



## RAPORT

asupra rezultatelor Comisiei de mediere la proiectul de Lege pentru aprobarea Ordonanței Guvernului nr. 49/2000 privind regimul de obținere, testare, utilizare și comercializare a organismelor modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne, precum și a produselor rezultate din acestea

Comisia de mediere s-a întrunit în ziua de 13 iunie 2001, ora 12,00 la Senat, Salonul Verde - parter, în următoarea componență:

a) membri din partea Senatului :

- Popescu Laurențiu-Mircea
- Pop DE Popa Ioan
- Iliescu Ion
- Oprescu Sorin Mircea
- Găucan Constantin
- Oțiman Păun Ion
- Vajda Borbála

b) membri din partea Camerei Deputaților:

- Bara Radu Liviu
- Lazăr Maria
- Zgonea Valeriu Ștefan
- Dinu Gheorghe
- Șnaider Paul
- Oltean Ioan
- Dobre Victor Paul

Au absentat domnii senatori Popescu Laurențiu-Mircea și Vajda Borbála, precum și domnul deputat Zgonea Valeriu Ștefan.

Sedința a fost condusă alternativ de domnul senator Oțiman Păun Ion  
și de domnul deputat Bara Radu Liviu.

În urma examinării divergențelor apărute la unele texte ale proiectului de lege în formulările celor două Camere, Comisia a hotărât să propună adoptarea textelor prevăzute în anexă la prezentul Raport.

Din partea Senatului,

**PRESEDINTE**

**MEMBRI:**

Popescu Laurențiu-Mircea

Pop DE Popa Ioan

Iliescu Ion

Oprescu Sorin Mircea

Găucan Constantin

Oțiman Păun Ion

Vajda Borbála

Din partea Camerei Deputaților,

**PRESEDINTE**

**MEMBRI:**

Bara Radu Liviu

Lazăr Maria

Zgonea Valeriu Ștefan

Dinu Gheorghe

Șnaider Paul

Oltean Ioan

Dobre Victor Paul

CAMERA DEPUTAȚILOR  
Departamentul Legislativ

Texte

adoptate în redactări diferite de Senat și Camera Deputaților

la proiectul de **Lege pentru aprobarea Ordonanței Guvernului nr.49/2000 privind regimul de obținere, testare, utilizare și comercializare a organismelor modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne, precum și a produselor rezultate din acestea**

Nr crt	Text adoptat de Senat	Text adoptat de Camera Deputaților	Text propus spre adoptare de Comisia de mediere
0	1	2	3
1	<p><b>Articol unic.-</b> Se aprobă Ordonanța Guvernului nr.49 din 30 ianuarie 2000 privind regimul de obținere, testare, utilizare și comercializare a organismelor modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne, precum și a produselor rezultate din acestea, emisă în temeiul art.1 lit.D pct.2 din Legea nr.206/1999 privind abilitarea Guvernului de a emite ordonanțe, și publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr.48 din 31 ianuarie 2000.</p>	<p><b>Art.1.-</b> Se aprobă Ordonanța Guvernului nr.49 din 30 ianuarie 2000 privind regimul de obținere, testare, utilizare și comercializare a organismelor modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne, precum și a produselor rezultate din acestea, emisă în temeiul art.1 lit.D pct.2 din Legea nr.206/1999 privind abilitarea Guvernului de a emite ordonanțe, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr.48 din 31 ianuarie 2000, <u>cu următoarele modificări și completări:</u></p>	<p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p>
2	<p><b>Titlul ordonanței</b> Ordonanță privind regimul de obținere, testare, utilizare și comercializare a organismelor modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne, precum și a produselor rezultate din acestea</p>	<p><b>Titlul ordonanței</b> "Ordonanță privind regimul de obținere, testare, utilizare și al condițiilor de comercializare a organismelor modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne, precum și a produselor rezultate din acestea"</p>	<p><b>Text Senat (unanimitate)</b></p>
3	<p><b>Art.1.- (1) Activitățile care privesc obținerea, testarea, utilizarea și comercializarea</b></p>	<p><b>"Art.1.- În acord cu principiul precauției, scopul prezentei legi îl constituie reglementarea:</b></p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b> <b>Art.1.- (1) Activitățile care privesc obținerea, testarea,</b></p>

organismelor modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne sunt supuse unui regim special de reglementare, autorizare și administrare, în conformitate cu prevederile prezentei ordonanțe și ale actelor juridice internaționale la care România este parte.

a) activităților privind utilizarea microorganismelor modificate genetic în condiții de izolare;  
 b) condițiilor de introducere deliberată în mediu și de plasare pe piață a organismelor modificate genetic și a produselor rezultate din acestea, astfel încât aceste activități să se desfășoare în deplină siguranță pentru sănătatea umană și pentru protecția mediului;  
 c) condițiilor de import export a organismelor modificate genetic și produselor rezultate din acestea."

utilizarea și comercializarea organismelor modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne sunt supuse unui regim special de reglementare, autorizare și administrare, în conformitate cu prevederile prezentei ordonanțe și ale actelor juridice internaționale la care România este parte, cu privire la:

a) activitățile privind utilizarea microorganismelor modificate genetic în condiții de izolare;  
 b) condițiile de introducere deliberată în mediu și de plasare pe piață a organismelor modificate genetic și a produselor rezultate din acestea, astfel încât aceste activități să se desfășoare în deplină siguranță pentru sănătatea umană și pentru protecția mediului;  
 c) condițiile de import export a organismelor modificate genetic și produselor rezultate din acestea.

(2) Regimul special de reglementare, autorizare și administrare stabilește cadrul

"Art.1<sup>1</sup>.- (1) Regimul special de reglementare, autorizare și administrare stabilește cadrul juridic

Text Camera Deputaților  
(unanimitate)

0	1	2	3
---	---	---	---

	<p>juridic și instituțional național pentru controlul activităților menționate la alin.(1), în scopul desfășurării acestor activități în condiții de securitate biologică care să prevină, să elimine sau să reducă riscurile de producere a unor efecte negative asupra sănătății oamenilor, diversității biologice, echilibrului ecologic și calității mediului înconjurător.</p>	<p>și instituțional pentru desfășurarea și controlul activităților menționate la art.1.  (2) Prezentă lege nu se aplică:  a) organismelor obținute prin tehnice de modificare genetică menționate la anexa nr.1, partea B și la anexa nr.7;  b) produselor procesate;  c) activităților de transport, indiferent de căi și de mijloace;  d) operațiunilor de comerț și de import/export care fac obiectul unor alte acte normative."</p>	
4	<p>Art.2.- Dispozițiile art.1 se aplică și activităților care privesc obținerea, testarea, utilizarea și comercializarea produselor care sunt, conțin sau provin din organisme modificate genetic prin tehnice biotehnologiei moderne.</p>	<p><b>Se abrogă</b></p>	<p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>
5	<p><b>CAPITOLUL II</b>  Definirea termenilor și aria generală de reglementare</p>	<p><b>Titlul Capitolului II se abrogă</b></p>	<p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>
6	<p><b>Art.3.-</b> În înțelesul prezentei ordonanțe, următorii termeni se definesc după cum urmează:  <i>organism viu</i> - orice entitate biologică, capabilă să transfere sau să replice material genetic, inclusiv organismele sterile, virusurile</p>	<p><b>"Art.3.-</b> În înțelesul prezentei ordonanțe, următorii termeni se definesc după cum urmează:  a) <i>organism</i>: orice entitate biologică capabilă să transfere sau să replice material genetic, inclusiv virusurile și virozii;</p>	<p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b>  <b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p>

<p>și virozii;  <u>organism viu modificat</u> - un organism care conține o combinație nouă de material genetic, obținut prin tehnicile biotehnologiei moderne, conferindu-i noi caracteristici, și care are aceeași semnificație cu termenul <u>organism modificat genetic</u>;</p> <p><u>microorganism</u> - orice entitate <u>microbiană</u>, celulară sau necelulară, capabilă să <u>replice</u> sau să <u>transfere</u> material genetic, <u>incluzând</u> virusurile, virozii, celulele de animale și de plante în cultură;</p> <p><u>biotehnologie modernă</u> - aplicarea <u>in vitro</u> a tehnicilor de recombinare a acidului nucleic și a tehnicilor de fuziune celulară, altele decât cele specifice selecției și ameliorării tradiționale, care înlătură barierele fiziologice naturale de reproducere sau de recombinare genetică;</p> <p><u>utilizarea de organisme modificate genetic</u> - activitatea sau ansamblul de activități având ca scop obținerea și introducerea pe piață a organismelor vii modificate genetic și a produselor rezultate din acestea, inclusiv cercetarea, testarea și producerea industrială;</p>	<p>b) <u>organism modificat genetic (OMG)</u>: orice organism, cu excepția celui uman, al cărui material genetic a fost modificat altfel decât prin încrucișare și/sau recombinare naturală; în sensul acestei definiții, <u>modificarea genetică</u> este o consecință a utilizării tehnicilor specificate în anexa nr.1A, partea A;</p> <p>c) <u>microorganism</u>: orice entitate <u>microbiologică</u>, celulară sau necelulară, capabilă de <u>replicare</u> sau de <u>transfer</u> de material genetic, <u>inclusiv</u> virusurile, virozii și celulele <u>vegetale și animale în cultură</u>;</p> <p>d) <u>biotehnologie modernă</u>: aplicarea în vitro a tehnicilor de recombinare a acidului nucleic și a tehnicilor de fuziune celulară, altele decât cele specifice selecției și ameliorării tradiționale, care înlătură barierele fiziologice naturale de reproducere sau de recombinare genetică;</p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p> <p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p> <p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p> <p><b>Varianța Camerei Deputaților</b> (unanimitate)</p>
	<p><b>Se abrogă</b></p>	

	<p><u>utilizarea microorganismelor/organismelor modificate genetic în condiții izolate</u> - orice operațiune în care microorganismele/organismele sunt modificate genetic sau în care astfel de organisme modificate genetic sunt cultivate, multiplicare, stocate, utilizate, transportate, distruse și/sau anihilate, care se face în spații/medii închise, izolate, sub control, în acest scop fiind utilizate măsuri specifice de izolare pentru a limita/evita contactul lor cu oamenii și cu mediul înconjurător:</p> <p><u>izolare</u> - prevenirea răspândirii organismelor modificate genetic în afara spațiilor izolate, care se poate asigura prin mijloace fizice, cum sunt instalațiile și echipamentele de lucru, prin utilizarea bunelor practici de lucru și/sau prin izolare biologică, care constă în utilizarea de organisme care au o capacitate redusă de a supraviețui sau de a se reproduce în mediul înconjurător în care au fost introduse;</p> <p><u>utilizator</u> - orice persoană fizică sau juridică, care realizează și este responsabilă de activitățile care au legătură cu obținerea, testarea, producerea și comercializarea organismelor modificate genetic, în condiții</p>	<p>e) <u>utilizarea în condiții de izolare</u>: orice operație, prin care microorganismele sunt modificate genetic, cultivate, multiplicare, stocate, folosite, transportate, distruse și/sau anihilate în condiții controlate, în spații/medii închise; pentru toate aceste operații se iau măsuri specifice de izolare, pentru a se evita /limita contactul lor cu oamenii și cu mediul;</p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> <b>(unanimitate)</b></p>
	<p><u>izolare</u> - prevenirea răspândirii organismelor modificate genetic în afara spațiilor izolate, care se poate asigura prin mijloace fizice, cum sunt instalațiile și echipamentele de lucru, prin utilizarea bunelor practici de lucru și/sau prin izolare biologică, care constă în utilizarea de organisme care au o capacitate redusă de a supraviețui sau de a se reproduce în mediul înconjurător în care au fost introduse;</p> <p><u>utilizator</u> - orice persoană fizică sau juridică, care realizează și este responsabilă de activitățile care au legătură cu obținerea, testarea, producerea și comercializarea organismelor modificate genetic, în condiții izolate sau neizolate, precum și</p>	<p><b>Se abrogă</b></p>	<p><b>Varianta Camerei Deputaților</b> <b>(unanimitate)</b></p>
	<p><u>utilizator</u> - orice persoană fizică sau juridică, care realizează și este responsabilă de activitățile care au legătură cu obținerea, testarea, producerea și comercializarea organismelor modificate genetic, în condiții izolate sau neizolate, precum și</p>		<p><b>Text Camera Deputaților</b> <b>(unanimitate)</b></p>

0	1	2	3
<p>izolate sau neizolate, precum și cu obținerea, testarea, producerea și comercializarea produselor rezultate din acestea;</p> <p><i>introducerea deliberată în mediul înconjurător</i></p> <p>- orice <u>introducere/eliberare intenționată în mediul înconjurător a unui organism viu modificat genetic fără să fie necesare măsurile de izolare;</u></p> <p><i>introducerea pe piață - producerea/importul în scopul comercializării și comercializarea în diferite scopuri a unui organism modificat genetic sau a unui produs rezultat din acesta;</i></p> <p><i>eliberarea neintenționată în mediul înconjurător - orice caz care nu este rezultatul unei introduceri deliberate, dar care poate fi rezultatul unui accident ale cărui consecințe trebuie imediat evaluate;</i></p> <p><i>accident - orice incident care implică o eliberare neintenționată semnificativă de microorganisme/organisme modificate genetic, pe parcursul utilizării lor în condiții izolate, și care ar putea reprezenta un pericol imediat sau</i></p>	<p>cu obținerea, testarea, producerea și comercializarea produselor rezultate din acestea;</p> <p>g) <u>introducere deliberată în mediu: orice introducere intenționată/voluntară în mediu a unui organism modificat genetic sau a unei combinații de OMG care nu necesită măsuri specifice de izolare pentru a limita contactul cu acestea și care prezintă un grad înalt de securitate pentru populație și mediu;</u></p> <p>h) <u>introducere pe piață: furnizarea OMG sau a produselor acestora, contra cost sau nu, către terțe părți;</u></p> <p><b>Se abrogă</b></p> <p><b>Se abrogă</b></p>	<p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p> <p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p> <p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p> <p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>	



<p><u>întârziat pentru sănătatea oamenilor și pentru mediul înconjurător;</u></p> <p><u>produs rezultat dintr-un organism modificat genetic - un organism viu modificat genetic, propagule sau părți de organisme modificate genetic, care pot reproduce aceste organisme, precum și produsele în stare naturală sau procesată având la origine organisme modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne și care sunt destinate comercializării pe piață;</u></p> <p><u>produs procesat - un produs obținut prin prelucrarea organismelor modificate genetic, a unor părți ale acestora sau a unor metaboliți și substanțe produse de acestea;</u></p> <p><u>produs purificat - orice produs obținut dintr-un organism modificat genetic printr-un proces de procesare care include purificarea, de exemplu: insulina, diferitele enzime, uleiul și altele asemenea;</u></p> <p><u>testare în câmp - un experiment care implică studierea organismelor modificate genetic în câmp, în condiții de mediu aflate sub control,</u></p>	<p><u>i) produs rezultat dintr-un organism modificat genetic: un rezultat concret, constând din sau conținând un OMG sau o combinație de OMG, care se introduce pe piață;</u></p> <p><u>i) produs procesat: un produs obținut prin prelucrarea organismelor modificate genetic, a unor părți ale acestora sau a unor metaboliți și substanțe produse de acestea;</u></p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> <b>(unanimitate)</b></p> <p><b>Text Camera Deputaților</b> <b>(unanimitate)</b></p> <p><b>Text comun</b> <b>(unanimitate)</b></p> <p><i>produs purificat - orice produs obținut dintr-un organism modificat genetic prin procesare care include purificarea, de exemplu: insulina, diferitele enzime, uleiul și altele asemenea;</i></p> <p><b>Varianța Camerei Deputaților</b> <b>(unanimitate)</b></p>
	<p><b>Se abrogă</b></p> <p><b>Se abrogă</b></p>	



<p><u>transportul peste frontiere a unui organism modificat genetic - orice transport al unui astfel de organism sau combinație de astfel de organisme, precum și al produselor derivate din aceste organisme de pe teritoriul unui stat pe teritoriul altui stat;</u></p> <p><u>transportul deliberat peste frontiere - orice operațiune de import/export care se execută cu aprobările autorităților naționale competente, în conformitate cu reglementările naționale și internaționale. Nu include traficul ilegal față de care autoritățile naționale competente sunt obligate să stabilească și să aplice măsurile de prevenire și de sancționare corespunzătoare;</u></p>	<p>Se abrogă</p>	<p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>
<p><u>transportul neintenționat peste frontiere - orice transport care nu a fost făcut în mod deliberat și ale cărui consecințe sub aspectul securității biologice și sănătății oamenilor trebuie evaluate și aplicate măsurile corespunzătoare;</u></p>	<p>Se abrogă</p>	<p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>
<p><u>import - introducerea deliberată pe teritoriul unui stat de pe teritoriul altui stat, precum și transportul unui organism modificat genetic, al unei combinații de organisme modificate genetic și/sau produselor derivate din aceste organisme;</u></p>	<p>Se abrogă</p>	<p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>

0	1	2	3
---	---	---	---

<p><u>importator</u> - orice persoană fizică sau juridică, aflată sub jurisdicția statului de import, care organizează și este responsabilă de importul unui organism modificat genetic, al unei combinații de organisme modificate genetic și/sau al produselor derivate din aceste organisme;</p> <p><u>export</u> - transportul deliberat de pe teritoriul unui stat spre teritoriul altui stat al unui organism modificat genetic, al unei combinații de astfel de organisme și/sau al produselor derivate din aceste organisme;</p> <p><u>exportator</u> - orice persoană fizică sau juridică, aflată sub jurisdicția statului de export, care organizează și este responsabilă de exportul unui organism modificat genetic, al unei combinații de astfel de organisme și/sau al produselor derivate din aceste organisme;</p> <p><u>construirea capacității instituționale</u> - organizarea cadrului instituțional național, inclusiv formarea competențelor profesionale, pentru asigurarea punerii în aplicare a dispozițiilor legale privind regimul organismelor modificate genetic și al produselor</p>	<p><b>Se abrogă</b></p> <p><b>Se abrogă</b></p> <p><b>Se abrogă</b></p> <p><b>Se abrogă</b></p>	<p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p> <p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p> <p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p> <p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>
---	---	---

0	1	2	3
---	---	---	---

		<b>Se abrogă</b>	<b>Varianța Camerei Deputaților (unanimitate)</b>
<p><u>rezultate din acestea:</u></p> <p><u>autoritate națională competentă, potrivit prezentei ordonanțe - Comisia Națională pentru Securitate Biologică, denumită în continuare Comisia națională, abilitată să pună în aplicare dispozițiile legislației naționale și internaționale referitoare la regimul activităților care implică utilizarea organismelor modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne;</u></p>			
<p><u>autorități științifice naționale competente - autoritățile științifice naționale care, potrivit statutului lor, au responsabilități și sunt abilitate să avizeze sau, după caz, să aprobe organizarea și desfășurarea activităților care implică utilizarea organismelor modificate genetic;</u></p>		<b>Se abrogă</b>	<b>Varianța Camerei Deputaților (unanimitate)</b>
<p><u>punct focal național - autoritatea guvernamentală desemnată să asigure îndeplinirea, la nivel național, a responsabilităților care decurg din dispozițiile actelor juridice internaționale referitoare la implementarea măsurilor de securitate biologică legate de utilizarea organismelor modificate genetic;</u></p>		<b>Se abrogă</b>	<b>Varianța Camerei Deputaților (unanimitate)</b>

0	1	2	3
<p><u>notificare</u> - documentul prin care utilizatorul sau importatorul care intenționează să utilizeze sau să importe un organism modificat genetic ori un produs rezultat dintr-un organism modificat genetic se adresează autorității naționale competente pentru aprobare;</p>	<p>m) <u>notificare</u>: documentul prin care o persoană înștiințează Ministerului Apei și Protecției Mediului despre activitățile pe care intenționează să le desfășoare, în vederea obținerii autorizației;</p>	<p><u>Text comun</u> (unanimitate)</p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p>
<p><u>notificator</u> - persoana fizică sau juridică care adresează autorității naționale competente o notificare în legătură cu intenția de a utiliza sau de a importa un organism modificat genetic ori un produs rezultat dintr-un astfel de organism;</p>	<p>n) <u>notificator</u>: persoana care face notificarea."</p>	<p><b>Se abrogă</b></p>	<p><b>Varianta Camerei Deputaților</b> (unanimitate)</p>
<p><u>acordul prealabil documentat</u> - răspunsul autorității naționale competente la o notificare de import, care implică luarea în considerare a unor informații a căror relevanță este decisivă pentru fundamentarea deciziei de aprobare a importului;</p>	<p><b>Se abrogă</b></p>	<p><b>Se abrogă</b></p>	<p><b>Varianta Camerei Deputaților</b> (unanimitate)</p>
<p><u>legislația internațională în materie</u> - un tratat, o convenție, un protocol sau orice alt act de drept internațional, bi sau multilateral, care reglementează regimul organismelor modificate genetic în context internațional.</p>			

<p><u>Art.4.- (1) Dispozițiile prezentei ordonanțe se aplică pentru activitățile care privesc:</u></p> <p>a) <u>crearea, multiplicarea, testarea și utilizarea în condiții izolate, pentru diferite scopuri, a microorganismelor, a plantelor și animalelor modificate genetic prin tehnice biotehnologiei moderne;</u></p> <p>b) <u>introducerea deliberată în mediul înconjurător și pe piață a organismelor vii modificate prin tehnice biotehnologiei moderne, inclusiv a oricărei structuri vii capabile să reproducă un organism, cum sunt: semintele, tuberculi, bulbii, tubercululbutii, butașii, polenul, sporii și altele asemenea;</u></p> <p>c) <u>eliberarea neintenționată în mediul înconjurător a organismelor vii modificate;</u></p>	<p><u>"Art.4.- (1) Cadrul instituțional este asigurat de:</u></p> <p>a) <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului, ca autoritate responsabilă cu emiterea autorizațiilor/acordurilor și controlul activităților reglementate prin prezenta ordonanță;</u></p> <p>b) <u>Comisia pentru Securitate Biologică, ca autoritate științifică, cu rol consultativ în procesul de luare a deciziilor de către Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului;</u></p> <p>c) <u>Autoritățile publice centrale din domeniile agricultură, alimentație, sănătate și Autoritatea Națională pentru Protecția Consumatorilor, cu responsabilități în avizarea și controlul activităților reglementate prin prezenta ordonanță.</u></p>	<p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p> <p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>a) Ministerul Apelor și Protecției Mediului, ca autoritate responsabilă cu emiterea autorizațiilor/acordurilor și controlul activităților reglementate prin prezenta ordonanță;</p> <p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>b) Comisia pentru Securitate Biologică, ca autoritate științifică, cu rol consultativ în procesul de luare a deciziilor de către Ministerul Apelor și Protecției Mediului;</p> <p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p>
--	---	--

d) introducerea deliberată în mediul înconjurător și pe piață a produselor procesate care conțin organisme modificate și/sau componente nevii din organisme vii modificate, în stare neprelucrată sau procesate;

e) operațiunile deliberate de export și de import cu organisme modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne și cu produse rezultate din acestea;

f) transportul neintenționat sau ilegal peste frontiere al organismelor vii modificate.

