaši pazīstamais nosaukums*

--

15. *Fenotipiskie un ģenētiskie rādītāji*

--

16. *Organisma ģeogrāfiskā izplatība un dabiskā dzīvotne*

--

17. *Organisma ģenētiskā stabilitāte un faktori, kas to ietekmē*

--

18. *Ģenētiskās pārneses un apmaiņas ar citiem organismiem potenciāls un gēnu pārneses paredzamās sekas*

--

19. *Informācija, kas attiecas uz reprodukciju un faktoriem, kuri to ietekmē*

--

20. *Informācija par izdzīvošanas spēju un faktoriem, kas to ietekmē*

21. *Izplatīšanās veidi un faktori, kas to ietekmē*

22. *Mijiedarbība ar vidi*

23(a) *Noteikšanas metodes*

23(b) *Identifikācijas metodes*

24. *Klasifikācija saskaņā ar spēkā esošiem Kopienas noteikumiem, kas attiecas uz cilvēku veselības un/vai vides aizsardzību*

25(a) Patogēnu raksturīgās pazīmes

--

25(b) Citu dzīvo vai mirušo organismu, tostarp ārpusšūnu produktu, kaitīgās raksturīgās pazīmes

--

26. *Zināmo no hromosomas atdalīto ģenētisko elementu raksturojums un apraksts*

--

27. *Iepriekšējo ģenētisko modifikāciju zināmās vēstures kopsavilkums*

--

#### INFORMĀCIJA PAR ĢENĒTISKO MODIFIKĀCIJU

28. *Ģenētiskās modifikācijas metodes*

--

29. *Vektora raksturīgās pazīmes*

(a) vektora uzbūve un izcelsme

--



(b) vektora uzbūves apraksts
(c) vektora ģenētiskā karte un/vai restrikcijas karte
(d) nukleotīdu secības dati
(e) informācija par pakāpi, līdz kurai vektors satur secību, kuras produkta vai funkcijas diapazons nav zināms
(f) vektora ģenētiskās pārnese spējas
(g) vektora mobilizācijas biežums
(h) vektora daļa, kas paliek ĢMO

30. Informācija par insertu

(a) inserta izstrādes metodes
-------------------------------

(b) restrikcijas vietas
(c) inserta secība
(d) visu ĢMO sastāvā esošo inserta sastāvdaļu izcelsme un funkcija
(e) informācija par pakāpi, kurā inserts ir ierobežots līdz vajadzīgajai funkcijai
(f) inserta novietojums ĢMO

## INFORMĀCIJA PAR ORGANISMU(-IEM) (DONORU), NO KURA(-IEM) INSERTS IR ATVASINĀTS

31. *Zinātniskais nosaukums un citi nosaukumi*

--

32. *Norādīt, vai donora organismam ir patogēnas vai kaitīgas raksturīgās pazīmes; ja ir, tad norādīt šo pazīmju raksturu*

--

33. *Ja donora organismam ir patogēnas vai kaitīgas raksturīgās pazīmes, tad norādiet, vai tajos ir iesaistītas nodotās secības*

34. *Klasifikācija saskaņā ar spēkā esošiem Kopienas noteikumiem, kas attiecas uz cilvēku veselības un vides aizsardzību*

35. *Norādiet, vai ir iespējama vai novērota ģenētiskā materiāla dabīgā apmaiņa starp donora(-u) organismu un recipienta organismu*

INFORMĀCIJA PAR TO ĢMO, KURU PRODUKTS SATUR

36. *Ģenētisko rādītāju vai fenotipisko pazīmju apraksts, ja tie atšķiras no recipienta organisma vai vecāku organisma(-u) rādītājiem vai pazīmēm*

37. *ĢMO ģenētiskā stabilitāte, ja tā atšķiras no recipienta organisma vai vecāku organisma(-u) ģenētiskās stabilitātes*

