

РЕШЕНИЕ НА КОМИСИЯТА

от 14 юли 1997 година

относно пускането на пазара на тест T102 (*Streptococcus thermopiles* T102) в
съответствие с Директива 90/220/ЕИО на Съвета

(Текст от значение за ЕИП)

(97/549/ЕО)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейската общност,

като взе предвид Директива 90/220/ЕИО на Съвета от 23 април 1990 г. относно съзнателното разпространение в околната среда на генетично модифицирани организми¹, изменена с Директива 94/15/ЕО на Комисията² и по-специално член 13 от нея,

като има предвид, че членове 10 - 18 на Директива 90/220/ЕИО установяват процедура на Общността, позволяваща на съответния компетентен орган на дадена държава-членка да даде съгласие за пускането на пазара на продукти, съдържащи или съставени от генетично модифицирани организми;

като има предвид, че нотификация относно пускането на пазара на такъв продукт е представено на компетентния орган на Финландия;

като има предвид, че компетентният орган на Финландия е изпратил документите по този въпрос на Комисията с благоприятно становище;

като има предвид, че компетентният орган на една държава-членка е повдигнал възражение по посочените документи;

като има предвид, че следователно, в съответствие с член 13, параграф 3 на Директива 90/220/ЕИО, Комисията трябва да вземе решение в съответствие с процедурата, предвидена в член 21 на същата директива;

като има предвид, че Комисията, след като е разгледала повдигнатото възражение в светлината на разпоредбите на Директива 90/220/ЕИО и след като е анализирала информацията, съдържаща се в тези документи, стигна до извода, че няма основание да се счита, че въвеждането в *Streptococcus thermopiles* T102 на ген, кодиращ хлорамфеникол-ацетил-трансфераза върху плазмида romp 763 ще има неблагоприятни последици за здравето на хората и околната среда;

¹ ОВ № L 117, 8.5.1990 г., стр. 15.

² ОВ № L 103, 22.4.1994 г., стр. 20.

като има предвид, че член 11, параграф 6 и член 16, параграф 1 на Директива 90/220/ЕИО предвиждат допълнителни гаранции, ако се появи нова информация за рисковете от продукта;

като има предвид, че мерките, предвидени в настоящото решение, са в съответствие със становището на комитета, учреден съгласно член 21 на Директива 90/220/ЕИО,

РЕШИ:

Член 1

Без да се накърняват други разпоредби на Общността, компетентният орган на Финландия дава съгласие за пускането на пазара на следния продукт, за който е изпратено уведомление от Valio Oy (ref. C/FI/96-1NA):

ампули, съдържащи препарат, получен чрез сублимационно сушене на *Streptococcus thermophilus* J102, преработен чрез плазмида romp 763, съдържащ синтетичните гени lox, lox, извлечени от *Xenorhabdus luminescens* и гена, кодиращ хлорамфеникол-ацетил-трансфераза, произлязъл от плазмида pVS2, регулиран от промотор P45 Lactococcal и транскрипционен терминатор на *Escherichia coli* rrnB.

Член 2

Адресати на настоящото решение са държавите-членки.

Съставено в Брюксел на 14 юли 1997 година.

За Комисията:
Ritt B.JERREGAARD
Член на Комисията