(2) Introducerea în mediul înconjurător și pe piață, inclusiv prin import, a produselor purificate, astfel cum sunt definite la art.3, nu intră sub incidența prezentei ordonanțe.

(3) Regimul special de reglementare, autorizare și administrare, care se instituie pentru activitățile menționate la alin. (1), se aplică, după caz, și operațiunilor de transport, depozitare, distrugere sau anihilare a organismelor modificate genetic, a produselor rezultate din acestea, precum și deșeurilor acestora.

✓

(2) Comisia pentru Securitate Biologică se compune dintr-un număr de 12 membri, specialiști în domeniile reglementate prin prezenta ordonanță, care au dobândit titluri academice și/sau universitare și sunt personalități științifice consacrate.

(3) Membrii Comisiei pentru Securitate Biologică vor proveni din următoarele instituții:

a) 3 membri din Academia Română și/sau din instituțiile aflate în coordonarea acesteia;

b) 3 membri din Academia de Științe Agricole și Silvicultură și/sau din instituțiile științifice aflate în coordonarea acesteia;

c) 3 membri din Academia de Științe Medicale și/sau din instituțiile aflate în coordonarea acesteia;

d) 3 membri din universități sau din alte institute de cercetare cu profil biologic, agricol sau medical.

(4) Componenta Comisiei pentru Securitate Biologică se stabilește pe baza propunerilor scrise făcute de conducătorii instituțiilor menționate la alin.(3) și se aprobă prin ordinul ministrului Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului, o dată cu regulamentul de organizare și funcționare al acesteia și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

(5) În exercitarea atribuțiilor sale Comisia pentru Securitate Biologică are funcție consultativă.

**Text Camera Deputaților  
(unanimitate)**

**Text Camera Deputaților  
(unanimitate)**

**Text Camera Deputaților  
(unanimitate)**

**Text Camera Deputaților  
(unanimitate)**



0	1	2	3
---	---	---	---

	<u>deciziile fiind luate prin consens.</u>		
8	<p><b>CAPITOLUL III</b> Utilizarea în condiții izolate a microorganismelor și a altor organisme modificate genetic</p>	<p><b>"CAPITOLUL III</b> Utilizarea în condiții de izolare a microorganismelor modificate genetic"</p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p>
9	<p><u>Art.5.- (1) Pentru organizarea și autorizarea activităților de utilizare în condiții izolate a microorganismelor și a altor organisme modificate genetic se va avea în vedere că:</u></p> <p>a) <u>modificarea genetică, în sensul definițiilor date la art.3, apare cel puțin prin utilizarea tehnicilor incluse în anexa nr. 1, partea A și prin alte tehnici ale biotehnologiei moderne;</u></p> <p>b) <u>tehnicile incluse în anexa nr. 1, partea B nu vor conduce la modificări genetice.</u></p> <p><u>(2) Cazurile în care utilizarea microorganismelor/organismelor modificate genetic trebuie să se facă în condiții izolate și nivelul de izolare necesar se stabilesc potrivit prevederilor art.8 și 9, iar procedurile pentru autorizarea acestor utilizări vor urma prevederile art.10-14.</u></p> <p><u>Art.6. - Prevederile prezentei ordonanțe nu se aplică în cazurile în care modificarea genetică</u></p>	<p><b>Se abrogă</b></p>	<p><b>Varianta Camerei Deputaților</b> (unanimitate)</p>
	<p><u>Art.6. - Prevederile prezentei ordonanțe nu se aplică în cazurile în care modificarea genetică</u></p>	<p><b>Se abrogă</b></p>	<p><b>Varianta Camerei Deputaților</b> (unanimitate)</p>

<p>este obținută prin utilizarea tehnicilor incluse în anexa nr. 2 sau a altor tehnici care nu sunt de domeniul biotehnologiei moderne.</p> <p><u>Art.7. - (1) Prevederile art.8 alin.(3) și (6) și ale art.9-15 nu se vor aplica în privința transportului microorganismelor/organismelor modificate genetic, indiferent de căile și de mijloacele de transport.</u></p> <p><u>(2) Prevederile art.5-21 nu se vor aplica în privința depozitării, cultivării, transportului, distrugerii, eliminării sau utilizării microorganismelor vii modificate genetic, care au fost introduse pe piață în conformitate cu prevederile art.22-27, referitoare la introducerea deliberată în mediu a organismelor modificate genetic, sau în conformitate cu alte reglementări care stabilesc o evaluare a riscurilor ecologice similare celei prevăzute la art.8 alin.(2) și dacă utilizarea în condiții izolate este în conformitate cu clauzele prevăzute în autorizația pentru introducerea pe piață.</u></p>	<p style="text-align: center;"><b>Se abrogă</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>
<p><b>Art.8.- (1) Înainte de a autoriza începerea utilizării în condiții izolate a unui microorganism/organism modificat genetic,</b></p>	<p><b>"Art.8.- (1) Înainte de a autoriza începerea utilizării în condiții de izolare a unui microorganism modificat genetic, <u>Autoritatea</u></b></p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p><b>Art.8.- (1) Înainte de a autoriza începerea utilizării în condiții de izolare a unui microorganism</b></p>

<p><u>Comisia națională</u> va verifica, pe baza documentației furnizate de utilizator, potrivit prevederilor art.10-14, <u>că</u> au fost luate măsurile corespunzătoare pentru a se evita efectele negative asupra sănătății oamenilor și mediului care ar putea apărea din acea utilizare.</p> <p>(2) În acest scop utilizatorul trebuie să facă o evaluare a utilizărilor în condiții <u>izolate</u> sub aspectul riscurilor asupra sănătății oamenilor și mediului, care pot fi generate de aceste utilizări, folosindu-se un minimum de elemente de evaluare și procedura stabilită în anexa nr.3, secțiunile A și B.</p> <p>(3) Evaluarea menționată la alin.(2), folosind procedura prevăzută în anexa nr.3, trebuie să conducă la o <u>clasificare</u> a utilizării în condiții <u>izolate</u>, în una dintre următoarele clase:</p> <p>a) <u>clasa 1</u>: activități cu risc neglijabil sau fără risc, adică activități pentru care nivelul 1 de izolare este corespunzător pentru protecția sănătății umane, precum și a mediului;</p> <p>b) <u>clasa 2</u>: activități cu risc scăzut, adică activități pentru care nivelul 2 de izolare este corespunzător pentru protecția sănătății umane, precum și a mediului;</p> <p>c) <u>clasa 3</u>: activități cu risc moderat, adică activități pentru care nivelul 3 de izolare este</p>	<p><u>Publică Centrală</u> pentru <u>Protecția Mediului</u> va verifica, pe baza documentației furnizate de utilizator, <u>dacă</u> au fost luate măsurile corespunzătoare pentru a se evita efectele negative asupra sănătății oamenilor și mediului.</p> <p>(2) În acest scop, utilizatorul trebuie să facă o evaluare a utilizărilor în condiții <u>de izolare</u> sub aspectul riscurilor asupra sănătății oamenilor și mediului care pot fi generate de aceste utilizări, folosindu-se un minimum de elemente de evaluare și procedura stabilită în anexa nr.3, secțiunile A și B.</p> <p>(3) Evaluarea menționată la alin.(2), folosind procedura prevăzută în anexa nr.3, trebuie să conducă la o <u>încadrare</u> a utilizării în condiții <u>de izolare</u> în una din următoarele clase:</p> <p>a) <u>Clasa 1</u>: activități cu risc neglijabil sau fără risc, adică activități pentru care nivelul 1 de izolare este corespunzător pentru protecția sănătății umane, precum și a mediului;</p> <p>b) <u>Clasa 2</u>: activități cu risc scăzut, adică activități pentru care nivelul 2 de izolare este corespunzător pentru protecția sănătății umane, precum și a mediului;</p> <p>c) <u>Clasa 3</u>: activități cu risc moderat, adică activități pentru care nivelul 3 de izolare este</p>	<p>modificat genetic, Ministerul Apelor și Protecției Mediului va verifica, pe baza documentației furnizate de utilizator, dacă au fost luate măsurile corespunzătoare pentru a se evita efectele negative asupra sănătății oamenilor și mediului.</p> <p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p> <p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p>
--	---	--

<p>corespunzător pentru protecția sănătății umane, precum și a mediului;</p> <p>d) <u>clasa 4</u>: activități cu risc ridicat, adică activități pentru care nivelul 4 de izolare este corespunzător pentru protecția sănătății umane, precum și a mediului.</p> <p>(4) <u>Clasificarea în una dintre cele 4 clase va indica repartizarea nivelurilor de izolare, în conformitate cu prevederile art.9.</u></p> <p>(5) Când există o incertitudine în privința clasei de încadrare a utilizării propuse se vor aplica măsuri de protecție mai severe, cu excepția cazului în care există dovezi suficiente care justifică aplicarea măsurilor mai puțin severe, de comun acord cu autoritatea competentă.</p> <p>(6) Evaluarea la care se referă alin. (2) trebuie, în mod special, să ia în considerare aspectele care privesc eliminarea deșeurilor și a efluenților, luându-se, după caz, măsurile de securitate necesare pentru protecția sănătății oamenilor și a mediului.</p> <p>(7) Utilizatorii sunt obligați să țină evidența evaluărilor prevăzute la alin. (2) și să le pună la dispoziție Comisiei naționale, ca parte a notificării, în conformitate cu prevederile art. 10, 12 și 13, sau la solicitarea acesteia.</p>	<p>corespunzător pentru protecția sănătății umane, precum și a mediului;</p> <p>d) <u>Clasa 4</u>: activități cu risc ridicat, adică activități pentru care nivelul 4 de izolare este corespunzător pentru protecția sănătății umane, precum și a mediului.</p> <p>(4) <u>Încadrarea în una din cele patru clase va indica conformarea cu nivelurile de izolare, în conformitate cu prevederile art.9.</u></p> <p>(5) Când există o incertitudine în privința clasei de încadrare a utilizării propuse, se vor aplica măsurile de protecție mai severe, cu excepția cazului când există dovezi suficiente care justifică aplicarea măsurilor mai puțin severe, de comun acord cu autoritatea competentă.</p> <p>(6) Evaluarea la care se referă alin.(2) trebuie să ia în considerare, mai ales, aspectele care privesc eliminarea reziduurilor, luându-se, după caz, măsurile de securitate necesare pentru protecția sănătății oamenilor și a mediului.</p> <p>(7) Utilizatorii sunt obligați să țină evidența evaluărilor prevăzute la alin.(2) și să le pună la dispoziția <u>Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului.</u>"</p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p> <p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p> <p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p> <p><b>Text comun</b> (unanimitate)</p> <p>(7) Utilizatorii sunt obligați să țină evidența evaluărilor prevăzute la alin.(2) și să le pună la dispoziția Ministerului Apelor și Protecției Mediului</p>
--	--	--

11	<p><b>Art.9.-</b> (1) Cu excepția situației în care prevederile <u>pct.1</u> din anexa nr.4 permit aplicarea altor măsuri, utilizatorul va aplica principiile generale, <u>izolarea corespunzătoare și alte măsuri de protecție stabilite în anexa nr.4, corespunzătoare clasei de utilizare în condiții izolate</u>, astfel încât să <u>țină</u> locul de muncă și mediul la un nivel de expunere <u>cât mai redus față de microorganismele/organismele modificate genetic.</u></p> <p>(2) Evaluarea la care se referă art.8 alin.(2), precum și nivelul de izolare și celelalte măsuri de protecție aplicate vor fi revizuite periodic și ori de câte ori este nevoie, dacă:</p> <p>a) măsurile de izolare aplicate nu mai sunt adecvate sau clasa stabilită pentru utilizare în condiții <u>izolate</u> nu mai este corectă; <u>ori</u></p> <p>b) există indicii că evaluarea nu mai este corespunzătoare, <u>avându-se în vedere</u> noile cunoștințe științifice sau tehnice.</p>	<p><b>"Art.9.-</b> (1) Cu excepția situației în care prevederile de la <u>punctul 1</u> din anexa nr.4 permit aplicarea altor măsuri, utilizatorul va aplica principiile generale, <u>izolarea cuvenită și alte măsuri de protecție stabilite în anexa nr.4, corespunzătoare clasei de utilizare în condiții de izolare</u>, astfel încât să <u>păstreze</u> locul de muncă și mediul <u>exterior acestuia</u>, la un nivel de expunere la <u>microorganismele modificate genetic, cât mai redus cu putință.</u></p> <p>(2) Evaluarea la care se referă art.8 alin.(2), precum și nivelul de izolare și celelalte măsuri de protecție aplicate vor fi revizuite periodic și ori de câte ori este nevoie dacă:</p> <p>a) măsurile de izolare aplicate nu mai sunt adecvate sau clasa stabilită pentru utilizare în condiții <u>de izolare</u> nu mai este corectă;</p> <p>b) există indicii că evaluarea nu mai este corespunzătoare <u>având în vedere</u> noile cunoștințe științifice sau tehnice."</p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> <b>(unanimitate)</b></p> <p><b>Text Camera Deputaților</b> <b>(unanimitate)</b></p>
12	<p><b>Art.10.-</b> Când instalațiile de utilizare în condiții <u>izolate</u> sunt folosite pentru prima oară, utilizatorul trebuie să înainteze <u>Comisiei</u></p>	<p><b>"Art.10.-</b> Când instalațiile de utilizare în condiții <u>de izolare</u> sunt folosite pentru prima oară, utilizatorul trebuie să înainteze <u>Autorității Centrale</u></p>	<p><b>Text comun</b> <b>(unanimitate)</b></p> <p><b>Art.10.-</b> Când instalațiile de utilizare în condiții de izolare sunt folosite pentru prima oară,</p>

	<p>naționale, înainte de începerea unei asemenea utilizări, o notificare conținând cel puțin informațiile prezentate în anexa nr.5, partea A.</p>	<p>utilizatorul trebuie să înainteze Ministerului Apelor și Protecției Mediului, înainte de începerea unei asemenea utilizări, o notificare conținând cel puțin informațiile prezentate în anexa nr. 5, partea A.</p>
<p>13</p> <p><b>Art.11.-</b> (1) După notificarea menționată la art.10 utilizările ulterioare în condiții izolate, clasificate în clasa 1, se pot face fără alte notificări.</p> <p>(2) Utilizatorii de microorganisme/modificate genetic din clasa 1 de utilizări în condiții izolate trebuie să țină o evidență a fiecărei evaluări care va fi pusă la dispoziție Comisiei naționale, la solicitarea acesteia.</p>	<p>"Art.11.- (1) După notificarea menționată în art.10 utilizările ulterioare în condiții de izolare, clasificate în Clasa 1, se pot face fără alte notificări.</p> <p>(2) Utilizatorii de microorganisme modificate genetic din Clasa 1 de utilizări în condiții izolate trebuie să țină o evidență a fiecărei evaluări menționate în art.5 alin.(6) care va fi pusă la dispoziția <u>Autorității Centrale pentru Protecția Mediului</u>, la solicitarea acesteia."</p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> <b>(unanimitate)</b></p> <p><b>Text comun</b> <b>(unanimitate)</b></p> <p>(2) Utilizatorii de microorganisme modificate genetic din Clasa 1 de utilizări în condiții izolate trebuie să țină o evidență a fiecărei evaluări menționate în art.5 alin.(6) care va fi pusă la dispoziția Ministerului Apelor și Protecției Mediului, la solicitarea acestuia.</p>
<p>14</p> <p><b>Art.12.-</b> (1) Pentru prima, precum și pentru ulterioarele utilizări în condiții izolate, clasificate în clasa 2, care urmează să fie</p>	<p>"Art.12.- (1) Pentru prima, ca și pentru ulterioarele utilizări în condiții izolate clasificate în Clasa 2, care urmează să fie efectuate în</p>	<p><b>Text comun</b> <b>(unanimitate)</b></p> <p>Art.12.- (1) Pentru prima, ca și pentru ulterioarele utilizări în condiții izolate clasificate în</p>

<p>efectuate în instalațiile notificate în conformitate cu art.10, utilizatorul va transmite <u>Comisiei naționale</u> și o notificare care va conține informațiile precizate în anexa nr. 5, partea B.</p> <p>(3) În situațiile prevăzute la alin.(2) solicitantul poate să ceară o autorizație din partea <u>Comisiei naționale</u>, care va lua o decizie în termen de 45 de zile de la notificare.</p>	<p>instalațiile notificate în conformitate cu art.7, utilizatorul va transmite <u>Autorității Centrale pentru Protecția Mediului</u> și o notificare care va conține informațiile precizate în anexa nr.5, partea B.</p> <p>(3) În situațiile prevăzute la alin.(2) solicitantul poate să ceară o autorizație din partea <u>Autorității Centrale pentru Protecția Mediului</u>, care va lua o decizie în termen de 45 de zile de la notificare.</p>	<p>Clasa 2, care urmează să fie efectuate în instalațiile notificate în conformitate cu art.7, utilizatorul va transmite Ministerului Apelor și Protecției Mediului și o notificare care va conține informațiile precizate în anexa nr.5, partea B.</p>
<p>(3) În situațiile prevăzute la alin.(2) solicitantul poate să ceară o autorizație din partea <u>Comisiei naționale</u>, care va lua o decizie în termen de 45 de zile de la notificare.</p>	<p>(3) În situațiile prevăzute la alin.(2) solicitantul poate să ceară o autorizație din partea <u>Ministerului Apelor și Protecției Mediului</u>, care va lua o decizie în termen de 45 de zile de la notificare.</p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p>
<p>(4) În situațiile în care instalațiile nu au fost supuse unei notificări anterioare pentru utilizări în condiții izolate, clasificate în clasa 2 sau într-o clasă superioară, utilizarea în condiții izolate, clasificate în clasa 2 poate începe după expirarea perioadei de 45 de zile de la transmiterea notificării menționate în alin.(1), dacă nu există o interdicție expresă din partea</p>	<p>(4) În situațiile în care instalațiile nu au fost supuse unei notificări anterioare pentru utilizări în condiții izolate clasificate în Clasa 2 sau într-o clasă superioară, utilizarea în condiții de izolare din Clasa 2 poate începe după expirarea perioadei de 45 de zile de la transmiterea notificării menționate în alin.(1) dacă nu există o interdicție expresă din partea <u>Autorității Centrale pentru</u></p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>(4) În situațiile în care instalațiile nu au fost supuse unei notificări anterioare pentru utilizări în condiții izolate clasificate în Clasa 2 sau într-o clasă superioară, utilizarea în condiții de izolare din Clasa 2 poate începe după expirarea</p>

