

Kontrollavdelningen
Enheten för jordbrukskemi

Pvm/Datum/Date
8.7.2011

Dnro/Dnr/ DNo
4891/0405/2011

Foderföretagarna

Ändring i lagstiftningen som gäller offentlig kontroll av foder vad gäller förekomst av genetiskt modifierat material där godkännandeförfarandet fortfarande pågår eller godkännandet har upphört att gälla

Europeiska kommissionen har 24.6.2011 utfärdat en förordning ([EU nr 619/2011](#)), i vilken det bestäms om provtagnings- och analysmetoder för offentlig kontroll av genetiskt modifierat foder (gm-foder) där godkännandeförfarandet fortfarande pågår eller godkännandet har upphört att gälla. Tidigare har inget föreskrivits om dessa gm-material och myndigheterna samt de officiella laboratorierna har använt olika provtagningsmetoder och olika regler för tolkning av resultat.

Bakgrund

Inom Europeiska unionen (EU) krävs ett godkännande för att släppa ut gm-foder på marknaden. EFSA:s (Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet) säkerhetsbedömning publiceras som ett led i godkännandeförfarandet. Dessa godkända genetiskt modifierade organismer och av dem framställt material får på vissa villkor användas i foder. Det är obligatoriskt att märka foder innehållande godkänt gm-material. Ringa förekomst av godkänt genetiskt modifierat material i foder omfattas inte av märkningsskyldigheten förutsatt att förekomsten är oavsiktlig eller tekniskt oundviklig och inte överstiger 0,9 %. Alla foder innehållande icke godkänt gm-material har dragits bort från marknaden.

Godkännandeförfarandena för genetiskt modifierade organismer varierar på olika håll i världen och gm-material kan vara godkänt i avgångslandet men inte i EU. Till EU importeras betydande mängder foderämnen från tredjeländer för framställning av foder för den europeiska husdjursproduktionen och för sällskapsdjur i Europa. Dessa foderämnen kan innehålla gm-material som inte är godkänt i EU och framöver är små halter av dessa material tillåtna på följande villkor.

Ändring i kontrollen av foder

Förordning (EU) nr 619/2011 ändrar kontrollen av sådant gm-material i foder som är godkänt för saluföring i ett tredjeland och för vilket godkännandeförfarandet i EU har pågått i mer än tre månader. Förordningen ändrar också kontrollen av sådana gm-material i foder för vilka godkännandet inom EU inte har förlängts när giltighetstiden har löpt ut. Gm-materialet ska uppfylla kriterierna i EFSA:s säkerhetsbedömning när det gäller hälso- eller miljöfrågor. Certifierat referensmaterial ska finnas tillgängligt och för gm-materialet ska finnas en validerad och offentliggjord kvantitativ analysmetod enligt förordningen. Kommissionen kommer att offentliggöra och föra en förteckning över dessa genetiskt modifierade material.

Förbjudna gm-material

Foder får inte innehålla sådant gm-material som inte är godkänt i tredjeland och för vilka godkännande inte har sökts i EU. Det är också förbjudet att använda sådana gm-material vars godkännande har löpt ut och som saknar certifierat referensmaterial eller en validerad analysmetod. Om det påträffas sådana gm-material i foder kommer marknadsföringen av foderpartiet att förbjudas.

Analys av proverna och analysresultaten

Genom förordning (EU) nr 619/2011 harmoniseras beredningen av prover, analysmetoderna och tolkningen av resultat. När laboratoriet meddelar analysresultatet ska det beakta de prestandakrav som minst måste uppfyllas av den kvantitativa analysmetoden och analysens mätosäkerhet. Om gm-halten i fodret är mindre än 0,1 %, uppfyller foderpartiet kraven och lämpar sig för användning. Om gm-halten är 0,1 % eller högre förbjuds marknadsföringen av fodret.

Lagstiftning

Kommissionens förordning (EU) nr 619/2011

Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1829/2003

Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 882/2004

Kommissionens förordning (EG) nr 152/2009

Ytterligare upplysningar

Tiina O'Toole, tfn 02077 25228

tiina.otoole@evira.fi

Anna-Liisa Pikkarainen, tfn 02077 25036

anna-liisa.pikkarainen@evira.fi