

2. Om så inte är fallet, på vilket sätt får nationella myndigheter och EU-myndigheter kännedom om att dessa introducerats på marknaden?

3. På vilket sätt kan dessa myndigheter kontrollera om det föreligger märkningskyldighet i enlighet med förordningen om nya livsmedel?

(¹) EGT L 43, 14.2.1997, s. 1.

(98/C 174/09)

SKRIFTLIG FRÅGA E-2131/97
från Hiltrud Breyer (V) till kommissionen
(23 juni 1997)

Ämne: Förordning (EG) nr 258/97 om nya livsmedel och nya livsmedelsingredienser — förutsättningar för tillstånd

Vilka är exakt de kontrollkriterier som skall gälla när Europeiska unionen bedömer ansökningar om tillstånd för produkter i enlighet med förordning (EG) nr 258/97 (¹) med avseende på om det krävs ett godkännande eller om en enkel anmälan betraktas som tillräcklig, ifall producenten inte på eget initiativ ansökt om ett godkännande?

(¹) EGT L 43, 14.2.1997, s. 1.

(98/C 174/10)

SKRIFTLIG FRÅGA E-2133/97
från Hiltrud Breyer (V) till kommissionen
(23 juni 1997)

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

1. Vilka uppgifter skall ligga till grund för bedömningen?
2. Planeras en oberoende kontroll av de data som lämnas in av producenten?

(98/C 174/11)

SKRIFTLIG FRÅGA E-2135/97
från Hiltrud Breyer (V) till kommissionen
(23 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)

(98/C 174/12)

SKRIFTLIG FRÅGA E-2137/97
från Hiltrud Breyer (V) till kommissionen
(23 juni 1997)

Ämne: Förordning (EG) nr 258/97 om nya livsmedel och nya livsmedelsingredienser — enzymer och tillsatssämnen 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 tillsatssämnen som producerats med hjälp av genetiskt modifierade mikroorganismer och som vare sig täcks av förordningen om nya livsmedel eller av förordningen om tillsatssämnen?