38. *Jaunā ģenētiskā materiāla ekspresijas intensitāte un līmenis*

## 39. Sintezēto olbaltumvielu aktivitāte

--

40(a) To metožu apraksts, ar ko ĢMO atklāj vidē, ja tie atšķiras no paņēmieniem recipienta organisma vai vecāku organisma(-u) atklāšanai vidē

--

40(b) To identifikācijas metožu apraksts, ar ko ĢMO atšķir no recipienta organisma un vecāku organisma

--

## 41. Veselības apsvērumi

(a) toksiska vai alergiska ĢMO iedarbība un/vai tās metaboliskie produkti, ja tie būtiski atšķiras no recipienta/vecāku organisma toksiskās vai alergiskās iedarbības un/vai tās metaboliskajiem produktiem
(b) produkta bīstamība, ja tā ir būtiska
(c) ĢMO salīdzinājums ar donora, recipienta vai vecāku organismu pēc patogenitātes, ja tā būtiski atšķiras
(d) kolonizēšanas spēja, ja tā būtiski atšķiras no recipienta vai vecāku organisma kolonizēšanas spējas
(e) ja organisma patogenitāte ir lielāka nekā recipienta vai vecāku organisma(-u) patogenitāte attiecībā uz cilvēkiem, kuri necieš no imūndeficīta, tad sniegt informāciju, kura norādīta III A pielikuma II daļas C 2.i) iv) apakšpunktā

## ĢMO UN VIDES MIJIEDARBĪBA

42. ĢMO izdzīvošana, vairošanās un izplatīšanās vidē, ja tā atšķiras no recipienta vai vecāku organisma izdzīvošanas, vairošanās un izplatīšanās vidē

43. ĢMO ietekme uz vidi, ja tā atšķiras no recipienta vai vecāku organisma ietekmes uz vidi

- C. **Produkta prognozētā uzvedība, ja tā atšķiras no recipienta vai vecāku organisma(-u) uzvedības**

## PRODUKTA IETEKME UZ VIDĪ

## PRODUKTA IETEKME UZ CILVĒKU VESELĪBU, JA TĀ ATŠĶIRAS NO RECIPIENTA VAI VECĀKU ORGANISMA(-U) IETEKMES UZ CILVĒKU VESELĪBU

- D. **Informācija par iepriekšēju izplatīšanu**

## TĀDAS IEPRIEKŠĒJAS IZPLATĪŠANAS VĒSTURE, PAR KO IESNIEGTS PAZIŅOJUMS SASKAŅĀ AR DIREKTĪVAS B DAĻU (JA IR)

1. *Paziņojuma numurs*

2. *Izplatīšanas vieta*

3. *Izplatīšanas mērķis*

4. Izplatīšanas ilgums

5. Monitoringa ilgums pēc izplatīšanas

6. Mērķis, ar kādu veic monitoringu pēc izplatīšanas

7. Secinājumi par monitoringu pēc izplatīšanas

8. Izplatīšanas rezultāti attiecībā uz jebkādu risku cilvēku veselībai un videi saskaņā ar Direktīvas 90/220/EEK 8. pantu vai Direktīvas 2001/18/EK 10. pantu

KOPIENĀ VAI ĀRPUS TĀS VEIKTĀS IEPRIEKŠĒJĀS IZPLATĪŠANAS VĒSTURE

1. Valsts, kurā veic izplatīšanu

2. Iestāde, kas pārrauga izplatīšanu

3. Izplatīšanas vieta

4. Izplatīšanas mērķis

5. Monitoringa ilgums pēc izplatīšanas

6. Mērķis, ar kādu veic monitoringu pēc izplatīšanas

7. Secinājumi par monitoringu pēc izplatīšanas

8. Izplatīšanas rezultāti attiecībā uz jebkādu risku cilvēku veselībai un videi

TĀ IEPRIEKŠĒJĀ DARBA VĒSTURE, KAS ATTIECAS UZ RISKU NOVĒRTĒŠANU PIRMS LAIŠANAS TIRGŪ

E. **Informācija par monitoringa plānu, ietverot identificētos rādītājus, raksturīgās pazīmes un nenoteiktību, kas attiecas uz ĢMO vai tā un vides mijiedarbību un kurai jāpievērš uzmanība plānā par monitoringu pēc laišanas tirgū**

