

Ministerie van Volksgezondheid,  
Welzijn en Sport

> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

De Voorzitter van de Tweede Kamer  
der Staten-Generaal  
Postbus 20018  
2500 EA DEN HAAG

**Bezoekadres:**  
Parnassusplein 5  
2511 VX Den Haag  
www.rijksoverheid.nl

**Kenmerk**  
VGP/3110407

**Zaaknummer**  
VGP/3110404

**Bijlage(n)**

*Correspondentie uitsluitend  
richten aan het retouradres  
met vermelding van de datum  
en het kenmerk van deze  
brief.*

Datum 4 april 2012  
Betreft kabinetsreactie op het voorstel van de Europese  
Commissie voor een verordening met voorschriften  
voor de risicobeoordeling van genetisch gemodificeerde  
levensmiddelen en diervoeders ten behoeve van de  
Europese markttoelating

Geachte voorzitter,

Zoals door uw Kamer is gevraagd doe ik u hierbij, mede namens de  
Staatssecretaris van Economische Zaken, Landbouw en Innovatie de  
kabinetsreactie toekomen op het voorstel van de Europese Commissie (EC) voor  
een verordening met voorschriften voor de risicobeoordeling van genetisch  
gemodificeerde levensmiddelen en diervoeders ten behoeve van de Europese  
markttoelating.

Het voorstel van de EC is er op gericht de eisen voor de risicobeoordeling van  
genetisch gemodificeerde levensmiddelen en diervoeders te harmoniseren. Hiertoe  
stelt de EC een verordening voor die de recent door de European Food Safety  
Authority (EFSA) aan de huidige stand van de wetenschap aangepaste  
richtsnoeren bedoeld voor de 'case by case' risicobeoordeling van genetisch  
gemodificeerde levensmiddelen en diervoeders, algemeen wettelijk bindend  
maakt.

Onderdeel van deze ontwerpverordening is het verplichten van een 90 dagen  
dierproefstudie in de risicobeoordeling. De EC geeft aan te verwachten dat dit  
voorstel kan bijdragen aan verbetering van de Europese besluitvorming over  
markttoelatingen van genetisch gemodificeerde levensmiddelen en diervoeders.  
De ontwerpverordening van de EC bevat een aantal artikelen en drie bijlagen.  
Bijlage 2 bestaat uit een door de Commissie gewijzigde versie van de EFSA  
richtsnoeren.

Het Nederlandse kabinet kan in principe een harmonisatie van de eisen voor de  
risicobeoordeling van genetisch gemodificeerde levensmiddelen en diervoeders  
steunen. Daarbij is voor het kabinet essentieel dat de risicobeoordeling een  
technisch-wetenschappelijke basis behoudt met een centrale rol voor EFSA als  
risicobeoordelaar.

Vanuit deze uitgangspunten beschouwt Nederland de EFSA richtsnoeren als de basis voor een geharmoniseerde aanpak van de risicobeoordeling. Deze richtsnoeren kennen een *'case by case'* benadering die de flexibiliteit biedt die nodig is om te bepalen welke gegevens al dan niet vereist zijn voor een solide wetenschappelijke onderbouwing van de risicobeoordeling. Nederland is voorstander van het behouden van de EFSA richtsnoeren en heeft daarom voorgesteld om in de betreffende bijlage van de ontwerpverordening slechts een verwijzing op te nemen naar deze EFSA richtsnoeren.

Daarnaast vindt het kabinet de voorgestelde verplichting voor de aanvrager om voor nieuwe genetisch gemodificeerde levensmiddelen en diervoeders standaard een 90 dagen dierproefstudie uit te voeren wetenschappelijk overbodig. Deze eis is tevens onwenselijk in het kader van het Europese en nationale beleid voor het verminderen, vervangen en verfijnen van dierproeven. Bovendien conflicteert deze verplichting ook met de EFSA *'case by case'* benadering in de risicobeoordeling van genetisch gemodificeerde levensmiddelen en diervoeders.

Het EC voorstel in haar huidige vorm is vanaf januari 2012 drie keer behandeld in het Permanent Comité voor de Voedselketen en Diergezondheid. De Nederlandse positie tijdens de Europese discussie is conform de hierboven beschreven lijn geweest.

Hoogachtend,  
de Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport,

mw. drs. E.I. Schippers