

bron :

## Publicatieblad van de Europese Gemeenschappen

PB C 139 van 19/05/99

### COMMISSIE

**Gewijzigd voorstel voor een richtlijn van het Europees Parlement en de Raad tot wijziging van Richtlijn 90/220/EEG inzake de doelbewuste introductie van genetisch gemodificeerde organismen in het milieu (1)**

### BIJLAGE IV

BIJLAGE IV, deel A, punt 5	
5. informatie met betrekking tot de aard van de tot stand gebrachte genetische modificatie die relevant kan zijn voor een eventueel in te stellen register van modificaties van organismen (soorten). Het kan gaan om nucleotidensequenties of andere types informatie die voor opname in een dergelijk register in aanmerking komen.	5. informatie met betrekking tot de aard van de tot stand gebrachte genetische modificatie die relevant is voor de detectie en identificatie van het GGO of de GGO's om toezicht en inspectie na het in de handel brengen te vergemakkelijken. Het kan gaan om nucleotidensequenties of andere types informatie die voor opname in een register voor het toezicht op GGO's die worden geïntroduceerd om in de handel te worden gebracht, in aanmerking komen.
BIJLAGE IV, deel B, punt 6 (nieuw)	
	6. beschrijving van procedures die het terughalen van GGO's bij een acuut risico vergemakkelijken.
BIJLAGE VI, punt 5	
5. een conclusie ten aanzien van de vraag of het GGO of de GGO's in of in de vorm van een product of producten in de handel dient of dienen te worden gebracht en onder welke voorwaarden dit dient te gebeuren, of dat een aanvullende beoordeling ten aanzien van bepaalde aspecten nodig is; daarbij wordt aangegeven voor welke aspecten een aanvullende beoordeling nodig is.	5. een conclusie ten aanzien van de vraag of het GGO of de GGO's in of in de vorm van een product of producten in de handel dient of dienen te worden gebracht en onder welke voorwaarden dit dient te gebeuren, of het GGO of de GGO's niet in de handel mag of mogen worden gebracht of dat een aanvullende beoordeling ten aanzien van bepaalde aspecten nodig is; daarbij wordt aangegeven voor welke aspecten een aanvullende beoordeling nodig is. Indien de conclusie luidt dat het GGO of de GGO's niet in de handel mag of mogen worden gebracht, moet de bevoegde instantie de redenen voor deze beslissing geven.

Voor vragen en/of opmerkingen over EMIS kunt u mailen naar [emis@vito.be](mailto:emis@vito.be)