0	1	2	3
---	---	---	---

<p><u>Comisiei naționale</u>, sau înăuntrul acestui termen, dacă s-a obținut acordul.</p>	<p><u>Protecția Mediului</u>, sau înăuntrul acestui termen dacă s-a obținut acordul."</p>	<p>perioadei de 45 de zile de la transmiterea notificării menționate în alin.(1) dacă nu există o interdicție expresă din partea Ministerului Apelor și Protecției Mediului, sau înăuntrul acestui termen dacă s-a obținut acordul."</p>
<p>15</p> <p><b>Art.13.-</b> (1) Pentru prima, precum și pentru următoarele utilizări în condiții izolate, clasificate în clasa 3 sau în clasa 4, care urmează să fie efectuate în instalațiile notificate în conformitate cu art. 10, utilizatorul va transmite <u>Comisiei naționale</u> o notificare care va conține informațiile precizate în anexa nr. 5, partea C.</p> <p>(2) O utilizare în condiții izolate, clasificată în clasa 3 sau într-o clasă superioară, nu poate avea</p>	<p>"<b>Art.13.-</b> (1) Pentru prima, ca și pentru următoarele utilizări în condiții izolate, clasificate în Clasa 3 sau în Clasa 4, care urmează să fie efectuate în instalațiile notificate în conformitate cu art.10, utilizatorul va transmite <u>Autorității Centrale pentru Protecția Mediului</u> o notificare care va conține informațiile precizate în anexa nr.5, partea C.</p> <p>(2) O utilizare în condiții izolate, clasificată în Clasa 3 sau într-o clasă superioară, nu poate avea</p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>Art.13.- (1) Pentru prima, ca și pentru următoarele utilizări în condiții izolate, clasificate în Clasa 3 sau în Clasa 4, care urmează să fie efectuate în instalațiile notificate în conformitate cu art.10, utilizatorul va transmite Ministerului Apelor și Protecției Mediului o notificare care va conține informațiile precizate în anexa nr.5, partea C.</p> <p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>(2) O utilizare în condiții izolate, clasificată în Clasa 3 sau</p>



	<p>loc fără acordul prealabil al <u>Comisiei naționale</u>, care va comunica decizia sa în scris:</p> <p>a) în termen de 45 de zile de la primirea noii notificări, în situația instalațiilor care au fost supuse unei notificări anterioare pentru utilizări în condiții izolate, clasificate în clasa 3 sau într-o clasă superioară, și în situațiile în care au fost îndeplinite toate cerințele asociate convenite pentru aceeași clasă sau pentru o clasă superioară de <u>utilizare</u> în condiții izolate cu care se intenționează să se lucreze;</p> <p>b) în termen de 90 de zile de la primirea notificării, în celelalte situații.</p>	<p>loc fără acordul prealabil al <u>Autorității Centrale</u> pentru <u>Protecția Mediului</u> care își va comunica decizia în scris:</p> <p>a) în termen de 45 de zile de la primirea noii notificări, în situația instalațiilor care au fost supuse unei notificări anterioare pentru utilizări în condiții izolate, clasificate în Clasa 3 sau într-o clasă superioară și în situațiile în care au fost îndeplinite toate cerințele asociate convenite pentru aceeași clasă sau pentru o clasă superioară <u>utilizării</u> în condiții izolate cu care se intenționează să se lucreze;</p> <p>b) în termen de 90 de zile de la primirea notificării, în celelalte situații."</p>	<p>într-o clasă superioară, nu poate avea loc fără acordul prealabil al Ministerului Apelor și Protecției Mediului care își va comunica decizia în scris:</p> <p>a) în termen de 45 de zile de la primirea noii notificări, în situația instalațiilor care au fost supuse unei notificări anterioare pentru utilizări în condiții izolate, clasificate în Clasa 3 sau într-o clasă superioară și în situațiile în care au fost îndeplinite toate cerințele asociate convenite pentru aceeași clasă sau pentru o clasă superioară utilizării în condiții izolate cu care se intenționează să se lucreze;</p> <p>b) în termen de 90 de zile de la primirea notificării, în celelalte situații</p>
16	<p><b>Art.14.- (1) Comisia națională</b> va analiza conformitatea notificărilor la care se referă <u>art.10, 12 și 13</u>, cu prevederile prezentei ordonanțe, corectitudinea evaluării la care se</p>	<p><b>"Art.14.- (1) Autoritatea Publică Centrală</b> pentru <u>Protecția Mediului</u> va analiza conformitatea notificărilor cu prevederile prezentei ordonanțe, corectitudinea evaluării, precum și clasa de</p>	<p><b>Text comun</b> <b>(unanimitate)</b> Art.14.- (1) Ministerul Apelor și Protecției Mediului va analiza conformitatea notificărilor cu prevederile prezentei ordonanțe,</p>

<p>referă art.8 alin.(2), precum și clasa de utilizare în condiții izolate, măsurile de protecție și de răspuns, în caz de urgență, precum și managementul deșeurilor.</p> <p>(2) Dacă este necesar, <u>Comisia națională</u> poate:</p> <p>a) să ceară utilizatorului să furnizeze informații suplimentare, să modifice condițiile utilizării propuse sau să corecteze clasa de izolare repartizată pentru utilizare; în acest caz <u>Comisia națională</u> poate dispune ca respectiva utilizare, dacă este propusă, să nu înceapă sau dacă a început, să fie suspendată sau încheiată până când <u>Comisia națională</u> își dă aprobarea pe baza informațiilor suplimentare obținute sau pe baza condițiilor modificate ale utilizării;</p> <p>b) să limiteze perioada pentru care s-a permis utilizarea în condiții izolate sau să impună</p>	<p>utilizare în condiții izolate, măsurile de protecție și de răspuns în caz de urgență, precum și managementul deșeurilor.</p> <p>(2) Dacă este necesar, <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> poate:</p> <p>a) să ceară utilizatorului să furnizeze informații suplimentare, să modifice condițiile utilizării propuse sau să corecteze clasa de izolare repartizată pentru utilizare; în acest caz, <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> poate dispune ca respectiva utilizare, dacă este propusă să nu înceapă sau dacă a început, să fie suspendată sau încheiată până când <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> își dă aprobarea pe baza informațiilor suplimentare obținute sau pe baza condițiilor modificate ale utilizării;</p> <p>b) să limiteze perioada de timp pentru care s-a permis utilizarea în condiții de izolare sau să</p>	<p>corectitudinea evaluării, precum și clasa de utilizare în condiții izolate, măsurile de protecție și de răspuns în caz de urgență, precum și managementul deșeurilor.</p> <p>(2) Dacă este necesar, <u>Ministerul Apelor și Protecției Mediului</u> poate:</p> <p>a) să ceară utilizatorului să furnizeze informații suplimentare, să modifice condițiile utilizării propuse sau să corecteze clasa de izolare repartizată pentru utilizare; în acest caz, <u>Ministerul Apelor și Protecției Mediului</u> poate dispune ca respectiva utilizare, dacă este propusă să nu înceapă sau dacă a început, să fie suspendată sau încheiată până când <u>Ministerul Apelor și Protecției Mediului</u> își dă aprobarea pe baza informațiilor suplimentare obținute sau pe baza condițiilor modificate ale utilizării;</p> <p>b) să limiteze perioada de timp pentru care s-a permis utilizarea</p>
--	--	---

<p>anumite condiții specifice pentru acea utilizare.</p> <p>(3) În calculul perioadelor prevăzute la art.12 și 13 nu se vor lua în considerare intervalele în care <u>Comisia națională</u>:</p> <p>a) așteaptă informațiile suplimentare cerute notificatorului, în conformitate cu prevederile alin. (2) lit. a); <u>sau</u></p> <p>b) efectuează o anchetă sau o consultație publică în conformitate cu prevederile <u>art.16</u>.</p> <p>(4) Aprobările pentru activitățile care privesc utilizarea în condiții <u>izolate</u> a microorganismelor/<u>organismelor</u> modificate genetic, potrivit prevederilor art.12-15, se dau sub forma unei autorizații al cărei model se stabilește de <u>Comisia națională</u>.</p>	<p>impună anumite condiții specifice pentru acea utilizare.</p> <p>(3) În calculul perioadelor de timp prevăzut la art.9 și 10, nu se vor lua în considerare intervalele de timp în care <u>Autoritatea Publică Centrală de Protecția Mediului</u>:</p> <p>a) așteaptă informațiile suplimentare cerute notificatorului, în conformitate cu prevederile alin.(2) lit.a);</p> <p>b) efectuează o anchetă sau o consultație publică, în conformitate cu prevederile <u>art.28 alin.(3)</u>.</p> <p>(4) Aprobările pentru activitățile care privesc utilizarea în condiții <u>de izolare</u> a microorganismelor modificate genetic, potrivit prevederilor art. 12-15 se dau sub forma unei autorizații al cărei model se stabilește de <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului."</u></p>	<p>în condiții de izolare sau să impună anumite condiții specifice pentru acea utilizare.</p> <p>(3) În calculul perioadelor de timp prevăzut la art.9 și 10, nu se vor lua în considerare intervalele de timp în care <u>Ministerul Apelor și Protecției Mediului</u>:</p> <p>a) așteaptă informațiile suplimentare cerute notificatorului, în conformitate cu prevederile alin.(2) lit.a);</p> <p>b) efectuează o anchetă sau o consultație publică, în conformitate cu prevederile <u>art.28 alin.(3)</u>.</p> <p>(4) Aprobările pentru activitățile care privesc utilizarea în condiții de izolare a microorganismelor modificate genetic, potrivit prevederilor art. 12-15 se dau sub forma unei autorizații a cărei model se stabilește de <u>Ministerul Apelor și Protecției Mediului.</u></p>
---	--	---

17	<p><u>Art.15.- (1) Utilizatorul este obligat să informeze de îndată Comisia națională și să modifice notificările prevăzute la art.10, 12 și 13 ori de câte ori deține informații noi, relevante sau dacă modifică condițiile utilizării izolate într-o măsură ce ar putea avea consecințe semnificative sub aspectul riscurilor ce ar putea apărea.</u></p>	<p><u>"Art.15.- (1) Ori de câte ori deține informații noi, relevante sau modifică condițiile utilizării într-o măsură ce ar putea avea consecințe semnificative sub aspectul riscurilor, utilizatorul informeze imediat Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului și să modifice notificările prevăzute la art.10, art.12 și art.13 din ordonanță."</u></p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>Art.15.- (1) Ori de câte ori deține informații noi, relevante sau modifică condițiile utilizării într-o măsură ce ar putea avea consecințe semnificative sub aspectul riscurilor, utilizatorul este obligat să informeze imediat Ministerul Apelor și Protecției Mediului și să modifice notificările prevăzute la art.10, art.12 și art.13 din ordonanță.</p>
18	<p><u>Art.16.- Comisia națională, ori de câte ori consideră necesar, poate face consultări publice asupra aspectelor care privesc utilizarea în condiții izolate propuse, fără să aducă atingere prevederilor art.21.</u></p>	<p style="text-align: center;"><b>Se abrogă</b></p>	<p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>
19	<p><b>Art.17.- Înaintea începerii unei utilizări în condiții izolate, Comisia națională va verifica dacă:</b></p> <p>a) este elaborat un plan de urgență pentru utilizarea în condiții izolate, acolo unde</p>	<p><b>"Art.17.- (1) Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului, înaintea începerii unei utilizări în condiții de izolare, va verifica dacă:</b></p> <p>a) este elaborat un plan de urgență pentru utilizarea în condiții de izolare acolo unde ineficiența</p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>Art.17.- (1) Ministerul Apelor și Protecției Mediului, înaintea începerii unei utilizări în condiții de izolare, va verifica dacă:</p> <p>a) este elaborat un plan de urgență pentru utilizarea în</p>

<p>ineficiența măsurilor de izolare ar putea conduce la pericole serioase cu efecte imediate asupra sănătății oamenilor și/sau a mediului din afara amplasamentului instalației;</p> <p>b) planul de urgență prevăzut la lit.a) nu se mai elaborează, dacă notificatorul pune la dispoziție <u>Comisiei naționale</u> un plan de urgență similar, elaborat de/și având valabilitate pentru Uniunea Europeană;</p> <p>c) informația privind asemenea planuri de urgență, incluzând măsurile de securitate relevante ce urmează să fie aplicate, este oferită într-un mod corespunzător și fără ca aceasta să fi fost cerută organismelor și autorităților interesate de producerea unui accident. Informația trebuie actualizată la intervale corespunzătoare și trebuie să fie făcută publică.</p> <p>(2) <u>Comisia națională</u> va pune la dispoziție autorităților competente în acest domeniu din alte state informațiile la care se referă alin.(1), în conformitate cu reglementările internaționale</p>	<p>măsurilor de izolare ar putea conduce la pericole serioase cu efecte imediate sau întârziate asupra sănătății oamenilor și/sau a mediului din afara amplasamentului instalației;</p> <p>b) planul de urgență prevăzut la lit.a) nu se mai elaborează dacă notificatorul pune la dispoziția <u>Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului</u> un plan de urgență similar elaborat de/și având valabilitate pentru Uniunea Europeană;</p> <p>c) informația privind asemenea planuri de urgență, incluzând măsurile de securitate adecvate ce urmează a fi aplicate, este prezentată în termeni <u>expliciți</u>; informația trebuie actualizată la intervale corespunzătoare și trebuie să fie făcută publică.</p> <p>(2) <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> va pune la dispoziția autorităților competente în acest domeniu din alte state informațiile la care se referă alin.(1) în</p>	<p>condiții de izolare acolo unde ineficiența măsurilor de izolare ar putea conduce la pericole serioase cu efecte imediate sau întârziate asupra sănătății oamenilor și/sau a mediului din afara amplasamentului instalației;</p> <p>b) planul de urgență prevăzut la lit.a) nu se mai elaborează dacă notificatorul pune la dispoziția <u>Ministerului Apelor și Protecție Mediului</u> un plan de urgență similar elaborat de/și având valabilitate pentru Uniunea Europeană;</p> <p>c) informația privind asemenea planuri de urgență, incluzând măsurile de securitate adecvate ce urmează a fi aplicate, este prezentată în termeni <u>expliciți</u>; informația trebuie actualizată la intervale corespunzătoare și trebuie să fie făcută publică.</p> <p>(2) <u>Ministerului Apelor și Protecției Mediului</u> va pune la dispoziția autorităților competente în acest domeniu din</p>
---	--	--

<p>în domeniu.</p> <p><b>Art.18.- (1)</b> În cazul producerii unui accident, utilizatorul trebuie să informeze imediat <u>Comisia națională</u> și să îi furnizeze următoarele informații:</p> <p>a) circumstanțele accidentului;</p> <p>b) identitatea și cantitățile microorganismelor/organismelor modificate genetic în cauză;</p> <p>c) orice date necesare pentru a evalua efectele accidentului asupra sănătății populației și asupra mediului;</p> <p>d) măsurile luate.</p> <p>(2) În situațiile prevăzute la alin.(1) <u>Comisia națională</u> este obligată:</p> <p>a) să se informeze pentru a face o evaluare cât mai completă asupra accidentului și, după caz, să facă recomandări pentru evitarea în viitor a</p>	<p>conformitate cu reglementările internaționale în domeniu."</p> <p><b>"Art.18.- (1)</b> În cazul producerii unui accident, utilizatorul trebuie să informeze imediat <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> și să-i furnizeze următoarele informații:</p> <p>a) circumstanțele accidentului;</p> <p>b) identitatea și cantitățile microorganismelor/organismelor modificate genetic în cauză;</p> <p>c) orice date necesare pentru a evalua efectele accidentului asupra sănătății populației și asupra mediului;</p> <p>d) măsurile luate.</p> <p>(2) În situațiile prevăzute la alin.(1) <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> este obligată:</p> <p>a) să se informeze pentru a face o evaluare cât mai completă asupra accidentului și, după caz, să facă recomandări pentru evitarea în viitor a unor</p>	<p>alte state informațiile la care se referă alin.(1) în conformitate cu reglementările internaționale în domeniu.</p> <p style="text-align: center;"><b>Text comun</b> <b>(unanimitate)</b></p> <p><b>Art.18.- (1)</b> În cazul producerii unui accident, utilizatorul trebuie să informeze imediat Ministerul Apelor și Protecției Mediului și să-i furnizeze următoarele informații:</p> <p>a) circumstanțele accidentului;</p> <p>b) identitatea și cantitățile microorganismelor/organismelor modificate genetic în cauză;</p> <p>c) orice alte date necesare pentru a evalua efectele accidentului asupra sănătății populației și asupra mediului;</p> <p>d) măsurile luate.</p> <p>(2) În situațiile prevăzute la alin.(1) Ministerul Apelor și Protecției Mediului este obligat:</p> <p>a) să se informeze pentru a face o evaluare cât mai completă asupra accidentului și, după caz,</p>
20		

1	2	3
<p>unor accidente similare și pentru eliminarea efectelor ce ar rezulta din acestea;</p> <p>b) să se asigure că au fost luate toate măsurile necesare și, după caz, să informeze imediat autoritățile naționale competente din statele care ar putea să fie afectate de astfel de accidente.</p>	<p>accidente similare și pentru eliminarea efectelor ce ar rezulta din acestea;</p> <p>b) să se asigure că au fost luate toate măsurile necesare și, după caz, să informeze imediat autoritățile naționale competente din statele care ar putea să fie afectate de astfel de accidente."</p>	<p>să facă recomandări pentru evitarea în viitor a unor accidente similare și pentru eliminarea efectelor ce ar rezulta din acestea;</p> <p>b) să se asigure că au fost luate toate măsurile necesare și, după caz, să informeze imediat autoritățile naționale competente din statele care ar putea să fie afectate de astfel de accidente.</p>
21	<p><b>Art.19.- (1) Comisia națională</b> este obligată:</p> <p>a) să se consulte cu autoritățile naționale competente ale altor state asupra problemelor care privesc producerea unui accident, inclusiv asupra planurilor de intervenție în caz de urgență;</p> <p>b) să informeze de îndată organismele internaționale competente despre orice accident în sensul prezentei ordonanțe, furnizând detalii asupra circumstanțelor accidentului, identitatea și cantitățile de microorganisme/organisme</p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p><b>Art.19.- (1) Ministerul Apelor și Protecției Mediului</b> este obligat:</p> <p>a) să se consulte cu autoritățile naționale competente ale altor state asupra problemelor care privesc producerea unui accident, inclusiv asupra planurilor de intervenție în caz de urgență;</p> <p>b) să informeze de îndată organismele internaționale competente, de orice accident în sensul prezentei ordonanțe, furnizând detalii asupra circumstanțelor accidentului, identitatea și cantitățile de microorganisme/organisme</p>

<p>modificate genetic în cauză, măsurile de răspuns luate și eficiența acestora, precum și o analiză a accidentului, care va cuprinde recomandările pentru limitarea efectelor acestuia și pentru evitarea în viitor a unor accidente similare.</p> <p>(2) <u>Comisia națională</u> va pune în aplicare procedura pentru schimbul de informații, potrivit alin. (1), scop în care va stabili și va ține un registru pentru accidente, în care se vor înscrie analiza cauzelor accidentelor și măsurile luate pentru evitarea în viitor a unor accidente similare.</p>	<p>modificate genetic în cauză, măsurile de răspuns luate și eficiența acestora, precum și o analiză a accidentului, care va cuprinde recomandările pentru limitarea efectelor acestuia și pentru evitarea în viitor a unor accidente similare.</p> <p>(2) <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> va pune în aplicare procedura pentru schimbul de informații potrivit alin.(1), în care scop va stabili și va ține un registru pentru accidente în care se vor înscrie analiza cauzelor accidentelor și măsurile luate pentru evitarea în viitor a unor accidente similare."</p>	<p>circumstanțelor accidentului, identitatea și cantitățile de microorganisme/organisme modificate genetic în cauză, măsurile de răspuns luate și eficiența acestora, precum și o analiză a accidentului, care va cuprinde recomandările pentru limitarea efectelor acestuia și pentru evitarea în viitor a unor accidente similare.</p> <p>(2) Ministerul Apelor și Protecției Mediului va pune în aplicare procedura pentru schimbul de informații potrivit alin.(1), în care scop va stabili și va ține un registru pentru accidente în care se vor înscrie analiza cauzelor accidentelor și măsurile luate pentru evitarea în viitor a unor accidente similare.</p>
<p>22 <u>Art.20.- (1) În conformitate cu prevederile actelor juridice internaționale la care România este parte, Comisia națională va transmite organismelor internaționale competente rapoarte și informații, în conformitate cu procedurile stabilite de acestea, în special cu privire la utilizările în condiții izolate, clasificate în clasa</u></p>	<p style="text-align: center;"><b>Se abrogă</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>



3 și clasa 4, potrivit prevederilor art. 13, incluzând descrierea, scopul și riscurile utilizărilor în condiții izolate.