## 2. DAĻA

## INFORMĀCIJAS KOPSAVILKUMA FORMĀTS PRODUKTIEM, KAS SATUR ĢENĒTISKI MODIFICĒTUS AUGSTĀKOS AUGUS

## A. Vispārīga informācija

## 1. Ziņas par paziņojumu

(a) dalībvalsts, kas iesniedz paziņojumu
(b) paziņojuma numurs
(c) produkta nosaukums (tirdzniecības un citi nosaukumi)
(d) paziņojuma saņemšanas apstiprinājuma diena

## 2. Paziņojuma iesniedzējs

(a) paziņojuma iesniedzēja vārds nosaukums
(b) paziņojuma iesniedzēja adrese
(c) paziņojuma iesniedzējs ir vietējais ražotājs <input type="checkbox"/> vai importētājs <input type="checkbox"/>
(d) ieviešanas gadījumā norāda ražotāja vārdu vai nosaukumu un adresi

## 3. Produkta vispārīgs apraksts

(a) recipienta un vecāku auga nosaukums un paredzētā ģenētiskās modifikācijas funkcija
(b) visas īpašās formas (sēklas, griezti ziedi, veģetatīvās daļas u.c.), kurās produktu nedrīkst laist tirgū saskaņā ar nosacījumu atļaujā, par kuras saņemšanu ir iesniegts pieteikums
(c) lietojums, kam produkts paredzēts, un lietotāju veidi
(d) visas īpašās lietošanas, glabāšanas un apstrādes instrukcijas un/vai ieteikumi, to skaitā obligātie ierobežojumi, kas uzskatāmi par pieteiktās atļaujas nosacījumu
(e) vajadzības gadījumā ES ģeogrāfiskie apgabali, kuros produktu paredzēts ierobežot saskaņā ar pieteiktās atļaujas noteikumiem
(f) visu veidu vides, kurām produkts nav piemērots
(g) visas paredzētā iesaiņojuma prasības



(h) visas paredzētās marķējuma prasības papildus tām, kas noteiktas ar tiesību aktiem
(i) aprēķinātais iespējamais pieprasījums (i) Kopienā: (ii) EK izstrādājumiem eksporta tirgos
(j) ĢMO īpašais(-ie) identifikācijas kods(-i)

4. Vai par ģenētiski modificētu augstāko augu, kas minēts šā produkta sastāvā, ir iesniegts paziņojums saskaņā ar Direktīvas 2001/18/EK B daļu un/vai Direktīvu 90/220/EEK?

Ir <input type="checkbox"/>	Nav <input type="checkbox"/>
(i) ja nav, tad minēt riska analīzes datus, pamatojoties uz Direktīvas 2001/18/EK B daļas elementiem	

5. Vai par produktu vienlaicīgi ir iesniegts paziņojums citā dalībvalstī?

Ir <input type="checkbox"/>	Nav <input type="checkbox"/>
(i) ja nav, tad minēt riska analīzes datus, pamatojoties uz Direktīvas 2001/18/EK B daļas elementiem	

vai

Vai par produktu vienlaicīgi vai iepriekš ir iesniegts paziņojums trešā valstī?

Ir <input type="checkbox"/>	Nav <input type="checkbox"/>
Ja ir, tad norādīt	

6. Vai par to pašu ģenētiski modificētu augstāko augu iepriekš ir iesniegts paziņojums par laišanu Kopienas tirgū?

Ir <input type="checkbox"/>	Nav <input type="checkbox"/>
Ja ir, tad norādīt paziņojuma numuru un dalībvalsti	

7. Pasākumi, ko paziņojuma iesniedzējs ieteic veikt neapzinātas izplatīšanas vai ļaunprātīgas lietošanas gadījumā, kā arī apglabāšanas un apstrādes pasākumi

