

Decyzja Komisji
z dnia 14 lipca 1997 r.
dotycząca wprowadzania do obrotu testu T102 (*Streptococcus thermophilus* T102) zgodnie z
dyrektywą Rady 90/220/EWG
(Tekst mający znaczenie dla EOG)
(97/549/WE)

KOMISJA WSPÓLNOT EUROPEJSKICH,

uwzględniając Traktat ustanawiający Wspólnotę Europejską,

uwzględniając dyrektywę Rady 90/220/EWG z dnia 23 kwietnia 1990 r. w sprawie zamierzonego uwalniania do środowiska organizmów genetycznie zmodyfikowanych [1], ostatnio zmienioną dyrektywą Komisji 97/35/WE [2], w szczególności jej art. 13,

a także mając na uwadze, co następuje:

artykuły 10-18 dyrektywy 90/220/EWG wytyczają procedurę wspólnotową umożliwiającą właściwym organom Państw Członkowskich wyrażanie zgody na wprowadzanie do obrotu produktów zawierających organizmy genetycznie zmodyfikowane lub składające się z takich organizmów;

powiadomienie o wprowadzaniu do obrotu takiego produktu zostało przedstawione właściwemu organowi Finlandii;

właściwy organ Finlandii następnie przesłał dokumentację w tej sprawie do Komisji z pozytywną opinią;

właściwy organ władzy jednego Państwa Członkowskiego podniósł zarzut w sprawie omawianej dokumentacji;

dlatego zgodnie z art. 13 ust. 3 dyrektywy 90/220/EWG wymagane jest, aby Komisja podjęła decyzję zgodnie z procedurą przewidzianą w art. 21 tej dyrektywy;

Komisja po zbadaniu sprzeciwu podniesionego w świetle dyrektywy 90/220/EWG oraz informacji przedstawionej w dokumentacji doszła do wniosku, że nie ma żadnego powodu, aby uważać, że powstaną jakiegokolwiek niekorzystne skutki dla zdrowia ludzi czy też dla środowiska, wynikające z wprowadzenia do obrotu testu *Streptococcus thermophilus* T102, genu kodującego transferazę chloramfenikolacetylenową na plazmid pMJ 763;

artykuł 11 ust. 6 i art. 16 ust. 1 dyrektywy 90/220/EWG przewidują dodatkowe zabezpieczenia, o ile staną się dostępne nowe informacje na temat zagrożeń związanych z produktem;

środki przewidziane w niniejszej decyzji są zgodne z opinią Komitetu powołanego na mocy art. 21 dyrektywy 90/220/EWG,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

Bez uszczerbku dla innego prawodawstwa wspólnotowego właściwe organy fińskie wydadzą zgodę na wprowadzenie do obrotu następującego produktu, zgłoszonego przez Valio Oy (ref. C/FI/96-1NA):

fiolek zawierające liofilizowany preparat *Streptococcus thermophilus* T102, który został przetworzony przy pomocy plazmidu pMJ 763 zawierającego syntetyczne geny luxA, luxB pochodzące z *Xenorhabdus luminescens*, genu transferazy chloramfenikolacetylowej z plazmidu pVS2 przy regulacji promotora P45 Lactococcal i terminatora transkrypcji z *Escherichia coli* rrnB.

Artykuł 2

Niniejsza decyzja skierowana jest do Państw Członkowskich.

Sporządzono w Brukseli, dnia 14 lipca 1997 r.

W imieniu Komisji

Ritt Bjerregaard

Członek Komisji

[1] Dz.U. L 117 z 8.5.1990, str. 15.

[2] Dz.U. L 169 z 27.6.1997, str. 72.