(2) Comisia națională poate publica informații statistice generale cu privire la utilizările în condiții izolate, reglementate prin prezenta ordonanță, în măsura în care acestea nu conțin date care ar putea să prejudicieze poziția competitivă a unui utilizator.

Art.21.- (1) În notificările care se trimit Comisiei naționale, potrivit prevederilor prezentei ordonanțe, notificatorul poate indica informațiile ce trebuie să fie tratate ca fiind confidențiale, prezentând și justificările necesare.

(2) Comisia națională va decide, după consultări cu notificatorul, care sunt informațiile ce vor fi ținute confidențiale și va informa notificatorul cu privire la decizia luată.

(3) Următoarele informații, transmise în conformitate cu art. 10, 12 și 13, nu pot fi considerate confidențiale:

a) caracteristicile generale ale microorganismelor/organismelor modificate genetic, numele și adresa notificatorului, scopul și locul utilizării;

b) clasa în care este încadrată utilizarea în condiții izolate și măsurile de izolare;

c) evaluarea efectelor previzibile și, în special,

**Se abrogă**

**Varianta Camerei Deputaților  
(unanimitate)**

0	1	2	3
---	---	---	---

	<p>a efectelor dăunătoare asupra sănătății oamenilor și a mediului.</p> <p>(4) <u>Comisia națională nu va divulga la terțe părți nici o informație stabilită ca fiind confidențială, conform prevederilor alin.(2), și va proteja drepturile de proprietate intelectuală legate de informațiile primite.</u></p> <p>(5) <u>Dacă, din orice motive, notificatorul își retrage notificarea, Comisia națională trebuie să respecte confidențialitatea informației primite.</u></p>		
23	<p style="text-align: center;"><b>CAPITOLUL IV</b></p> <p>Introducerea delibărată în mediul înconjurător și pe piață a organismelor modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne și a produselor rezultate din acestea</p>	<p style="text-align: center;"><b>"CAPITOLUL IV</b></p> <p>Introducerea delibărată în mediu și pe piață a organismelor modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne și a produselor rezultate din acestea"</p>	<p style="text-align: center;"><b>Text Camera Deputaților</b></p> <p style="text-align: center;"><b>(unanimitate)</b></p>
24	<p><u>Art.22.- (1) Dispozițiile acestui capitol se aplică activităților care privesc:</u></p> <p>a) <u>introducerea delibărată de organisme modificate genetic în mediul înconjurător în scopul cercetării, testării, dezvoltării și/sau în alte scopuri, altele decât cele care privesc producția în scopul introducerii pe piață și introducerea pe piață, în conformitate cu prevederile art. 23-27;</u></p>	<p style="text-align: center;"><b>Se abrogă</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>Varianta Camerei Deputaților</b></p> <p style="text-align: center;"><b>(unanimitate)</b></p>

b) producția în scopul introducerii pe piață și introducerea pe piață a produselor rezultate/formate din organisme modificate genetic sau care conțin organisme modificate genetic, în conformitate cu prevederile art.28-32.

(2) Operațiunile de import/export care au legătură cu activitățile reglementate în cap. III și cu cele reglementate conform alin.(1) sunt supuse unui regim special, în conformitate cu dispozițiile art.33-41.

(3) Dispozițiile referitoare la activitățile precizate la alin.(1) și (2) nu se aplică produselor purificate, astfel cum sunt definite la art.3.

Art.23.- (1) Pentru organizarea și autorizarea activităților care privesc introducerea deliberată în mediul înconjurător a organismelor modificate genetic se va avea în vedere că:

a) organismele modificate genetic apar prin utilizarea tehnicilor incluse în anexa nr. 6, partea 1;

b) tehnicile incluse în anexa nr. 6, partea 2, nu vor conduce la modificări genetice.

(2) Dispozițiile prezentei ordonanțe nu se aplică organismelor obținute prin tehnicile de modificare genetică incluse în anexa nr. 7.

**Se abrogă**

**Varianta Camerei Deputaților  
(unanimitate)**

0	1	2	3
---	---	---	---

25	<p>Secțiunea I</p> <p>Introducerea deliberată în mediul înconjurător a organismelor modificate</p>	<p>"Secțiunea I</p> <p>Introducerea deliberată în mediul a organismelor modificate genetic"</p>	<p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p>
26	<p><b>Art.24.- (1)</b> Orice persoană fizică sau juridică, înainte de a introduce în mediul înconjurător un organism modificat genetic sau o combinație de asemenea organisme, în scopul cercetării, testării și dezvoltării și/sau în orice alt scop, cu excepția producerii în scopul introducerii pe piață, trebuie să prezinte <u>Comisiei naționale o notificare.</u></p> <p>(2) Notificarea privind intenția introducerii deliberate în mediul înconjurător a organismelor modificate genetic va conține:</p> <p>a) un dosar tehnic cuprinzând informațiile specificate în anexa nr. 8, necesare pentru evaluarea riscurilor previzibile, fie că sunt imediate sau cu efect întârziat, pe care organismul sau combinația de organisme modificate genetic îl poate avea pentru sănătatea oamenilor și/sau pentru mediul înconjurător.</p>	<p><b>"Art.24.- (1)</b> Orice persoană juridică, înainte de a introduce în mediul un organism modificat genetic sau o combinație de asemenea organisme trebuie să prezinte o notificare <u>Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului.</u></p> <p>(2) Notificarea de la alin.(1) trebuie să cuprindă:</p> <p>a) un dosar tehnic cu informațiile specificate în anexa nr.8 necesare realizării evaluării riscului asupra mediului, și în special:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- informații generale, incluzând date privind personalul și pregătirea acestuia;</li> <li>- informații privind organismul/organismele modificate genetic;</li> <li>- informații privind condițiile introducerii și caracteristicile mediului potențial primitor;</li> <li>- informații privind impactul</li> </ul>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>Art.24.- (1) Orice persoană juridică, înainte de a introduce în mediul un organism modificat genetic sau o combinație de asemenea organisme trebuie să prezinte o notificare Ministerului Apelor și Protecției Mediului.</p> <p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p>

<p>b) o prezentare a evaluării impactului și a riscurilor generate de organismul modificat genetic sau de combinația de organisme modificate genetic pentru sănătatea oamenilor și a mediului înconjurător, ca rezultat al introducerii lor în mediul înconjurător;</p> <p>c) informații privind rezultatele introducerii aceluiași organisme modificate genetic sau a aceleiași combinații de organisme modificate genetic, <u>notificate anterior sau în acel moment, informații obținute de notificator pe teritoriul României și/sau în afara acestuia.</u></p>	<p><u>organismului/organismelor modificate genetic asupra mediului;</u></p> <p>- <u>planul de monitorizare în acord cu părțile relevante din anexa nr. 12<sup>2</sup> pentru identificarea efectelor organismului/organismelor modificate genetic asupra sănătății umane și a mediului;</u></p> <p>- <u>informații privind controlul, metodele de refacere, tratarea deșeurilor și planurile de acțiune în caz de urgență;</u></p> <p>- <u>rezumatul dosarului.</u></p> <p>b) <u>studiul de evaluare a riscurilor asupra mediului, conform anexei nr.12<sup>1</sup> împreună cu orice referințe bibliografice și indicații privind metodele utilizate;</u></p> <p>c) <u>informații privind rezultatele introducerilor aceluiași organisme modificate genetic sau al aceleiași combinații de organisme modificate genetic pe teritoriul României și/sau în afara acesteia.</u></p>	<p style="text-align: right;"><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p>
---	---	--

(3) Notificatorul poate face referiri la datele sau rezultatele din notificările transmise anterior de alți notificatori, cu condiția ca informațiile, datele și rezultatele să fie neconfidențiale sau ca notificatorii să aibă acordul acestora.

<p>(3) <u>Comisia națională</u> poate accepta ca introducerea în mediul <u>înconjurător</u>, într-un anumit loc, a unei combinații de organisme modificate genetic sau a aceluiași organism modificat genetic în locuri diferite, într-un singur scop și pe o perioadă limitată, să fie notificată printr-o singură notificare.</p>	<p>(4) <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> poate accepta ca introducerea în mediu, într-un anumit loc, a unei combinații de organisme modificate genetic sau a aceluiași organism modificat genetic în locuri diferite, într-un singur scop și pe o perioadă limitată <u>de timp</u>, să fie notificate printr-o singură notificare.</p>	<p><b>Text comun</b> <b>(unanimitate)</b></p> <p>(4) Ministerul Apelor și Protecției Mediului poate accepta ca introducerea în mediu, într-un anumit loc, a unei combinații de organisme modificate genetic sau a aceluiași organism modificat genetic în locuri diferite, într-un singur scop și pe o perioadă limitată de timp, să fie notificate printr-o singură notificare.</p>
<p>(4) În cazul unei introduceri ulterioare a aceluiași organism modificat genetic sau a aceleiași combinații de organisme modificate genetic, notificată anterior ca parte a aceluiași program de cercetare-testare, notificatorul trebuie să prezinte o nouă notificare în care va prezenta datele <u>cuprinse</u> în notificările anterioare și/sau datele rezultatele înregistrate la introducerile anterioare.</p>	<p>(5) În cazul unei introduceri ulterioare a aceluiași organism modificat genetic sau a aceleiași combinații de organisme modificate genetic, notificată anterior ca parte a aceluiași program de cercetare-testare, notificatorul trebuie să prezinte o nouă notificare în care va prezenta datele <u>din</u> notificările anterioare și/sau datele privind rezultatele înregistrate la introducerile anterioare.</p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> <b>(unanimitate)</b></p> <p>(6) În cazul unei modificări a</p>
<p>(5) În cazul unei modificări a introducerii deliberate, care ar putea avea consecințe asupra sănătății oamenilor și/sau asupra mediului sau în cazul în care au apărut noi informații privind</p>	<p>(6) În cazul unei modificări a introducerii deliberate, care ar putea avea consecințe asupra sănătății oamenilor și/sau asupra mediului, sau în cazul în care au apărut noi informații privind</p>	<p><b>Text comun</b> <b>(unanimitate)</b></p> <p>(6) În cazul unei modificări a introducerii deliberate, care ar putea avea consecințe asupra sănătății oamenilor și/sau asupra</p>

0	1	2	3
	<p>riscurile, notificatorul este obligat de îndată:</p> <p>a) să revadă măsurile specificate în notificare;</p> <p>b) să informeze <u>Comisia națională</u> despre aceasta;</p> <p>c) să ia măsurile necesare pentru protecția sănătății oamenilor și a mediului.</p> <p>(6) <u>Atunci când obligațiile prevăzute la alin. (1), (4) și (5) nu sunt îndeplinite, Comisia națională va solicita în scris îndeplinirea lor într-un termen stabilit, iar în caz de neconformare va aplica măsurile dispuse prin prezenta ordonanță.</u></p> <p>(7) Pentru facilitarea luării deciziei cu privire la aprobarea introducerii deliberate în mediul înconjurător a unor organisme modificate genetic a căror introducere a fost deja notificată și/sau, după caz, aprobată pentru țările din Uniunea Europeană, notificatorul, din proprie inițiativă sau la solicitarea <u>Comisiei naționale</u>, potrivit art.25 alin.(3) lit. c), va prezenta:</p>	<p>riscurile, notificatorul este obligat:</p> <p>a) să revadă măsurile specificate în notificare;</p> <p>b) să informeze <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> despre aceasta;</p> <p>c) să ia măsurile necesare pentru protecția sănătății oamenilor și a mediului.</p> <p><b>Se abrogă</b></p> <p>(7) Pentru facilitarea luării deciziei cu privire la aprobarea introducerii deliberate în mediul a unor organisme modificate genetic a căror introducere a fost deja notificată și/sau aprobată pentru țările din Uniunea Europeană, notificatorul, din proprie inițiativă sau la solicitarea <u>Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului</u>, va prezenta :</p>	<p>mediului, sau în cazul în care au apărut noi informații privind riscurile, notificatorul este obligat:</p> <p>a) să revadă măsurile specificate în notificare;</p> <p>b) să informeze <u>Ministerul Apelor și Protecției Mediului</u> despre aceasta;</p> <p>c) să ia măsurile necesare pentru protecția sănătății oamenilor și a mediului.</p> <p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p> <p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>(7) Pentru facilitarea luării deciziei cu privire la aprobarea introducerii deliberate în mediul a unor organisme modificate genetic a căror introducere a fost deja notificată și/sau aprobată pentru țările Uniunii Europene și Organizației pentru Cooperare și Dezvoltare Economică,</p>

<p>a) fie un exemplar din rezumatul notificării, transmis Comisiei Uniunii Europene de autoritățile naționale competente din statele membre;</p> <p>b) fie un exemplar din documentul Comisiei <u>Uniunii</u> Europene, prin care se aprobă introducerea organismului modificat genetic pe teritoriul statelor membre.</p> <p>(8) <u>Atunci când consideră îndreptățit</u>, notificatorul poate solicita, prin notificarea adresată <u>Comisiei naționale</u>, aplicarea regulilor procedurii simplificate pentru aprobarea introducerii în mediul <u>înconjurător</u> a organismului modificat genetic, <u>conform prevederilor art. 25 alin. (6), (7) și (8).</u></p>	<p>a) fie un exemplar din rezumatul notificării transmis Comisiei Europene de către autoritățile naționale competente din statele membre;</p> <p>b) fie un exemplar din documentul Comisiei Europene prin care se aprobă introducerea organismului modificat genetic pe teritoriul statelor membre.</p> <p>(8) Notificatorul poate solicita, prin notificarea adresată <u>Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului</u>, aplicarea regulilor procedurii simplificate pentru aprobarea introducerii în mediu a organismului modificat genetic."</p>	<p>notificatorul, din proprie inițiativă sau la solicitarea Ministerului Apelor și Protecției Mediului, va prezenta:</p> <p>a) fie un exemplar din rezumatul notificării transmis Uniunii Europene și Organizației pentru Cooperare și Dezvoltare Economică de către autoritățile naționale competente din statele membre;</p> <p>b) fie un exemplar din documentul Uniunii Europene și al Organizației pentru Cooperare și Dezvoltare Economică prin care se aprobă introducerea organismului modificat genetic pe teritoriul statelor membre.</p> <p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>(8) Notificatorul poate solicita, prin notificarea adresată Ministerului Apelor și Protecției Mediului, aplicarea regulilor procedurii simplificate pentru aprobarea introducerii în mediu a organismului modificat genetic.</p>
---	---	--



<p><b>Art.25.- (1)</b> După primirea notificării, potrivit art.24, Comisia națională va confirma notificatorului, în scris și cât mai curând posibil, primirea notificării, informându-l că:</p> <p>a) o va examina pentru conformitate cu dispozițiile prezentei ordonanțe;</p> <p>b) va evalua riscurile prezentate de introducerea în mediul înconjurător a organismului/organismelor modificate genetic;</p> <p>c) va concluziona asupra procedurii ce trebuie aplicată, după caz, în conformitate cu dispozițiile alin. (2).</p> <p>(2) Pentru a răspunde solicitării notificatorului în termenul prevăzut la alin. (3), Comisia națională, pe baza informațiilor cuprinse în notificare și în documentele menționate la art. 24 alin. (7), decide dacă:</p> <p>a) sunt necesare avizele scrise ale ministerelor și/sau ale forurilor științifice naționale competente, în conformitate cu dispozițiile legii;</p> <p>b) este necesară consultarea altor autorități,</p>	<p><b>"Art.25.- (1)</b> După primirea notificării, Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului, pe baza informațiilor cuprinse în notificare și în documentele menționate la art.16:</p> <p>a) informează și consultă publicul cu privire la notificarea primită;</p> <p>b) poate consulta Comisia pentru Securitate Biologică ;</p> <p>c) solicită avizele autorităților publice centrale cu responsabilități în domeniile agricultură, sănătate umană și protecția consumatorilor.</p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>Art.25.- (1) După primirea notificării, Ministerul Apelor și Protecției Mediului, pe baza informațiilor cuprinse în notificare și în documentele menționate la art.16:</p> <p>a) informează și consultă publicul cu privire la notificarea primită;</p> <p>b) consultă Comisia pentru Securitate Biologică ;</p> <p>c) solicită avizele autorităților publice centrale cu responsabilități în domeniile agricultură, alimentație, sănătate umană și protecția consumatorilor.</p>
---	---	---

<p><u>organizații, precum și a publicului;</u>  <u>c) poate aplica regulile procedurilor</u>  <u>simplificate, în conformitate cu prevederile alin.</u>  <u>(6), (7) și (8).</u></p> <p><u>(3) După ce și-a stabilit procedura ce trebuie</u>  <u>urmată, conform alin. (2), Comisia națională va</u>  <u>răspunde, în scris, notificatorului, în termen de</u>  <u>maximum 90 de zile de la primirea notificării,</u>  <u>arătând că:</u></p> <p>a) <u>notificarea primită este în acord cu</u>  <u>dispozițiile prezentei ordonanțe și că</u>  <u>notificatorul poate începe activitățile propuse;</u>  <u>sau</u>  b) <u>pentru luarea deciziei trebuie îndeplinite</u>  <u>mai întâi prevederile alin. (2) lit. a) și b), după</u>  <u>caz; sau</u></p> <p>c) <u>notificatorul trebuie să prezinte și alte</u>  <u>informații; sau</u>  d) <u>activitatea propusă nu îndeplinește</u>  <u>condițiile prezentei ordonanțe și notificarea este</u>  <u>respinsă; sau</u>  e) <u>activitatea propusă nu intră sub incidența</u>  <u>dispozițiilor prezentei ordonanțe.</u></p>	<p><u>(2) După ce și-a stabilit procedura de urmat,</u>  <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția</u>  <u>Mediului va răspunde notificatorului, în termen de</u>  <u>maximum 90 de zile de la primirea notificării, arătând</u>  <u>că:</u></p> <p>a) <u>notificarea primită este în acord cu dispozițiile</u>  <u>prezentei legi și se eliberează autorizația;</u></p> <p>b) <u>pentru luarea deciziei trebuie îndeplinite mai</u>  <u>întâi prevederile alin. (1) lit. a) și c);</u></p> <p>c) <u>notificatorul trebuie să prezinte și alte</u>  <u>informații;</u>  d) <u>activitatea propusă nu îndeplinește condițiile</u>  <u>prezentei legi și notificarea este respinsă;</u>  e) <u>activitatea propusă nu intră sub incidența</u>  <u>dispozițiilor prezentei legi.</u></p>	<p><u>(2) După ce și-a stabilit</u>  <u>procedura de urmat, Ministerul</u>  <u>Apelor și Protecției Mediului va</u>  <u>răspunde notificatorului, în</u>  <u>termen de maximum 90 de zile de la</u>  <u>primirea notificării, arătând că:</u></p> <p>a) <u>notificarea primită este în</u>  <u>acord cu dispozițiile prezentei</u>  <u>legi și se eliberează autorizația;</u></p> <p>b) <u>pentru luarea deciziei trebuie</u>  <u>îndeplinite mai întâi prevederile</u>  <u>alin. (1) lit. a) și c);</u></p> <p>c) <u>notificatorul trebuie să</u>  <u>prezinte și alte informații;</u>  d) <u>activitatea propusă nu</u>  <u>îndeplinește condițiile prezentei</u>  <u>legi și notificarea este respinsă;</u>  e) <u>activitatea propusă nu intră</u>  <u>sub incidența dispozițiilor</u>  <u>prezentei legi.</u></p>
---	--	--