--

- B. **To ģenētiski modificētu augstāko augu raksturojums, kas ir produktā**  
 INFORMĀCIJA, KAS ATTIECAS UZ RECIPIENTA VAI (ATTIECĪGI) VECĀKU AUGIEM

8. Pilnais nosaukums

(a) dzimtas nosaukums
(b) ģints
(c) suga
(d) pasuga
(e) šķirnes/selekcijas līnija
(f) parastais nosaukums

- 9(a) Informācija par reprodukciju

(i) reprodukcijas veids(-i)
(ii) īpaši faktori, kas ietekmē reprodukciju, ja tādi ir
(iii) dzīves ilgums

9(b) Spēja krustoties ar citām kultivētām vai savvaļas augu sugām

--

10. *Izdzīvošanas spēja*

(a) spēja veidot struktūras izdzīvošanai vai pārziemošanai
(b) īpaši izdzīvošanu ietekmējoši faktori, ja tādi ir

11. *Izsēšanās*

(a) izsēšanās veidi un daudzums
(b) īpaši izsēšanos ietekmējoši faktori, ja tādi ir

12. *Auga ģeogrāfiskā izplatība*

--

13. *Ja attiecīgās sugas augi netiek audzēti dalībvalstī(-īs), auga dabiskās izplatības vietas apraksts, ieskaitot informāciju par dabiskajiem ienaidniekiem, parazītiem, konkurentiem un simbiontiem*

--

14. *Auga iespējamā nozīmīgā mijiedarbība ar citiem organismiem tajā ekosistēmā, kurā to parasti audzē, tostarp informācija par toksisku iedarbību uz cilvēkiem, dzīvniekiem un citiem organismiem*

--

## 15. Fenotipiskie un ģenētiskie rādītāji

--

## INFORMĀCIJA, KAS ATTIECAS UZ ĢENĒTISKO MODIFIKĀCIJU

## 16. Ģenētiskās modifikācijas metožu apraksts

--

## 17. Vektora uzbūve un izcelsme

--

## 18. [Donora organisma(-u) nosaukums] izmēri, izcelsme un katra insercijas rajona fragmenta paredzētā funkcija

--

## INFORMĀCIJA PAR ĢENĒTISKI MODIFICĒTU AUGSTĀKO AUGU

## 19. Jaunizveidotā(-o) vai modificētā(-o) rādītāja(-u) vai pazīmju apraksts

--

## 20. Informācija par faktiskajām secību insercijām/delēcijām/modifikācijām

(a) inserta izmēri un uzbūve, tā raksturošanas metodes, tostarp informācija par visām tām vektora daļām, ko ievada ģenētiski modificētajā augstākajā augā, vai visiem nesējiem vai svešām DNS, kuras paliek ģenētiski modificētajā augstākajā augā
(b) delēcijas gadījumā izgrieztā fragmenta(-u) izmēri un funkcija

(c) insercijas vietas atrašanās augu šūnās (integrēts hromosomā, hloroplastā, mitohondrijā vai saglabāts neintegrētā veidā) un metodes tās noteikšanai
(d) inserta eksemplāru skaits un ģenētiskā stabilitāte
(e) tādas modifikācijas gadījumā, kas nav insercija vai delēcija, aprakstīt modificētā ģenētiskā materiāla funkciju pirms un pēc modificēšanas, kā arī tiešās izmaiņas gēnu ekspresijā, kuru izraisa modifikācija

21. *Informācija par inserta izpausmi*

(a) informācija par inserta izpausmi un metodēm tās raksturošanai
(b) auga daļas, kurās inserti izpaužas (piemēram, saknes, kāts, putekšņi u.c.)

