

(98/C 82/48)

SKRIFTLIG FRÅGA E-2134/97**från Hiltrud Breyer (V) till rådet***(24 juni 1997)*

Ämne: Förordning (EG) nr 258/97 om nya livsmedel och nya livsmedelsingredienser — förutsättningar för tillstånd: kontroll av uppgifterna från producenten

1. Skall det åtminstone göras stickprov för att kontrollera uppgifterna från producenten?
2. Hur bedöms i så fall särskilt allergiriskerna hos produkter vilkas nya beståndsdelar vanligen vare sig konsumeras eller ingått i livsmedel hittills? (exempel: proteiner från bakterier som härstammar från varma källor)

**Gemensamt svar
på de skriftliga frågorna E-2132/97 och E-2134/97**

(20 oktober 1997)

I artikel 6 i förordning 258/97 och i förekommande fall artikel 7.1 och artikel 9 anges den information som är nödvändig för att utvärdering och åtgärder skall kunna genomföras.

Inom ramen för de skyldigheter som anges i artikel 6 faller det på medlemsstaterna att kontrollera de förfaranden som de behöriga myndigheterna använder för utvärdering.

(98/C 82/49)

SKRIFTLIG FRÅGA E-2136/97**från Hiltrud Breyer (V) till rådet***(24 juni 1997)*

Ämne: Förordning (EG) nr 258/97 om nya livsmedel och nya livsmedelsingredienser — enzymer och tillsatser som framställts genom genetiskt modifiering

Finns det planer på åtgärder inom Europeiska unionen som syftar till att täppa till det nuvarande kryphålet i lagen vad gäller tillstånd för de enzymer och tillsatser som producerats med hjälp av genetiskt modifierade mikroorganismer och som vare sig täcks av förordningen om nya livsmedel eller av förordningen om tillsatser?

Svar

(20 oktober 1997)

I artikel 2 i förordning 258/97 om nya livsmedel och nya livsmedelsingredienser föreskrivs att livsmedelstillsetser, aromer för användning i livsmedel och extraktionsmedel som används vid framställning av livsmedel undantas från tillämpningsområdet. Inte desto mindre kan dessa undantag endast tillämpas så länge som de säkerhetsnivåer som fastställs genom grunddirektivet motsvarar den säkerhetsnivå som fastställs genom förordningen om nya livsmedel och nya livsmedelsingredienser.

För övrigt verkar det nödvändigt att fästa den ärade parlamentsledamotens uppmärksamhet på att kommissionen har förklarat att den bekräftar att om det skulle visa sig, mot bakgrund av erhållen erfarenhet, att det finns luckor i skyddssystemet för folkhälsan, som är fastställt i den gällande ramlagstiftningen, särskilt med hänsyn till hjälpämnen vid framställning, kommer den att lägga fram relevanta förslag för att avlägsna dessa luckor (EGT L 43, 14.2.1997, s. 7). Ingen har ännu framlagt något ärende i denna fråga för rådet.