1	2	3
<p>(4) În calculul perioadei de 90 de zile prevăzute la alin. (3) nu se vor include perioadele în care <u>Comisia națională</u>:</p> <p>a) așteaptă alte informații pe care le poate cere notificatorului, conform alin.(3) lit.c);</p> <p>b) așteaptă <u>avizele scrise din partea ministerelor și/sau a forurilor științifice naționale competente, în conformitate cu prevederile alin. (2) lit. a);</u></p> <p>c) face o anchetă publică, consultă alte organizații și/sau publicul, <u>în conformitate cu prevederile alin.(2) lit.b).</u></p> <p>(5) Notificatorul poate începe activitatea propusă numai după obținerea aprobării scrise a <u>Comisiei naționale și cu respectarea condițiilor stabilite prin această aprobare.</u></p> <p>(6) <u>Criteriile prevăzute pentru aplicarea procedurii simplificate se vor baza pe asigurarea protecției sănătății oamenilor, a securității biologice, echilibrului ecologic și a calității mediului înconjurător și vor lua în considerare</u></p>	<p>(3) În calculul perioadei de 90 de zile prevăzute la alin. (2), nu se vor include perioadele de timp în care <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u>:</p> <p>a) așteaptă alte informații pe care le poate cere notificatorului, conform alin.(2) lit.c);</p> <p>b) așteaptă <u>avizul Comisiei pentru Securitate Biologică</u>;</p> <p>c) face o anchetă publică, consultă alte organizații și/sau publicul.</p> <p>(4) <u>Notificatorul poate începe activitatea propusă numai după obținerea autorizației emise de către Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului și cu respectarea condițiilor stabilite în aceasta.</u></p> <p>(5) <u>Dacă Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului consideră ca s-a dobândit o experiență suficientă prin introducerea în mediu a anumitor organisme modificate genetic și având în vedere criteriile stabilite, potrivit anexei nr.10,</u></p>	<p>(3) În calculul perioadei de 90 de zile prevăzute la alin. (2), nu se vor include perioadele de timp în care <u>Ministerul Apelor și Protecției Mediului</u>:</p> <p>a) așteaptă alte informații pe care le poate cere notificatorului, conform alin.(2) lit.c);</p> <p>b) așteaptă <u>avizul Comisiei pentru Securitate Biologică</u>;</p> <p>c) face o anchetă publică, consultă alte organizații și/sau publicul.</p> <p>(4) Notificatorul poate începe activitatea propusă numai după obținerea autorizației emise de către <u>Ministerul Apelor și Protecției Mediului și cu respectarea condițiilor stabilite în aceasta.</u></p> <p>(5) Dacă <u>Ministerul Apelor și Protecției Mediului</u> consideră ca s-a dobândit o experiență suficientă prin introducerea în mediu a anumitor organisme</p>

0	1	2	3
	<p>dacă organismul respectiv a fost deja aprobat să fie introdus sau a fost deja introdus pe teritoriul țărilor membre ale Uniunii Europene.</p> <p>(7) Pentru plantele modificate genetic se aplică regulile procedurilor simplificate prevăzute în anexa nr.10, avându-se în vedere și prevederile alin.(6).</p> <p>(8) Dacă Comisia națională consideră că s-a dobândit o experiență suficientă prin introducerea în mediul înconjurător a anumitor organisme modificate genetic și având în vedere criteriile stabilite potrivit alin.(6) și (7), ea poate decide aplicarea procedurilor simplificate pentru introducerea în mediul înconjurător a unor astfel de organisme.</p>	<p>poate decide aplicarea procedurilor simplificate pentru introducerea în mediu a unor astfel de organisme.</p> <p>(6) Autorizația pentru introducerea deliberată în mediu a unei plante modificate genetic, emisă de Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului este obligatorie la înscrierea soiurilor pentru examinarea la Institutul pentru Testarea și Înregistrarea Soiurilor."</p>	<p>modificate genetic și având în vedere criteriile stabilite, potrivit anexei nr.10, poate decide aplicarea procedurilor simplificate pentru introducerea în mediu a unor astfel de organisme.</p> <p>(6) Autorizația pentru introducerea deliberată în mediu a unei plante modificate genetic, emisă de Ministerul Apelor și Protecției Mediului, este obligatorie la înscrierea soiurilor pentru examinare la Institutul pentru Testarea și Înregistrarea Soiurilor.</p>

28	<p><b>Art.26.-</b> Dacă o informație care ar putea avea consecințe semnificative în privința riscurilor potențiale ale introducerii în mediul <u>înconjurător</u> a unui organism modificat genetic este cunoscută după <u>aprobarea introducerii, dată de Comisia națională, autoritatea națională cere utilizatorului să modifice condițiile introducerii în mediul <u>înconjurător</u>, iar în caz de neconformare, poate să suspende sau să anuleze aprobarea introducerii.</u></p>	<p><b>"Art.26.-</b> Dacă o informație care ar putea avea consecințe semnificative în privința riscurilor potențiale ale introducerii în mediul a unui organism modificat genetic este cunoscută după emiterea autorizației de către <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului, aceasta va cere utilizatorului să modifice condițiile introducerii în mediul, iar în caz de neconformare, poate să suspende sau să anuleze desfășurarea activităților.</u>"</p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>Art.26.- Dacă o informație care ar putea avea consecințe semnificative în privința riscurilor potențiale ale introducerii în mediul a unui organism modificat genetic este cunoscută după emiterea autorizației de către Ministerul Apelor și Protecției Mediului, aceasta va cere utilizatorului să modifice condițiile introducerii în mediul, iar în caz de neconformare, poate să suspende sau să anuleze desfășurarea activităților.</p>
29	<p><b>Art.27.-</b> (1) După introducerea în mediul <u>înconjurător</u> a unui organism modificat genetic, notificatorul va <u>rezultatul</u> introducerii, menționându-se orice risc față de sănătatea oamenilor și a mediului, în special la acele introduceri pe care notificatorul intenționează să le facă pe o scară largă.</p>	<p><b>"Art.27.-</b> (1) După introducerea în mediul a unui organism modificat genetic, notificatorul va trimite <u>periodic Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului rapoarte privind rezultatele</u> introducerii, menționându-se orice risc pentru sănătatea oamenilor și mediul <u>identificat</u>, în special la acele introduceri pe care notificatorul intenționează să le facă pe o scară largă.</p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>Art.27.- (1) După introducerea în mediul a unui organism modificat genetic, notificatorul va trimite periodic Ministerului Apelor și Protecției Mediului rapoarte privind rezultatele introducerii, menționându-se orice risc pentru sănătatea oamenilor și mediul</p>

0	1	2	3
---	---	---	---

	<p>(2) <u>Dispozițiile art.21 se aplică și la introducerea organismelor modificate genetic în mediul înconjurător.</u></p>	<p>(2) <u>Intervalele de timp la care se vor transmite rapoartele menționate la alin.(1) vor fi precizate în autorizația eliberată."</u></p>	<p>identificat, în special la acele introduceri pe care notificatorul intenționează să le facă pe o scară largă.</p> <p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p>
30	<p>Secțiunea 2</p> <p>Introducerea pe piață a organismelor modificate genetic, a produselor provenite din organisme modificate genetic sau care conțin organisme modificate genetic</p>	<p>"Secțiunea 2</p> <p>Introducerea pe piață a organismelor modificate genetic și a produselor rezultate din acestea "</p>	<p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p>
31	<p>Art.28.- (1) <u>Introducerea pe piață a organismelor vii modificate genetic, a produselor provenite din organisme modificate genetic sau care conțin organisme modificate genetic se poate face numai în baza aprobării date de Comisia națională.</u></p> <p>(2) <u>Dacă activitățile de introducere pe piață implică operațiuni de import/export, acestea sunt supuse prevederilor art.33-41.</u></p> <p>(3) <u>Aprobarea prevăzută la alin.(1) se acordă numai dacă sunt îndeplinite următoarele condiții:</u></p>	<p><b>Se abrogă</b></p>	<p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>

	<p>a) <u>produsele corespund normelor din legislația națională, iar dacă acestea nu sunt stabilite, se vor avea în vedere cele din legislația Uniunii Europene sau din legislația internațională;</u></p> <p>b) <u>produsele corespund cerințelor stabilite prin dispozițiile cuprinse în această secțiune referitoare la evaluarea riscurilor asupra sănătății oamenilor și mediului;</u></p> <p>c) <u>Comisia națională a dat aprobare notificării conform dispozițiilor prevăzute în secțiunea 1 din acest capitol sau dacă s-a efectuat o analiză de risc bazată pe elementele menționate în această secțiune.</u></p>		
32	<p><b>Art.29.- (1) Înaintea introducerii pentru prima dată pe piață a unui organism modificat genetic sau a unei combinații de organisme modificate genetic ca un produs sau într-un produs, producătorul sau, după caz, importatorul va trimite <u>Comisiei naționale</u> o notificare care va cuprinde:</b></p> <p>a) <u>informația cerută în anexa nr. 8, cu includerea datelor și a rezultatelor înregistrate de utilizator în cursul activităților de cercetare,</u></p>	<p><b>"Art.29.- (1) Înaintea introducerii pentru prima dată pe piață a unui organism modificat genetic sau a unei combinații de organisme modificate genetic ca un produs sau într-un produs, trebuie transmisă <u>Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului</u> o notificare, care va cuprinde:</b></p> <p>a) <u>informația cerută în anexele nr.8 și 9, cu includerea datelor și a rezultatelor înregistrate în</u></p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p><b>Art.29.- (1) Înaintea introducerii pentru prima dată pe piață a unui organism modificat genetic sau a unei combinații de organisme modificate genetic ca un produs sau într-un produs, trebuie transmisă <u>Ministerului Apelor și Protecției Mediului</u> o notificare, care va cuprinde:</b></p> <p>a) <u>informația cerută în anexele nr.8 și 9, cu includerea datelor și a rezultatelor înregistrate în</u></p>

0	1	2	3
<p><u>testare</u>, dezvoltare realizate conform prevederilor secțiunii 1 din acest capitol;</p> <p>b) condițiile pentru introducerea pe piață a produsului, inclusiv condițiile specifice de folosire și de manipulare, precum și o propunere pentru etichetare și ambalare, care ar trebui să cuprindă cel puțin cerințele stabilite în anexa nr.9.</p>	<p>dezvoltare realizate conform prevederilor secțiunii 1 din acest capitol;</p> <p>b) <u>studiul de evaluare a riscurilor asupra mediului, care va cuprinde informațiile precizate în anexa nr.12<sup>1</sup>;</u></p> <p>c) condițiile pentru introducerea pe piață a produsului, inclusiv condițiile specifice de folosire și manipulare, precum și o propunere pentru etichetare și ambalare care ar trebui să cuprindă cel puțin cerințele stabilite în anexa nr.9; <u>eticheta trebuie să precizeze clar dacă organismul modificat genetic este prezent; eticheta “Acest produs conține organisme modificate genetic” este obligatorie; în termen de 10 ani vor fi stabilite procedurile care să permită și aplicarea etichetelor care să precizeze că “Acest produs nu conține organisme modificate genetic” și “Acest produs poate conține organisme modificate genetic”;</u></p>	<p>cursul desfășurării activităților de cercetare-dezvoltare realizate conform prevederilor secțiunii 1 din acest capitol;</p> <p>b) studiul de evaluare a riscurilor asupra mediului, care va cuprinde informațiile precizate în anexa nr.12<sup>1</sup>;</p> <p>c) condițiile pentru introducerea pe piață a produsului, inclusiv condițiile specifice de folosire și manipulare, precum și o propunere pentru etichetare și ambalare care ar trebui să cuprindă cel puțin cerințele stabilite în anexa nr.9; eticheta trebuie să precizeze clar dacă organismul modificat genetic este prezent; eticheta “Acest produs conține organisme modificate genetic” este obligatorie; în termen de 10 ani vor fi stabilite procedurile care să permită și aplicarea etichetelor care să precizeze că “Acest produs nu conține organisme modificate genetic”;</p>	



<p>(2) Dacă pe baza rezultatelor oricărei introduceri în mediul înconjurător, notificată și aprobată conform dispozițiilor din secțiunea 1 a acestui capitol, sau pe baze independente, explicate științific, un notificator consideră că introducerea pe piață și folosirea unui produs nu prezintă un risc pentru sănătatea umană și pentru mediu, el poate propune în notificarea sa să nu se conformeze uneia sau mai multor cerințe cuprinse în anexa nr. 9, partea B sau să i se aplice o procedură simplificată, conform prevederilor art.25 alin.(6)-(8).</p>	<p>d) <u>un plan de monitoring în acord cu anexa nr.12;</u> e) <u>un rezumat al notificării.</u></p> <p>(2) Dacă, pe baza rezultatelor oricărei introduceri în mediu, notificate și aprobate conform dispozițiilor din această lege, sau pe baze independente, explicate științific, un notificator consideră că introducerea pe piață a unui produs nu prezintă un risc pentru sănătatea umană și mediu, el poate propune în notificare să nu se conformeze uneia sau mai multor cerințe din anexa nr.9, partea B;</p>	<p>d) un plan de monitoring în acord cu anexa nr.12<sup>2</sup>; e) un rezumat al notificării.</p> <p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p>
<p>(3) Notificatorul va include în notificare informații privind datele sau rezultatele din introducerile în mediu ale aceluiași organism de modificate genetic sau ale combinațiilor de organisme modificate genetic, notificate anterior și efectuate de notificator fie pe teritoriul României, fie în afara acesteia.</p> <p>(4) Notificatorul se poate referi și la datele sau rezultatele din notificările supuse anterior de alți notificatori, dacă ultimii și-au dat consimțământul în scris.</p>	<p>(3) Notificatorul va include în notificare informații asupra datelor sau rezultatelor din introducerile în mediu ale aceluiași organism de modificate genetic sau ale combinațiilor de organisme modificate genetic notificate anterior și efectuate de notificator fie pe teritoriul României, fie în afara acesteia.</p> <p>(4) Notificatorul se poate referi și la datele sau rezultatele din notificările supuse anterior de alți notificatori dacă ultimii și-au dat consimțământul în scris.</p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p> <p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p>

<p>(5) Fiecare nou produs care, deși conținând sau fiind alcătuit din aceleași organisme modificate genetic sau din combinații ale acestora, este destinat unei întrebuințări diferite va fi notificat separat.</p> <p>(6) <u>Luarea deciziei se va face cu privire la aprobarea introducerii pe piață și cu respectarea prevederilor art.24 alin. (7).</u></p> <p>(7) Introducerea pe piață se va face numai după obținerea <u>aprobării scrise a Comisiei naționale</u> și cu respectarea condițiilor stabilite de aceasta.</p>	<p>(5) Fiecare nou produs care, deși conținând sau fiind alcătuit din aceleași organisme modificate genetic sau din combinații ale acestora, este destinat unei întrebuințări diferite, va fi notificat separat.</p> <p>(6) Introducerea pe piață se va face numai după obținerea <u>autorizației emise de Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> și cu respectarea condițiilor stabilite de aceasta.</p> <p>(7) <u>Înscrierea în Registrul de stat și în Lista oficială a soiurilor provenite din plante modificate genetic se face numai după obținerea autorizației de introducere pe piață emisă de Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului.</u></p>	<p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p> <p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>(6) Introducerea pe piață se va face numai după obținerea autorizației emise de Ministerul Apelor și Protecției Mediului și cu respectarea condițiilor stabilite de aceasta.</p> <p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>(7) <u>Înscrierea în Registrul de stat și în Lista oficială a soiurilor provenite din plante modificate genetic se face numai după obținerea autorizației de introducere în mediu pentru experimentări emise de Ministerul Apelor și Protecției Mediului.</u></p>
---	---	--

		<p>(8) <u>În cazul în care se dorește reînnoirea autorizației, cu cel puțin nouă luni înainte de expirarea acesteia notificatorul trebuie să se adreseze Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului cu o nouă notificare. Aceasta va cuprinde:</u></p> <p>a) <u>un exemplar al autorizației primite;</u></p> <p>b) <u>un raport al rezultatelor activității de monitoring efectuate;</u></p> <p>c) <u>orice noi informații care au devenit accesibile după obținerea autorizației;</u></p> <p>d) <u>dacă este cazul, o propunere de amendare a condițiilor specificate în autorizație."</u></p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>(8) În cazul în care se dorește reînnoirea autorizației, cu cel puțin nouă luni înainte de expirarea acesteia notificatorul trebuie să se adreseze Ministerului Apelor și Protecției Mediului cu o nouă notificare. Aceasta va cuprinde:</p> <p>a) un exemplar al autorizației primite;</p> <p>b) un raport al rezultatelor activității de monitoring efectuate;</p> <p>c) orice noi informații care au devenit accesibile după obținerea autorizației;</p> <p>d) dacă este cazul, o propunere de amendare a condițiilor specificate în autorizație</p>
33	<p><u>Art.30.- Luarea deciziei de răspuns la notificarea primită se va face cu respectarea prevederilor art.25.</u></p>	<p><b>Se abrogă</b></p>	<p><b>Varianța Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p> <p>I</p>

0	1	2	3
---	---	---	---

34	<p><u>Art.31.- Dispozițiile art.21, art.24 alin.(6) și ale art. 26 se aplică și în privința introducerii pe piață a organismelor modificate genetic.</u></p>	"Art.31.- Dispozițiile art.24 alin.(7) și ale art.26 se aplică și în privința introducerii pe piață a organismelor modificate genetic."	<b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b>
35	<p><u>Art.32.- (1) Pentru aprobarea activităților care privesc introducerea pe piață a organismelor modificate genetic Comisia națională poate aplica, după caz, regulile și criteriile unor proceduri simplificate, în conformitate cu prevederile anexei nr.10, avându-se în vedere și prevederile art.25 alin.(6) și (8).</u></p> <p><u>(2) Regulele procedurilor simplificate vor asigura protecția sănătății oamenilor, securitatea biologică, echilibrul ecologic și calitatea mediului înconjurător și se vor aplica, dacă:</u></p> <p>a) <u>introducerea pe piață a produsului în cauză a fost aprobată și se realizează în statele membre ale Uniunii Europene;</u></p> <p>b) <u>consumul de produse rezultate din organisme modificate genetic din categoria celui în cauză a fost aprobat pentru statele membre ale Uniunii Europene.</u></p> <p><u>(3) Regulele și criteriile procedurilor simplificate, menționate la alin. (1) și (2), se pot modifica și completa la propunerea Comisiei naționale, prin ordin comun al ministrilor apelor, pădurilor și protecției mediului,</u></p>	<b>Se abrogă</b>	<b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b>

0	1	2	3
---	---	---	---

	<p>sănătății, agriculturii și alimentației și al conducătorului Oficiului pentru Protecția Consumatorilor, care va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.</p>		
36	<p><b>CAPITOLUL V</b></p> <p>Condițiile pentru organizarea și desfășurarea operațiunilor de import/export cu organisme modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne și/sau cu produse rezultate/formate din acestea</p>	<p><b>"CAPITOLUL V</b></p> <p>Condițiile pentru organizarea și desfășurarea operațiunilor de import/export cu organisme modificate genetic și/sau cu produse rezultate din acestea"</p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p>
37	<p><u>Art.33.- (1) Sunt supuse prezentei ordonante activitățile care privesc transportul peste frontiere, comercializarea și utilizarea organismelor vii modificate genetic și/sau a produselor rezultate din acestea, care pot avea efecte negative asupra conservării și utilizării durabile a diversității biologice, luând în considerare riscurile asupra sănătății umane.</u></p> <p><u>(2) Operațiunile de import/export care privesc activitățile supuse prezentei ordonante se pot organiza și desfășura numai dacă:</u></p> <p><u>a) sunt îndeplinite condițiile de notificare și de aprobare prevăzute la art. 35 și 37;</u></p> <p><u>b) sunt îndeplinite cerințele speciale de notificare, conformare și de aprobare stabilite de legislația națională, de actele juridice</u></p>	<p><b>Se abrogă</b></p>	<p><b>Varianta Camerei Deputaților</b> (unanimitate)</p>

0	1	2	3
---	---	---	---

internationale ratificate de România, precum și de reglementările organizațiilor de cooperare economică regională.

(3) Activitățile de import/export trebuie să îndeplinească următoarele cerințe speciale:

a) aplicarea, după caz, de către Comisia națională, a procedurii acordului prealabil documentat, în conformitate cu prevederile art. 34;

b) evaluarea și managementul riscurilor, în conformitate cu prevederile art. 37, 39 și 40;

c) respectarea măsurilor de ambalare, etichetare, transport și manipulare;

d) asigurarea schimbului de informații;

e) păstrarea confidențialității și respectarea dreptului de proprietate intelectuală;

f) prevenirea traficului ilegal, a transportului neintenționat peste frontiere și asigurarea măsurilor pentru situații de urgență.