22. *Informācija par ģenētiski modificētā augstākā auga atšķirību no recipienta auga, ņemot vērā šādus rādītājus*

(a) vairošanās veids(-i) un/vai intensitāte
(b) izsēšanās spēja
(c) izdzīvošanas spēja
(d) citas atšķirības

23. Ģenētiski modificētā augstākā auga potenciāls ģenētiskā materiāla pārnesei uz citiem organismiem

24. Informācija par jebkādu kaitīgu iedarbību uz cilvēku veselību un vidi, ko izraisa ģenētiskā modifikācija

25. Informācija par ģenētiski modificētā augstākā auga nekaitīgumu dzīvnieku veselībai, ja ģenētiski modificētais augstākais augs ir paredzēts lietošanai dzīvnieku barībā un ja nekaitīgums atšķiras no recipienta/vecāku auga organisma(-u) nekaitīguma

26. Ģenētiski modificēto augstāko augu un mērķa organismu mijiedarbības mehānisms (ja ir), ja tas atšķiras no recipienta/vecāku organisma mijiedarbības mehānisma

27. Iespējamā nozīmīgā mijiedarbība ar organismiem, kas nav mērķa organismi, ja tā atšķiras no recipienta vai vecāku organisma(-u) mijiedarbības

28. *To ģenētiski modificēto augstāko augu atklāšanas un identifikācijas metožu apraksts, ar kuriem to atšķir no recipienta vai vecāku organisma(-iem)*

--

INFORMĀCIJA PAR ĢENĒTISKI MODIFICĒTĀ AUGSTĀKĀ AUGA IZPLATĪŠANAS IESPĒJAMO IETEKMI UZ VIDI

29. *ĢMO izplatīšanas vai laišanas tirgū iespējamā ietekme uz vidi (Direktīvas 2001/18/EK II pielikuma D2 daļa), ja tā atšķiras no tās iespējamās ietekmes, kuru izraisa recipienta vai vecāku organisma(-u) līdzīga izplatīšana vai laišana tirgū*

--

30. *Ģenētiski modificēto augstāko augu un mērķa organismu mijiedarbības izraisītā iespējamā ietekme uz vidi (ja ir), ja tā atšķiras no recipienta/vecāku organisma(-u) iespējamās ietekmes uz vidi*

--

31. *Tā iespējamā ietekme uz vidi, ko izraisa iespējama mijiedarbība ar organismiem, kuri nav mērķa organismi, ja tā atšķiras no recipienta vai vecāku organisma(-u) ietekmes uz vidi*

(a) ietekme uz bioloģisko daudzveidību kultivēšanas platībā
(b) ietekme uz bioloģisko daudzveidību citās dzīvotnēs
(c) ietekme uz apputeksnētājiem
(d) ietekme uz apdraudētajām sugām

**C. Informācija par iepriekšēju izplatīšanu**

32. Tās iepriekšējās izplatīšanas vēsture, par ko tas pats iesniedzējs iesniedzis paziņojumu saskaņā ar Direktīvas 2001/18/EK B daļu un Direktīvas 90/220/EEK B daļu

(a) paziņojuma numurs
(b) secinājumi par monitoringu pēc izplatīšanas
(c) izplatīšanas rezultāti attiecībā uz jebkādu risku cilvēku veselībai un videi (iesniegti kompetentajai iestādei saskaņā ar Direktīvas 2001/18/EK 10. pantu)

33. Tās iepriekšējās izplatīšanas vēsture, ko Kopienā vai ārpus tās veicis tas pats paziņojuma iesniedzējs

(a) valsts, kurā veic izplatīšanu
(b) iestāde, kas pārrauga izplatīšanu
(c) izplatīšanas vieta
(d) izplatīšanas mērķis
(e) izplatīšanas ilgums
(f) mērķis, ar kādu veic monitoringu pēc izplatīšanas
(g) monitoringa ilgums pēc izplatīšanas



(h) secinājumi par monitoringu pēc izplatīšanas
(i) izplatīšanas rezultāti attiecībā uz jebkādu risku cilvēku veselībai un videi

D. **Informācija par monitoringa plānu, ietverot identificētos rādītājus, raksturīgās pazīmes un nenoteiktību, kas attiecas uz ĢMO vai tā un vides mijiedarbību un kurai jāpievērš uzmanība plānā par monitoringu pēc laišanas tirgū**

--