Art.34.- (1) Procedura acordului prealabil documentat se aplică de Comisia națională, în conformitate cu prevederile actelor juridice internaționale, și include:

a) stabilirea categoriilor de activități cărora li se aplică această procedură;

b) notificarea intenției de efectuare a importului/exportului;

c) confirmarea primirii notificării;

**Se abrogă**

**Varianta Camerei Deputaților  
(unanimitate)**

38	<p>d) <u>luarea deciziei privind aprobarea transportului peste frontieră, comercializarea și utilizarea;</u></p> <p>e) <u>revizuirea, după caz, a deciziei luate anterior de Comisia națională.</u></p> <p>(2) <u>Sunt supuse procedurii acordului prealabil documentat transporturile peste frontieră ale unui organism viu modificat genetic sau ale unui produs format/rezultat din acesta, care se fac în scopul:</u></p> <p>a) <u>utilizării în condiții izolate pe teritoriul țării;</u></p> <p>b) <u>testării în câmp pe teritoriul țării;</u></p> <p>c) <u>introducerii deliberate în mediul înconjurător și pe piață pentru cultivare/creștere/înmulțire/producție/comercializare și utilizare.</u></p> <p>(3) <u>La stabilirea categoriilor de activități care se supun procedurii acordului prealabil documentat Comisia națională va lua în considerare prevederile actelor juridice internaționale și ale practicilor puse în aplicare în cadrul Uniunii Europene.</u></p>	<p><b>Text comun</b> <b>(unanimitate)</b></p> <p><b>Art.35.- (1) Importatorii sunt obligați să notifice în scris Autorității Publice Centrale pentru</b></p>	<p><b>Art.35.- (1) Importatorii sunt obligați să notifice în scris</b></p>
----	---	--	--

<p>efectuării oricărui import de organisme vii modificate genetic și/sau cu produse formate/rezultate din acestea.</p> <p>(2) <u>Comisia națională</u> va stabili procedurile de notificare, în conformitate cu prevederile alin. (1), și le va pune la dispoziție părților interesate.</p> <p>(4) Notificatorii sunt responsabili pentru veridicitatea informațiilor furnizate <u>Comisiei naționale</u> pe calea notificării și pe orice altă cale, la solicitarea acesteia.</p> <p>(5) <u>Pentru respectarea confidențialității informațiilor și a drepturilor de proprietate intelectuală sunt aplicabile prevederile art.21, precum și celelalte dispoziții legale în vigoare.</u></p>	<p><u>Protecția Mediului</u> înaintea efectuării oricărui import de organisme vii modificate genetic sau/de produse rezultate din acestea.</p> <p>(2) <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> va stabili procedurile de notificare, în conformitate cu prevederile alin.(1) și le va pune la dispoziția părților interesate.</p> <p>(4) Notificatorii sunt responsabili pentru veridicitatea informațiilor furnizate <u>Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului</u> pe calea notificării și pe orice altă cale, la solicitarea acesteia."</p> <p style="text-align: center;"><b>Se abrogă</b></p>	<p>Ministerului Apelor și Protecției Mediului înaintea efectuării oricărui import de organisme vii modificate genetic sau/de produse rezultate din acestea.</p> <p style="text-align: center;"><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>(2) Ministerul Apelor și Protecției Mediului va stabili procedurile de notificare, în conformitate cu prevederile alin.(1) și le va pune la dispoziția părților interesate.</p> <p style="text-align: center;"><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>(4) Notificatorii sunt responsabili pentru veridicitatea informațiilor furnizate Ministerului Apelor și Protecției Mediului pe calea notificării și pe orice altă cale, la solicitarea acestuia.</p>
		<p style="text-align: center;"><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p> <p style="text-align: center;"> </p>



0	1	2	3
39	<p><b>Art.36.-</b> (1) <u>Comisia națională</u> va confirma notificatorului, în scris, primirea notificării, în termen de 90 de zile de la data primirii acesteia.</p> <p>(2) Confirmarea va <u>indica</u>:</p> <p>a) data primirii notificării;</p> <p>b) dacă notificarea conține informația <u>cerută conform art. 35 alin. (3); și</u></p> <p>c) alte precizări, <u>în conformitate cu legislația internă și internațională.</u></p> <p>(3) Neîndeplinirea procedurii de confirmare a primirii notificării de către <u>Comisia națională</u> nu înseamnă și nu va fi interpretată ca un acord tacit al acesteia pentru efectuarea importului.</p>	<p><b>"Art.36.-</b> (1) <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> va confirma notificatorului, în scris, primirea notificării în termen de 90 de zile de la data primirii acesteia.</p> <p>(2) Confirmarea va <u>arăta</u>:</p> <p>a) data primirii notificării;</p> <p>b) dacă notificarea conține <u>toate informațiile necesare luării unei decizii</u>;</p> <p>c) alte precizări, <u>după caz.</u></p> <p>(3) Neîndeplinirea procedurii de confirmare a primirii notificării de către <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> nu înseamnă și nu va fi interpretat ca un acord tacit al acesteia pentru efectuarea importului."</p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>Art.36.- (1) Ministerul Apelor și Protecției Mediului confirmă notificatorului, în scris, primirea notificării în termen de 90 de zile de la data primirii acesteia.</p> <p>(2) Confirmarea conține următoarele:</p> <p>a) data primirii notificării;</p> <p>b) dacă notificarea conține toate informațiile necesare luării unei decizii ;</p> <p>c) alte precizări, după caz.</p> <p>(3) Neîndeplinirea procedurii de confirmare a primirii notificării de către Ministerul Apelor și Protecției Mediului nu înseamnă și nu va fi interpretat ca un acord tacit al acesteia pentru efectuarea importului</p>
40	<p><b>Art.37.-</b> (1) Decizia <u>Comisiei naționale</u> cu privire la aprobarea unui import destinat activităților <u>precizate la art.34</u> se va baza pe datele referitoare la evaluarea riscurilor, în</p>	<p><b>" Art.37.-(1) Decizia Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului</b> cu privire la aprobarea unui import destinat activităților <u>reglementate prin prezenta ordonanță</u> se va baza pe datele referitoare</p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>Art.37.-(1) Decizia Ministerul Apelor și Protecției Mediului cu privire la aprobarea unui import destinat activităților reglementate</p>

<p>conformitate cu prevederile art. 39, evaluare bazată pe o abordare științifică și precauță, luând în considerare efectele negative asupra conservării și utilizării durabile a diversității biologice, riscurile asupra sănătății umane, precum și, după caz, criteriile sociale, economice și culturale.</p>	<p>la evaluarea riscurilor, în conformitate cu prevederile art.39, evaluare bazată pe o abordare științifică și precauță, luând în considerare efectele negative asupra conservării și utilizării durabile a diversității biologice, riscurile asupra sănătății umane, precum și, după caz, criteriile sociale, economice și culturale.</p>	<p>prin prezenta ordonanță se va baza pe datele referitoare la evaluarea riscurilor, în conformitate cu prevederile art.39, evaluare bazată pe o abordare științifică și precauță, luând în considerare efectele negative asupra conservării și utilizării durabile a diversității biologice, riscurile asupra sănătății umane, precum și, după caz, criteriile sociale și economice.</p>
<p>(2) <u>Comisia națională</u> va informa notificatorul, în termenul prevăzut la art.36 alin.(1), dacă:</p> <p>a) importul poate avea loc fără un acord scris și în ce condiții; sau</p> <p>b) importul poate avea loc numai după ce <u>Comisia națională</u> își va da acordul scris.</p> <p>(3) <u>Comisia națională</u> va comunica, în scris, notificatorului decizia luată cu privire la efectuarea importului, într-un termen rezonabil de la confirmarea primirii notificării, arătând:</p>	<p>(2) <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> va informa notificatorul, în termenul prevăzut la art. 36 alin.(1), dacă:</p> <p>a) importul poate avea loc fără un acord scris și în ce condiții;</p> <p>b) importul poate avea loc numai după ce <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> își va da acordul scris.</p> <p>(3) <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului</u> va comunica în scris notificatorului decizia luată cu privire la efectuarea importului, într-un termen rezonabil de la confirmarea primirii notificării arătând:</p>	<p>(2) Ministerul Apelor și Protecției Mediului va informa notificatorul, în termenul prevăzut la art. 36 alin.(1), dacă:</p> <p>a) importul poate avea loc fără un acord scris și în ce condiții;</p> <p>b) importul poate avea loc numai după ce Ministerul Apelor și Protecției Mediului își va da acordul scris.</p> <p>(3) Ministerul Apelor și Protecției Mediului va comunica în scris notificatorului decizia luată cu privire la efectuarea importului, în termenul legal de la confirmarea primirii notificării</p>

<p>a) acordul pentru efectuarea importului, cu sau fără condiții, precizând cum se aplică acest acord pentru importurile ulterioare ale aceluiași organism modificat genetic sau ale aceluiași produs format/rezultat din organisme modificate genetic; sau</p> <p>b) interzicerea importului; sau</p> <p>c) necesitatea unor informații relevante suplimentare, în conformitate cu prevederile <u>legislației naționale sau ale celor cuprinse în anexele nr. 11 și 12</u>; sau</p> <p>d) necesitatea prelungirii perioadei necesare unei evaluări a informațiilor suplimentare, primite de la notificator sau din alte surse, pentru a lua o decizie documentată.</p> <p>(4) Comunicările <u>Comisiei naționale</u>, făcute conform alin.(3), vor include motivele care au determinat decizia luată, cu excepția cazului în care acordul pentru import se dă necondiționat.</p>	<p>a) acordul pentru efectuarea importului, cu sau fără condiții, și precizând cum se aplică acest acord pentru importurile ulterioare ale aceluiași organism modificat genetic sau ale aceluiași produs format/rezultat din organisme modificate genetic; sau</p> <p>b) interzicerea importului; sau</p> <p>c) necesitatea unor informații relevante suplimentare, în conformitate cu prevederile <u>anexelor nr. 11 și 12</u>; sau</p> <p>d) necesitatea prelungirii perioadei de timp necesare unei evaluări a informațiilor suplimentare primite de la notificator sau din alte surse pentru a lua o decizie documentată.</p> <p>(4) Comunicările <u>Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului</u> făcute conform alin.(3) vor include motivele care au determinat decizia luată, cu excepția cazului când acordul pentru import se dă necondiționat."</p>	<p>arătând:</p> <p>a) acordul pentru efectuarea importului, cu sau fără condiții, și precizând cum se aplică acest acord pentru importurile ulterioare ale aceluiași organism modificat genetic sau ale aceluiași produs format/rezultat din organisme modificate genetic; sau</p> <p>b) interzicerea importului; sau</p> <p>c) necesitatea unor informații relevante suplimentare, în conformitate cu prevederile <u>anexelor nr. 11 și 12</u>; sau</p> <p>d) necesitatea prelungirii perioadei de timp necesare unei evaluări a informațiilor suplimentare primite de la notificator sau din alte surse pentru a lua o decizie documentată.</p> <p>(4) Comunicările Ministerului Apelor și Protecției Mediului făcute conform alin.(3) vor include motivele care au determinat decizia luată, cu excepția cazului când acordul pentru import se dă</p>
---	---	--

0	1	2	3
---	---	---	---

41	<p><u>Art.38.- (1) Comisia națională își poate revizui decizia luată conform prevederilor art.37 sau o poate schimba pe baza unei noi informații științifice cu privire la efectele potențial negative asupra conservării și utilizării durabile a diversității biologice și asupra sănătății oamenilor. În astfel de cazuri Comisia națională va comunica de îndată notificatorului decizia, precum și motivele care au determinat respingerea sau schimbarea acesteia.</u></p> <p><u>(2) Notificatorul poate cere Comisiei naționale să reanalizeze decizia luată conform prevederilor art. 37, atunci când consideră că:</u></p> <p><u>a) a avut loc o schimbare a circumstanțelor care au determinat rezultatul evaluării riscurilor pe care s-a bazat luarea deciziei;</u></p> <p><u>b) dispune de informații suplimentare tehnice sau științifice relevante; sau</u></p> <p><u>c) există dovezi că decizia nu a fost bazată pe argumente științifice.</u></p> <p><u>(3) Comisia națională este obligată să decidă asupra notificării formulate potrivit alin. (2) și să o comunice în scris notificatorului.</u></p>	<p>Se abrogă</p>	<p>necondiționat."</p> <p><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>
42	<p><b>Art.39.- (1) Evaluarea riscurilor se va realiza după o procedură științifică și transparentă,</b></p>	<p>"<b>Art.39.-</b> Evaluarea riscurilor se va realiza după o procedură științifică și transparentă, avându-se în</p>	<p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p>

0	1	2	3
---	---	---	---

<p>avându-se în vedere prevederile din anexa nr.12 și tehnicile și tehnicile corespunzătoare de evaluare a riscurilor, <u>elaborate de organisme internaționale competente</u>, și va avea ca scop identificarea și evaluarea efectelor negative ale organismului viu modificat genetic și/sau ale produsului <u>format/rezultat din acesta asupra conservării și utilizării durabile a diversității biologice</u>, asupra sănătății oamenilor, <u>ținând seama și de considerentele social-economice.</u></p> <p>(2) <u>Comisia națională are responsabilitatea de a se asigura că a fost realizat un studiu de evaluare a riscurilor, pe baza căruia să poată lua o decizie, în conformitate cu prevederile art.37.</u></p> <p>(3) <u>Responsabilitatea financiară pentru realizarea studiului de evaluare a riscurilor revine notificatorului, dacă Comisia națională nu decide altfel.</u></p> <p>(4) <u>Comisia națională poate decide dacă studiul de evaluare a riscurilor se realizează sub autoritatea și coordonarea sa ori a altei/altor autorități științifice naționale.</u></p> <p>(5) <u>Comisia națională va dispune ca studiile de evaluare a riscurilor, care implică microorganisme și, după caz, alte organisme modificate genetic, să se realizeze în condiții izolate.</u></p>	<p>vedere prevederile din anexa nr.12 și tehnicile corespunzătoare de evaluare a riscurilor, și va avea ca scop identificarea și evaluarea efectelor potențial negative ale organismului modificat genetic și/sau al produsului rezultat din acesta asupra diversității biologice, asupra sănătății oamenilor, <u>luând în atenție și considerentele socio-economice.</u>"</p>	<p style="text-align: center;"><b>Se abrogă</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>
<p>(4) <u>Comisia națională poate decide dacă studiul de evaluare a riscurilor se realizează sub autoritatea și coordonarea sa ori a altei/altor autorități științifice naționale.</u></p> <p>(5) <u>Comisia națională va dispune ca studiile de evaluare a riscurilor, care implică microorganisme și, după caz, alte organisme modificate genetic, să se realizeze în condiții izolate.</u></p>	<p style="text-align: center;"><b>Se abrogă</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>Se abrogă</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>
<p>(5) <u>Comisia națională va dispune ca studiile de evaluare a riscurilor, care implică microorganisme și, după caz, alte organisme modificate genetic, să se realizeze în condiții izolate.</u></p>	<p style="text-align: center;"><b>Se abrogă</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>Se abrogă</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>

Art.40.- (1) In scopul aprobării și efectuării importului Comisia națională va stabili măsurile și responsabilitățile instituționale necesare în vederea realizării managementului riscurilor identificate prin studiul de evaluare a riscurilor asociate importului, comercializării și utilizării unui organism modificat genetic și/sau al unui produs format/rezultat din acesta.

(2) Stabilirea măsurilor și responsabilităților prevăzute la alin. (1) este obligatorie atât pentru utilizările în condiții izolate, precum și pentru cele care se referă la introducerile deliberate în mediul înconjurător și pe piață.

(3) Tipul managementului de risc care se pune în aplicare trebuie să corespundă tipului de organism viu modificat genetic sau tipului de produs rezultat dintr-un organism modificat genetic sau din activitățile ce implică astfel de organisme și/sau produse și să fie raportat la datele studiului de evaluare a riscurilor.

(4) În cazul în care Comisia națională sau celelalte autorități științifice naționale nu dispun de capacitatea financiară și tehnică necesare pentru stabilirea și punerea în aplicare a măsurilor instituționale pentru realizarea managementului riscurilor, acestea vor solicita notificatorului o cooperare, inclusiv pentru asigurarea asistenței financiare și tehnice.

(5) Comisia națională, pe baza investigațiilor

**Se abrogă**

**Varianta Camerei Deputaților  
(unanimitate)**

0	1	2	3
---	---	---	---

44	<p><u>rezultate din managementul riscurilor, va dispune măsurile necesare, incluzând cooperarea cu exportatorul și cu importatorul pentru interzicerea sau eliminarea treptată a organismelor modificate genetic sau a produselor rezultate din acestea, care determină efecte negative asupra conservării și utilizării durabile a diversității biologice și a sănătății oamenilor.</u></p> <p><u>(6) Comisia națională va dispune măsurile necesare pentru ca producătorii autohtoni de organisme modificate genetic să elimine, până în anul 2002, din acestea toate genele markeri rezistente la antibiotice.</u></p>	<p><b>Se abrogă</b></p>	<p><b>Varianța Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>
	<p><u>Art.43.- (1) În cazul transportului neintenționat peste frontiere al unui organism modificat genetic sau al unui produs rezultat dintr-un organism modificat genetic, autoritățile naționale competente vor pune în aplicare măsurile de notificare stabilite prin actele juridice internaționale, precum și măsurile de eliminare a oricăror riscuri asupra mediului înconjurător și sănătății oamenilor.</u></p> <p><u>(2) Comisia națională va aduce la cunoștință publicului informații ce vizează eliminarea cazurilor ce pot apărea prin transportul neintenționat peste frontiere al organismelor</u></p>		

0	1	2	3
---	---	---	---

	modificate genetic sau al produselor rezultate din acestea.		
45	<p style="text-align: center;"><b>CAPITOLUL VI</b></p> <p style="text-align: center;"><u>Construirea capacităților instituționale, informarea și consultarea publicului</u></p>	<p style="text-align: center;"><b>"CAPITOLUL VI</b></p> <p style="text-align: center;"><b>Informarea și consultarea publicului</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>Text Camera Deputaților</b></p> <p style="text-align: center;"><b>(unanimitate)</b></p>
46	<p><u>Art.44.- (1) Pentru asigurarea punerii în aplicare a dispozițiilor prezentei ordonanțe se organizează un cadru instituțional la nivel național, format din:</u></p> <p>a) <u>Comisia națională, autoritățile științifice naționale competente și punctul focal național, cum sunt definite la art.3;</u></p> <p>b) <u>compartimentele tehnice de specialitate care funcționează în cadrul autorităților centrale pentru mediu, agricultură și alimentație și sănătate publică, precum și în cadrul departamentelor, agențiilor și al altor organisme guvernamentale care au responsabilități în domeniile reglementate de prezenta ordonanță.</u></p> <p><u>(2) Structurile instituționale prevăzute la alin.(1) vor coopera, potrivit competențelor prevăzute de lege, pentru asigurarea punerii în aplicare a dispozițiilor prezentei ordonanțe.</u></p> <p><u>(3) În realizarea atribuțiilor pe care le au, structurile instituționale vor asigura transmiterea</u></p>	<p style="text-align: center;"><b>Se abrogă</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>Varianta Camerei Deputaților</b></p> <p style="text-align: center;"><b>(unanimitate)</b></p>



0	1	2	3
---	---	---	---

<p>informațiilor de interes public pe care le dețin cu privire la utilizarea organismelor modificate genetic și a produselor rezultate din acestea, vor facilita accesul publicului la aceste informații și vor putea organiza consultări ale populației în legătură cu aceste utilizări.</p>	<p><u>Secțiunea I</u> <u>Comisia națională, autoritățile științifice naționale competente și punctul focal național</u></p> <p><u>Art.45.- (1) Pentru punerea în aplicare a dispozițiilor prezentei ordonante și ale actelor juridice internaționale la care România este parte se constituie Comisia Națională pentru Securitate Biologică, ca autoritate națională abilitată să organizeze realizarea măsurilor prevăzute de lege și să exercite controlul privind regimul organismelor modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne și al produselor rezultate din acestea.</u> <u>(2) Comisia națională se organizează și funcționează ca organism interdepartamental, în conformitate cu dispozițiile prezentei ordonante.</u> <u>(3) Comisia națională se compune dintr-un număr de 19 membri, dintre care:</u> <u>a) 12 specialiști în domeniile reglementate prin prezenta ordonanță, care au dobândit titluri</u></p>	
47	<p><b>Se abrogă.</b></p>	<p><b>Varianța Camerei Deputaților (unanimitate)</b></p>

academice și universitare pentru activități specifice acestor domenii, sunt personalități științifice consacrate și lucrează în instituții academice și universitare;

b) 7 specialiști în domeniile reglementate prin prezenta ordonanță, care au titluri universitare și lucrează în ministerele, departamentele și agențiile guvernamentale care au responsabilități în conformitate cu dispozițiile prezentei ordonanțe, respectiv în domeniile mediului, sănătății, agriculturii, alimentației și protecției consumatorilor.

(4) Membrii prevăzuți la alin.(3) lit.a) vor proveni din următoarele instituții:

a) 3 membri din Academia Română și/sau din instituțiile științifice aflate în coordonarea acesteia;

b) 3 membri din Academia de Științe Agricole și Silvicultură și/sau din instituțiile științifice aflate în coordonarea acesteia;

c) 3 membri din Academia de Științe Medicale și/sau din instituțiile științifice aflate în coordonarea acesteia;

d) 3 membri proveniți din alte instituții academice și universitare cu profil biologic și medical.

(5) Componenta Comisiei naționale, potrivit prevederilor alin.(3) și (4), se stabilește pe baza propunerilor scrise făcute de conducătorii

autorităților sau, după caz, ai instituțiilor menționate și se aprobă prin ordinul comun al ministrului apelor, pădurilor și protecției mediului, al ministrului sănătății, al ministrului agriculturii și alimentației și al conducătorului Oficiului pentru Protecția Consumatorilor, care va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

(6) Organizarea și funcționarea Comisiei naționale, atribuțiile și competențele pe care le are se stabilesc prin regulamentul de organizare și funcționare, care se aprobă prin ordin comun al conducătorilor organelor administrației publice centrale menționate la alin.(5), care va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

(7) Comisia națională are o conducere colectivă, asigurată de 4 copreședinți, fiecare reprezentând unul dintre sectoarele apelor, pădurilor și protecției mediului, sănătății, agriculturii și alimentației și protecției consumatorilor. Procedura de alegere a conducerii colective se reglementează prin regulamentul de organizare și funcționare a Comisiei naționale.

(8) În exercitarea atribuțiilor sale Comisia națională are funcție deliberativă, hotărârile se vor lua prin consens, iar când consensul nu este posibil, hotărârile se vor lua prin vot, în

condițiile care vor fi stabilite în regulamentul de organizare și funcționare a Comisiei naționale. Fiecare dintre cei 4 copresedinți are drept de veto care trebuie susținut printr-o motivare scrisă.

(9) Secretariatul tehnic și administrativ al Comisiei naționale se asigură de Ministerul Apelor, Pădurilor și Protecției Mediului printr-un compartiment de specialitate, în cadrul structurii existente și al numărului de personal aprobat.

(10) Pentru analiza documentațiilor în vederea emiterii acordurilor și autorizațiilor necesare în vederea organizării și desfășurării activităților reglementate prin prezenta ordonanță, Comisia națională stabilește tarifele corespunzătoare, care se aprobă prin ordin al ministrului apelor, pădurilor și protecției mediului, cu avizul miniștrilor sănătății, agriculturii și alimentației, care va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

(11) Sumele încasate din tarifele stabilite conform alin.(10) se contabilizează ca venituri extrabugetare, în contul Comisiei naționale, care va fi deschis la trezoreria statului.

(12) Din veniturile extrabugetare asigurate conform prevederilor alin.(10) și (11) Comisia națională va asigura:

a) cheltuielile materiale și de dotare necesare

în vederea funcționării Comisiei naționale și a Secretariatului tehnic și administrativ, în conformitate cu atribuțiile stabilite prin prezenta ordonanță, cheltuieli ce se aprobă de conducerea Ministerului Apelor, Pădurilor și Protecției Mediului;

b) plata unei indemnizații lunare pentru membrii Comisiei naționale, precum și alte cheltuieli potrivit prevederilor legale ce vor fi stabilite prin ordin al ministrului apelor, pădurilor și protecției mediului.

(13) Comisia națională și Secretariatul tehnic și administrativ funcționează la sediul Ministerului Apelor, Pădurilor și Protecției Mediului.

(14) Atribuțiile și competențele Comisiei naționale se stabilesc în regulamentul de organizare și funcționare care se aprobă potrivit prevederilor alin.(6).

(15) Comisia națională și Secretariatul tehnic și administrativ se vor organiza și vor începe să funcționeze în termen de 60 de zile de la data intrării în vigoare a prezentei ordonanțe. În acest scop Ministerul Apelor, Pădurilor și Protecției Mediului va iniția demersurile necesare pentru constituirea celor două structuri și convocarea primei ședințe de lucru.

(16) La eliberarea acordurilor și autorizațiilor

se percep taxele prevăzute în anexa nr. 13, care se fac venituri la bugetul de stat. Cuantumul taxelor percepute pentru eliberarea acordurilor și autorizațiilor necesare în vederea organizării și desfășurării activităților reglementate prin prezenta ordonanță va fi actualizat, în funcție de rata inflației, prin hotărâre a Guvernului, la propunerea Ministerului Apelor, Pădurilor și Protecției Mediului, cu avizul Ministerului Finanelor.

(17) Modalitățile de plată și de încasare a taxelor percepute pentru eliberarea acordurilor și autorizațiilor necesare în vederea organizării și desfășurării activităților reglementate prin prezenta ordonanță se aprobă prin ordin comun al ministrului apelor, pădurilor și protecției mediului, al ministrului sănătății, al ministrului agriculturii și alimentației și al conducătorului Oficiului pentru Protecția Consumatorilor, cu avizul Ministerului Finanelor, în termen de 60 de zile de la data publicării prezentei ordonanțe în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Art.46.- (1) În înțelesul prezentei ordonanțe, autoritățile științifice naționale competente sunt reprezentate de:

- a) Academia Română și instituțiile de specialitate aflate în coordonarea sa;
- b) Academia de Științe Medicale și instituțiile

de specialitate aflate în coordonarea sa:

c) Academia de Științe Agricole și Silvici și instituțiile de specialitate aflate în coordonarea sa.

(2) Autoritățile științifice naționale menționate la alin.(1) își vor exercita atribuțiile și competențele potrivit propriului statut de organizare și funcționare, precum și în conformitate cu dispozițiile prezentei ordonanțe, stabilindu-și măsuri care să asigure, în special:

a) o permanentă și eficientă cooperare cu Comisia națională;

b) realizarea obiectivelor specifice din propriile programe, în corelare cu prevederile prezentei ordonanțe, ale convențiilor și acordurilor internaționale și ale directivelor și deciziilor organismelor Uniunii Europene;

c) formarea competențelor profesionale în domeniu pentru asigurarea bunei funcționări a structurilor instituționale angajate în administrarea activităților reglementate prin prezenta ordonanță;

d) analiza documentațiilor transmise de Comisia națională, formularea punctelor de vedere și transmiterea avizelor solicitate, după caz.

Art.47.- Deciziile finale ale Comisiei naționale

0	1	2	3
---	---	---	---

48	<p>cu privire la introducerea în mediul înconjurător și pe piață a organismelor modificate genetic și a produselor rezultate din acestea vor fi luate numai cu avizul prealabil scris al Ministerului Apelor, Pădurilor și Protecției Mediului, Ministerului Sănătății, Ministerului Agriculturii și Alimentației și Oficiului pentru Protecția Consumatorilor.</p> <p>Art.48.- (1) Ministerul Apelor, Pădurilor și Protecției Mediului îndeplinește responsabilitățile punctului focal național, în conformitate cu prevederile actelor juridice internaționale la care România este parte.</p> <p>(2) În exercitarea atribuțiilor de punct focal național, Ministerul Apelor, Pădurilor și Protecției Mediului va iniția demersurile necesare pentru obținerea unei asistente financiare și tehnice externe necesare dotării în vederea bunei funcționări a Comisiei naționale, în conformitate cu prevederile actelor juridice internaționale la care România este parte.</p>	Titlul Secțiunii 2 se abrogă	Varianta Camerei Deputaților (unanimitate)
	Secțiunea 2 Informarea și consultarea publicului		



<p><b>Art.49.-</b> Comisia națională, autoritățile științifice naționale competente, punctul focal național și celelalte autorități naționale cărora le revin responsabilități pentru punerea în aplicare a dispozițiilor prezentei ordonanțe sunt obligate:</p> <p>a) să aducă la cunoștință publicului modalitățile prin care se pot obține informațiile referitoare la utilizarea organismelor modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne și a produselor rezultate din acestea;</p> <p>b) să promoveze și să faciliteze, prin mijloace corespunzătoare, conștientizarea și educarea publicului asupra aspectelor de securitate biologică implicate de producerea, importul, comercializarea și utilizarea organismelor vii modificate și/sau a produselor rezultate din acestea, în special asupra aspectelor care privesc conservarea și utilizarea durabilă a componentelor diversității biologice, sănătatea și bunăstarea oamenilor;</p> <p>c) să asigure publicului, după caz, posibilitatea de a se implica în procesul de luare a deciziilor privitoare la producerea, importul, comercializarea și utilizarea organismelor vii modificate și/sau a produselor rezultate din acestea. Comisia națională poate hotărî care categorii ale publicului trebuie consultate, după</p>	<p><b>"Art.49.-</b> (1) Procedura de autorizare a activităților de introducere deliberată în mediu și pe piață a organismelor modificate genetic este publică. Mediatizarea activităților pentru care se solicită autorizație se asigură de către Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului.</p> <p>(2) În termen de 10 zile de la data primirii unei notificări, Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului trebuie să informeze publicul în legătură cu aceasta, specificând modalitățile prin care se pot obține informațiile.</p> <p>(3) Comentariile publicului se primesc în termen de 30 de zile de la data informării acestuia și vor fi luate în considerare de către Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului în luarea deciziei de autorizare a activității propuse. În funcție de comentariile primite se pot organiza dezbateri publice asupra oricăror aspecte privind domeniul reglementat de prezenta lege."</p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>Art.49.- (1) Procedura de autorizare a activităților de introducere deliberată în mediu și pe piață a organismelor modificate genetic este publică. Mediatizarea activităților pentru care se solicită autorizație se asigură de către Ministerul Apelor și Protecției Mediului.</p> <p>(2) În termen de 10 zile de la data primirii unei notificări, Ministerul Apelor și Protecției Mediului trebuie să informeze publicul în legătură cu aceasta, specificând modalitățile prin care se pot obține informațiile.</p> <p>(3) Comentariile publicului se primesc în termen de 30 de zile de la data informării acestuia și vor fi luate în considerare de către Ministerul Apelor și Protecției Mediului în luarea deciziei de autorizare a activității propuse. În funcție de comentariile primite se pot organiza dezbateri publice asupra oricăror aspecte privind</p>
--	---	--

0	1	2	3
---	---	---	---

<p>caz, asupra oricăror aspecte care privesc producerea, importul, comercializarea și utilizarea organismelor vii, modificate genetic și/sau a produselor rezultate din acestea;</p> <p>d) să asigure publicului informațiile referitoare la rezultatele procesului de luare a deciziilor privind producerea, importul, comercializarea și utilizarea organismelor modificate genetic și/sau a produselor rezultate din acestea.</p>		<p>domeniul reglementat de prezenta lege.</p>
<p>50</p>	<p><b>(Text nou)</b></p> <p><u>"Art.49<sup>1</sup>.- (1) În notificările care se trimit Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului, notificatorul poate indica informațiile ce trebuie să fie tratate ca fiind confidențiale, prezentând și justificările necesare.</u></p> <p><u>(2) Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului va decide, după consultări cu notificatorul, care sunt informațiile confidențiale și va informa notificatorul cu privire la decizia luată.</u></p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>Art.49<sup>1</sup>.- (1) În notificările care se trimit Ministerului Apelor și Protecției Mediului, notificatorul poate indica informațiile ce trebuie să fie tratate ca fiind confidențiale, prezentând și justificările necesare.</p> <p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>(2) Ministerul Apelor și Protecției Mediului va decide, după consultări cu notificatorul, care sunt informațiile confidențiale și va informa</p>

	<p>(3) <u>Următoarele informații nu pot fi considerate ca fiind confidențiale:</u></p> <p>a) <u>caracteristicile generale ale microorganismelor/organismelor modificate genetic, numele și adresa notificatorului, scopul și locul în care se desfășoară activitatea;</u></p> <p>b) <u>clasa în care este încadrată utilizarea în condiții de izolare și măsurile de izolare;</u></p> <p>c) <u>concluziile studiilor de evaluare a riscurilor asupra mediului și a sănătății umane;</u></p> <p>d) <u>metodele și planurile de monitoring, precum și cele de răspuns în caz de accident.</u></p> <p>(4) <u>Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului nu va divulga la terțe părți nici o informație stabilită ca fiind confidențială și va proteja drepturile de proprietate intelectuală legate de informațiile primite.</u></p>	<p>notificatorul cu privire la decizia luată.</p> <p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p> <p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>(4) <b>Ministerul Apelor și Protecției Mediului nu va divulga la terțe părți nici o informație stabilită ca fiind confidențială și va proteja drepturile de proprietate intelectuală legate de informațiile primite.</b></p>
--	---	--

		<p>(5) Dacă, indiferent de motive, notificatorul își reține notificarea, Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului trebuie să respecte confidențialitatea informației primite."</p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>(5) Dacă, indiferent de motive, notificatorul își reține notificarea, Ministerul Apelor și Protecției Mediului trebuie să respecte confidențialitatea informației primite</p>
51	-	<p><b>Capitolul VI<sup>1</sup> (Text nou)</b></p> <p style="text-align: center;"><u>"CAPITOLUL VI<sup>1</sup></u> <u>Mecanisme financiare"</u></p>	<p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p>
52	-	<p><b>(Text nou)</b></p> <p><u>"Art.49<sup>2</sup>.- (1) Pentru analiza documentațiilor în vederea emiterii acordurilor și autorizărilor necesare organizării și desfășurării activităților reglementate prin prezenta ordonanță, Autoritatea Publică Centrală pentru Protecția Mediului stabilește tarifele corespunzătoare, care se aprobă prin ordinul ministrului apei și protecției mediului, cu avizul ministrilor sănătății și familiei, agriculturii, alimentației și pădurilor și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.</u></p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>Art.49<sup>2</sup>. (1) Pentru analiza documentațiilor în vederea emiterii acordurilor și autorizărilor necesare organizării și desfășurării activităților reglementate prin prezenta ordonanță, Ministerul Apelor și Protecției Mediului stabilește tarifele corespunzătoare, care se aprobă prin ordinul ministrului apei și</p>

protecției mediului, cu avizul miniștrilor sănătății și familiei, agriculturii, alimentației și pădurilor și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

**Text comun  
(unanimitate)**

(2) Sumele încasate din tarifele stabilite, conform alin.(1) se contabilizează ca venituri extrabugetare în contul Ministerului Apelor și Protecției Mediului, care va fi deschis la trezoreria statului.

**Text comun  
(unanimitate)**

(3) Veniturile extrabugetare realizate conform prevederilor alin.(1) și (2) vor fi folosite pentru a acoperi:

- a) cheltuielile materiale și de dotare necesare punerii în aplicare a prevederilor prezentei ordonanțe;
- b) plata unei indemnizații pentru membrii Comisiei pentru Securitate Biologică;

(2) Sumele încasate din tarifele stabilite, conform alin.(1) se contabilizează ca venituri extrabugetare în contul Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului, care va fi deschis la trezoreria statului.

(3) Veniturile extrabugetare realizate conform prevederilor alin.(1) și (2) vor fi folosite pentru a acoperi:

- a) cheltuielile materiale și de dotare necesare punerii în aplicare a prevederilor prezentei ordonanțe;
- b) plata unei indemnizații lunare pentru membrii Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului;

c) alte cheltuieli potrivit prevederilor legale ce vor fi stabilite prin ordin al ministrului Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului.

c) alte cheltuieli potrivit prevederilor legale ce vor fi stabilite prin ordin al ministrului apelor și protecției mediului.

(4) Comisia pentru Securitate Biologică se va organiza și va începe să funcționeze în termen de 60 de zile de la intrarea în vigoare a prezentei ordonanțe.

**Text Camera Deputaților**  
**(unanimitate)**

(5) La eliberarea acordurilor și autorizațiilor se percep taxele prevăzute în anexa nr. 13 care se fac venituri la bugetul de stat. Cuantumul taxelor percepute pentru eliberarea acordurilor și autorizațiilor necesare organizării și desfășurării activităților reglementate prin prezenta ordonanță va fi actualizat în funcție de rata inflației prin hotărâre a Guvernului la propunerea Ministerului Apelor și Protecției Mediului cu avizul Ministerului Finanțelor Publice.

**Text Camera Deputaților**  
**(unanimitate)**

(6) Modalitățile de plată și încasare a taxelor percepute pentru eliberarea acordurilor și autorizațiilor necesare organizării și desfășurării activităților reglementate prin prezenta ordonanță, se aprobă prin ordin comun semnat de ministrul apei și protecției mediului, sănătății și familiei, agriculturii, alimentației și pădurilor și de conducătorul Autorității Naționale pentru

**Text Camera Deputaților**  
**(unanimitate)**

		<p>Protecția Consumatorilor, cu avizul Ministerului Finanțelor Publice în termen de 60 de zile de la data publicării prezentei ordonanțe și se afișează la sediile acestor autorități."</p>	
53	<p><b>Art.50.-</b> (1) Constituie contravenții următoarele fapte, dacă nu au fost săvârșite în astfel de condiții încât, potrivit legii penale, să fie considerate infracțiuni, și se sancționează după cum urmează:</p> <p>a) încălcarea dispozițiilor art. 8 alin. (7); art. 9; art. 10; art. 11 alin. (2); art. 12 alin. (1) și (4); art. 13 alin. (1) și (2); art. 14 alin. (2); art. 15; art. 18 alin. (1); art. 24 alin. (1), (4) și (5); art. 27 alin. (1), cu amendă de la 5 milioane lei la 10 milioane lei pentru persoane fizice și de la 10 milioane lei la 50 milioane lei pentru persoane juridice;</p> <p>b) încălcarea dispozițiilor art. 28 alin. (1); art. 29 alin. (1) și (7); art. 33 alin. (1) și (2); art. 34 alin. (2); art. 35 alin. (1); art. 36 alin. (3); art. 39 alin. (5); art. 40 alin. (3) și (6); art. 41 alin. (1) și (2), cu amendă de la 10 milioane lei la 50 milioane lei pentru persoane fizice și de la 50 milioane lei la 100 milioane lei pentru persoane juridice.</p>	<p><b>"Art.50.-</b> (1) Constituie contravenții următoarele fapte, dacă nu au fost săvârșite în astfel de condiții încât potrivit legii penale să fie considerate infracțiuni, și se sancționează după cum urmează:</p> <p>a) încălcarea dispozițiilor art.8 alin.(7), art.9, art.10, art.11 alin.(2), art.12 alin.(1) și alin.(4), art.13, art.14 alin.(2), art.15, art.18 alin.(1), art.24 alin.(1), (5) și (6) și art.27 alin.(1) cu amendă de la 10 milioane lei la 50 milioane lei și/sau suspendarea temporară sau definitivă a activității, după caz;</p> <p>b) încălcarea dispozițiilor art.29 alin.(1), (3) și (6), art.35 alin.(1), art.36 alin.(3), art.41 alin.(1) și (2), art.49 alin.(2) și art.49<sup>1</sup> alin.(5) cu amendă de la 50 milioane lei la 100 milioane lei și/sau suspendarea temporară sau definitivă a activității, după caz.</p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p>

0	1	2	3
---	---	---	---

	<p>(2) Constatarea contravențiilor și aplicarea sancțiunilor prevăzute la alin. (1) se fac de către personalul special împuternicit al <u>Comisiei naționale</u>, al <u>Ministerului Apelor, Pădurilor și Protecției Mediului</u>, <u>Ministerului Sănătății</u>, <u>Ministerului Agriculturii și Alimentației</u> și al <u>Oficiului Național</u> pentru Protecția Consumatorilor.</p>	<p>(2) Constatarea contravențiilor și aplicarea sancțiunilor prevăzute la alin.(1) se fac de către personalul special împuternicit al <u>Autorității Publice Centrale</u> pentru Protecția Mediului, <u>Ministerului Sănătății și Familiei</u>, <u>Ministerului Agriculturii, Alimentației și Pădurilor</u> și al <u>Autorității Naționale</u> pentru Protecția Consumatorilor."</p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>(2) Constatarea contravențiilor și aplicarea sancțiunilor prevăzute la alin.(1) se fac de către personalul special împuternicit al Ministerului Apelor și Protecției Mediului, Ministerului Sănătății și Familiei, Ministerului Agriculturii, Alimentației și Pădurilor și al Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor.</p>
54	<p><b>Art.51.-</b> (1) Dacă, ca urmare a activităților legate de obținerea, testarea, producerea, importul, comercializarea și utilizarea organismelor modificate genetic și/sau a produselor rezultate din acestea, apare un prejudiciu în detrimentul sănătății oamenilor și animalelor, al diversității biologice și al mediului înconjurător, utilizatorul sau importatorul, după caz, este responsabil pentru acest prejudiciu, potrivit legii.</p> <p>(2) Natura și amploarea prejudiciului se stabilesc de o comisie de experți, numită de</p>	<p><b>"Art.51-</b> (1) Dacă, urmare a activităților reglementate prin prezenta ordonanță apare un prejudiciu în detrimentul sănătății oamenilor și al animalelor, al diversității biologice și al mediului, utilizatorul este responsabil pentru acest prejudiciu.</p> <p>(2) Natura și amploarea prejudiciului se stabilesc de către o comisie de experți numită de conducerea</p>	<p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p> <p>(2)<sup>1</sup> Natura și amploarea prejudiciului se stabilesc de către</p>



0	1	2	3
---	---	---	---

	<p>conducerile Ministerului Apelor, Pădurilor și Protecției Mediului, Ministerului Sănătății și Ministerului Agriculturii și Alimentației. la propunerea Comisiei naționale.</p> <p>(3) Măsurile de reparare a prejudiciului, stabilite de comisia de experți potrivit alin. (2), sunt executorii, iar în cazul neîndeplinirii lor se poate trece la executarea silită.</p>	<p><u>Autorității Publice Centrale pentru Protecția Mediului.</u></p> <p>(3) Măsurile de reparare a prejudiciului, stabilite de comisia de experți sunt executorii, iar în cazul neîndeplinirii lor se poate trece la executarea silită.</p>	<p>o comisie de experți numită de conducerea Ministerului Apelor și Protecției Mediului.</p> <p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p>
55	<p>—</p>	<p><b>(Text nou)</b></p> <p><u>"Art.52<sup>1</sup>. - Toate soiurile provenite din plante modificate genetic și înscrise în Registrul de stat și în Lista oficială a soiurilor, după o procedură care nu este conformă cu prevederile prezentei ordonanțe vor fi radiate, iar până în anul 2002 vor fi scoase de pe piață."</u></p>	<p><b>Text comun (unanimitate)</b></p> <p>Art.52<sup>1</sup>. - Toate soiurile provenite din plante modificate genetic și înscrise în Registrul de stat și în Lista oficială a soiurilor, după o procedură care nu este conformă cu prevederile prezentei ordonanțe vor fi radiate, iar până la 31 decembrie 2002 vor fi scoase de pe piață.</p>
56	<p>SUBANEXA nr. 8A</p> <p>INFORMAȚII</p> <p>necesare în notificările privind introducerea și pe piață a organismelor modificate genetic, altele decât plantele superioare</p>	<p>"SUBANEXA nr.8A</p> <p>INFORMAȚII</p> <p>necesare în notificările privind introducerea deliberată în mediu și pe piață a organismelor modificate genetic, altele decât plantele superioare</p>	<p><b>Text Camera Deputaților (unanimitate)</b></p>

<p>II. Informații referitoare la organismul modificat genetic:</p> <p>A. Caracteristici ale a) donatorului, b) receptorului sau c) (acolo unde este cazul) ale organismului/organismelor parental/parentale:</p> <p>2. taxonomia;</p> <p>3. alte denumiri (denumirea uzuală, numele tulpinii etc.);</p> <p>5. gradul de <u>rudenie</u> dintre donator și receptor sau dintre organismele parentale;</p> <p>11. caractere patologice, ecologice și fiziologice:</p> <p>e) rezistența la antibiotice și <u>utilizarea potențială a acestor antibiotice la om și la organisme domestice pentru profilaxie și terapie;</u></p> <p>B. Caracteristici ale vectorului:</p> <p>2. secvența transpozoniilor, vectorilor și a altor segmente genetice necodificate, utilizate pentru a construi organismul modificat genetic și pentru a realiza vectorul <u>introdus și funcțiile</u></p>	<p>II. Informații referitoare la organismul modificat genetic:</p> <p>A. Caracteristici ale (a) donatorului (b) receptorului sau (c) (acolo unde este cazul) ale organismului/organismelor parental/parentale:</p> <p>2. <u>încadrarea taxonomică;</u></p> <p>3. alte denumiri (denumirea uzuală, numele tulpinii, <u>soiului, rasei, culturii etc.);</u></p> <p>5. gradul de <u>înrudire</u> între donator și receptor sau dintre organismele parentale;</p> <p>11. caractere patologice, ecologice și fiziologice:</p> <p>e) rezistența la antibioticele <u>utilizate în terapia și profilaxia umană și veterinară;</u></p> <p>B. Caracteristici ale vectorului:</p> <p>2. secvența transpozoniilor, a vectorilor și altor segmente genetice necodificate utilizate pentru a construi organismul modificat genetic și pentru a realiza <u>introducerea vectorului și a funcțiilor</u></p>
--	---

<p>insertate în organismul modificat genetic;</p> <p>C. Caracteristicile organismului modificat:</p> <p>1. Informații privind modificarea genetică:</p> <p>b) metoda utilizată pentru <u>construirea și introducerea insertului (insertilor) în recipient</u> sau pentru a elimina o secvență;</p> <p>c) descrierea <u>insertului și/sau a vectorului construit</u>;</p> <p>2. Informații finale despre organismul modificat genetic:</p> <p>a) descrierea caracterului/caracterelor <u>genetic/genetice</u> sau a caracteristicilor fenotipice și, în particular, a <u>oricăror</u> caractere și caracteristici noi care pot fi exprimate sau nu mai pot fi exprimate;</p> <p>d) <u>proporția și nivelul exprimării</u> noului material genetic. Metoda și sensibilitatea măsurării;</p> <p>i) considerații privind sănătatea:</p> <p>(v) dacă organismul este patogen pentru oameni <u>care sunt imunocompetenți</u>:</p>	<p>insertate în organismul modificat genetic;</p> <p>C. Caracteristicile organismului modificat:</p> <p>1. Informații privind modificarea genetică:</p> <p>b) metoda utilizată pentru <u>construcția și introducerea insertului (insertilor) în receptor</u> sau pentru a elimina o secvență;</p> <p>c) descrierea <u>construcției vectorului și/sau a insertului</u>;</p> <p>2. Informații despre organismul modificat genetic <u>rezultat</u>:</p> <p>a) descrierea caracterului/caracterelor genetice sau a caracteristicilor fenotipice și, în particular, caractere și caracteristici noi care pot fi exprimate sau nu mai pot fi exprimate;</p> <p>d) <u>gradul și nivelul de expresie</u> ale noului material genetic. Metoda și sensibilitatea măsurării;</p> <p>i) considerații privind sănătatea:</p> <p>(v) dacă organismul este patogen pentru oameni a <u>căror imunitate este normală</u>:</p>
---	--

0	1	2	3
	<p>- ... ..  - gradul de <u>transmitere</u>;  - ... ..  - spectrul de gazdă, <u>posibilitatea alterării</u>;  - ... ..  - <u>disponibilitatea</u> de terapii corespunzătoare.</p> <p>III. Informații privind condițiile de introducere și locul în care se face introducerea</p> <p>A. Informații despre introducere:  1. descrierea introducerii deliberate propuse, incluzând scopul (scopurile) și <u>produsele</u> prevăzute;  2. datele prevăzute <u>ale</u> introducerii și planificarea în timp a experimentului, incluzând frecvența și durata introducerilor;</p> <p>B. Informații privind mediul <u>înconjurător</u> atât la nivelul locului experimentului, cât și într-o zonă mai largă:</p>	<p>- ... ..  - gradul de <u>transmisivitate</u>;  - ... ..  - spectrul de gazdă, <u>posibilitatea de modificare</u>;  - ... ..  - <u>existența/aplicarea</u> de terapii corespunzătoare.</p> <p>III. Informații privind condițiile de introducere și locul în care se face introducerea</p> <p>A. Informații despre introducere:  1. descrierea introducerii deliberate propuse, incluzând scopul (scopurile) și <u>rezultatele</u> așteptate;  2. datele prevăzute <u>pentru efectuarea</u> introducerii și planificarea în timp a experimentului incluzând frecvența și durata introducerilor;</p> <p>B. Informații privind mediul atât la nivelul locului experimentului cât și într-o zonă mai largă:</p>	<p style="text-align: center;"> </p>

57	<p>(Text nou)</p> <p><u>"ANEXA nr.12<sup>1</sup></u> <u>Principiile realizării studiului de evaluare a</u> <u>riscurilor asupra mediului</u></p> <p><b><u>A. OBIECTIV</u></b></p> <p><u>Obiectivul evaluării riscurilor asupra mediului</u> <u>(ERM) îl constituie identificarea și evaluarea</u> <u>posibilelor efecte negative pe care organismul</u> <u>modificat genetic (OMG) le poate avea asupra</u> <u>sănătății umane sau mediului pe parcursul</u> <u>introducerii deliberate în mediu sau pe piață,</u> <u>efecte ce pot fi directe sau indirecte și care pot</u> <u>apărea imediat sau cu întârziere. ERM trebuie</u> <u>realizată pentru a stabili dacă este necesară sau nu</u> <u>dezvoltarea unui plan de management al riscurilor,</u> <u>iar în cazul în care acesta este necesar trebuie</u> <u>precizate cele mai bune metode de aplicare a</u> <u>acestuia.</u></p> <p><b><u>B. REGULI GENERALE</u></b></p> <p><u>În acord cu principiul precauției, în realizarea</u> <u>studiului de evaluare a riscurilor asupra mediului</u> <u>trebuie să se urmărească următoarele reguli</u> <u>generale:</u></p> <p><u>1. caracteristicile identificate ale OMG și care</u> <u>pot determina efecte negative în timpul utilizării</u> <u>acestuia trebuie să fie comparate cu caracteristicile</u></p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> <b>(unanimitate)</b></p>
----	---	--

organismului nemodificat genetic din care derivă și pentru utilizări similare;

2. studiul de evaluare a riscurilor asupra mediului trebuie realizat într-un mod științific și transparent, bazat pe datele existente;

3. studiul de evaluare a riscurilor trebuie realizat pentru fiecare caz în parte, deoarece informațiile pot varia în funcție de tipul de organism modificat genetic, de scopul utilizării și de caracteristicile mediului în care este introdus, ținând cont *inter alia* de rezultatele introducerilor anterioare în mediu ale organismului modificat genetic;

4. în momentul în care apar noi informații privind organismul modificat genetic și efectele acestuia asupra mediului studiul de evaluare a riscurilor asupra mediului trebuie revăzut pentru a stabili dacă:

a) riscurile se modifică;

b) este necesară modificarea planului de management al riscurilor.

### C. METODOLOGIE

C.1. Caracteristicile organismelor modificate genetic și ale mediului în care sunt introduse

În funcție de caz, studiul trebuie să țină cont de informațiile tehnice și științifice existente și care se referă la:

1. organismul (organismele) parental sau receptor;

2. modificarea (modificările) genetică, rezultată prin inserarea sau eliminarea materialului genetic, și informații relevante despre vector și donor;

3. organismul modificat genetic;

4. introducerea sau utilizarea propusă incluzând scara la care se efectuează activitatea;

5. mediul potențial receptor;

6. interacția dintre acestea.

Informațiile privind introducerea unor organisme similare și a unor organisme cu însușiri similare pot fi luate în considerare în studiul de evaluare a riscurilor asupra mediului.

C.2. Etapele studiului de evaluare a riscurilor asupra mediului

Concluziile studiului de evaluare a riscurilor trebuie să facă referiri la următoarele aspecte:

1. Identificarea caracteristicilor care pot determina efecte negative:

Orice caracteristici ale organismelor modificate genetic datorate modificării genetice care pot

cauza efecte negative asupra sănătății umane sau a mediului trebuie identificate. Pentru identificarea acestora trebuie luată în considerare compararea caracteristicilor organismului modificat genetic cu cele ale organismului nemodificat, în condiții similare. Este important să nu se omită analiza nici unui posibil efect negativ, pe considerentul că apariția acestuia este puțin probabilă.

Potențialele efecte negative ale organismelor modificate genetic variază de la caz la caz și pot consta în:

- îmbolnăviri ale oamenilor, incluzând efecte de alergenitate sau toxicitate;
- îmbolnăviri ale animalelor și plantelor, incluzând efecte de toxicitate și, unde este cazul, de alergenitate;
- efecte asupra dinamicii populațiilor speciilor aflate în mediul receptor și a diversității genetice a fiecărei din aceste populații;
- o posibilă modificare a unor agenți patogeni care ar putea facilita transmiterea bolilor infecțioase și/sau apariția unor noi surse sau vectori patogeni;
- compromiterea acțiunii profilactice sau terapeutice a unor tratamente, cum ar fi de exemplu transferul genelor ce conferă rezistență la antibioticele utilizate în medicina umană și veterinară;



- efecte asupra circuitelor biogeochimice, în special pentru circuitele carbonului și azotului, prin modificarea capacității solului de descompunere a materiei organice.

Efectele negative pot apărea în mod direct sau indirect, prin diverse modalități, care pot consta în:

- răspândirea organismelor modificate în mediu;
- transferul materialului genetic inserat la alte organisme sau la același tip de organisme dar nemodificate genetic;
- instabilitatea genetică și fenotipică;
- interacțiunea cu alte organisme;
- schimbări de management, inclusiv, acolo unde este cazul, practicile agricole.

## 2. Evaluarea posibilităților consecințelor efectelor negative

Trebuie evaluată amplitudinea consecințelor fiecărui posibil efect negativ. Această evaluare trebuie să se facă pentru fiecare efect negativ și să ia în considerare faptul că amplitudinea consecințelor poate fi influențată de mediul în care se face introducerea organismului modificat genetic și de modul în care se face această introducere.

3. Evaluarea frecvenței de apariție a fiecărui posibil efect negativ identificat

Un factor foarte important în evaluarea frecvenței sau probabilității de apariție a efectelor negative îl constituie caracterizarea mediului în care se intenționează să fie introdus organismul modificat genetic și modul în care se face introducerea.

4. Estimarea riscului pe care îl prezintă fiecare nou caracter al organismului modificat genetic

În funcție de cunoștințele existente, trebuie realizată o estimare a riscurilor pe care le poate avea fiecare caracter nou al organismului modificat genetic asupra sănătății umane sau a mediului, prin analiza combinată a frecvenței de apariție a efectelor negative și a amplitudinii acestora.

5. Aplicarea strategiilor de management al riscurilor

Evaluarea riscurilor trebuie să identifice riscurile pentru care trebuie elaborate planuri pentru managementul acestora și stabilirea planului optim

ce trebuie aplicat.

6. Stabilirea riscului pe care îl prezintă organismul modificat genetic în ansamblu

O evaluare a riscului general pe care îl prezintă organismul modificat genetic, realizată ținând cont de fiecare strategie propusă pentru managementul riscurilor.

D. CONCLUZIILE STUDIULUI DE IMPACT  
AL ACTIVITĂȚILOR DE INTRODUCERE ÎN  
MEDIU SAU PE PIATĂ A  
ORGANISMULUI/ORGANISMELOR  
MODIFICATE GENETIC

D.1. Cazul organismelor modificate genetic, cu excepția plantelor superioare

1. Frecvența cazurilor în care organismul modificat genetic a devenit persistent și a invadat habitatele naturale și condițiile în care s-a produs acest lucru.
2. Orice avantaj selectiv sau dezavantaj pe care îl prezintă organismul modificat genetic și frecvența apariției acestui fenomen în condițiile stabilite pentru desfășurarea activității propuse.
3. Posibilitatea producerii transferului de gene la alte specii, în condițiile stabilite pentru

desfășurarea activității propuse și orice avantaj sau dezavantaj selectiv pe care îl poate conferi acestor specii.

4. Posibilul impact asupra mediului ce poate apărea imediat și/sau cu întârziere, ca urmare a interacțiunilor directe și indirecte dintre organismul modificat genetic și organismele țintă, dacă este cazul.

5. Posibilul impact asupra mediului ce poate apărea imediat și/sau cu întârziere, ca urmare a interacțiunilor directe și indirecte dintre organismul modificat genetic și organismele non-țintă, incluzând impactul asupra relațiilor complexe ce se stabilesc la nivel de biocenoză (competitori, prădători, gazde, simbionți, paraziți și patogeni).

6. Posibilele efecte negative asupra sănătății umane ce pot apărea imediat și/sau cu întârziere ca urmare a posibilelor interacțiuni directe și indirecte dintre organismul modificat genetic și persoanele care lucrează, vin în contact sau se află în apropierea sitului de introducere a acestuia.

7. Posibilele efecte negative asupra sănătății animalelor ce pot apărea imediat și/sau cu întârziere ca urmare a consumului de furaje care conțin sau conțin organisme modificate genetic și consecințele acestui consum asupra lanțului furajer/alimentar.

8. Posibilele efecte negative asupra proceselor

biogeochimice ce pot apărea imediat și/sau cu întârziere ca urmare al posibilelor interacții directe și indirecte dintre organismul modificat genetic și speciile țintă și non-țintă aflate în vecinătatea sitului în care este introdus acesta.

9. Posibilul impact asupra mediului ce poate apărea imediat și/sau cu întârziere, în mod direct sau indirect, ca urmare a tehnicilor de management a acestor organisme, în cazul în care acestea sunt diferite față de cele utilizate pentru organismele modificate genetic.

D.2. Cazul plantelor superioare modificate genetic (PSMG)

1. Frecvența cazurilor în care s-a constatat că persistența în sistemele agricole sau capacitatea invazivă a PSMG este mai mare decât cea a plantelor parentale sau receptoare.

2. Orice avantaj sau dezavantaj selectiv conferit PSMG.

3. Posibilitatea transferului de gene la aceleași specii de plante sau la alte specii de plante compatibile sexual, în condițiile acceptate pentru cultivarea acestor PSMG și dacă acest transfer conferă plantelor orice tip de avantaj sau dezavantaj selectiv.

4. Posibilul impact asupra mediului ce poate apărea imediat și/sau cu întârziere ca urmare a

0	1	2	3
---	---	---	---

interacțiunilor directe și indirecte dintre PSMG și organismele țintă, cum ar fi prădătorii, paraziții și/sau patogenii.

5. Posibilul impact asupra mediului ce poate apărea imediat și/sau cu întârziere ca urmare a interacțiunilor directe și indirecte dintre PSMG și organismele non-țintă, ținând cont, de asemenea, de organismele care interacționează cu organismele țintă, incluzând impactul la nivel populațional al competitorilor, ierbivorelor, simbiionților, paraziților și/sau patogenilor.

6. Posibilele efecte negative asupra sănătății umane ce pot apărea imediat și/sau cu întârziere ca urmare a interacțiunilor directe și indirecte dintre PSMG și persoanele care lucrează, intră în contact sau se află în vecinătatea sitului în care este introdus acesta.

7. Posibilele efecte negative asupra sănătății animalelor ce pot apărea imediat și/sau cu întârziere ca urmare a consumului de furaje care conștău sau conțin PSMG și consecințele acestui consum asupra lanțului furajer/alimentar.

8. Posibilele efecte negative asupra proceselor biogeochimice ce pot apărea imediat și/sau cu întârziere ca urmare al posibilelor interacții directe și indirecte dintre PSMG și speciile țintă și non-țintă aflate în vecinătatea sitului în care este introdus acesta.

9. Posibilul impact asupra mediului ce poate

apărea imediat și/sau cu întârziere, în mod direct sau indirect, ca urmare a tehnilor utilizate pentru cultivarea, managementul și recoltarea acestor PSMG, dacă acestea sunt diferite față de cele utilizate pentru plantele superioare nemodificate genetic.

ANEXA nr.12<sup>2</sup>

Planul de monitoring

#### A. OBIECTIV

Obiectivul planului de monitoring constă în:

1. confirmarea faptului că existența și impactul oricăror posibile efecte negative ale utilizării organismului modificat genetic evidențiate în studiul de evaluare a riscurilor asupra mediului sunt corecte sau nu;

2. observarea apariției altor efecte negative ale utilizării organismului modificat genetic asupra sănătății umane și a mediului care nu au fost anticipate în studiul de evaluare a riscurilor asupra mediului.

#### B. REGULUI GENERALE

Activitatea de monitoring se desfășoară după obținerea autorizației de introducere pe piață a organismului modificat genetic.

Datele colectate prin sistemul de monitoring

**Text Camera Deputaților  
(unanimitate)**

**Text Camera Deputaților  
(unanimitate)**

trebuie să ofere noi informații privind impactul introducerii unui organism modificat genetic în mediu sau pe piață, în condiții diferite. Când apar astfel de date noi, acestea trebuie automat să fie luate în considerare în realizarea următoarelor studii de evaluare a riscurilor asupra mediului.

Experiența și datele obținute prin monitoringul activităților de introducere deliberată în mediu a organismelor modificate genetic trebuie să stea la baza proiectării sistemului de monitoring al activităților de introducere pe piață a acestor organisme ca atare sau sub formă de produse.

### C. REALIZAREA PLANULUI DE MONITORING

Realizarea planului de monitoring trebuie:

1. să fie detaliat pentru fiecare caz în parte pe baza studiului de evaluare a riscurilor asupra mediului;
2. să țină cont de caracteristicile organismului modificat genetic, de scara și de condițiile de mediu în care organismul modificat genetic va fi introdus;
3. să includă în planul general de supraveghere a efectelor negative neanticipate și evidențierea efectelor negative identificate în studiul de evaluare a riscurilor asupra mediului deoarece:

**Text Camera Deputaților  
(unanimitate)**

**Text Camera Deputaților  
(unanimitate)**

**Text Camera Deputaților  
(unanimitate)**

**Text Camera Deputaților  
(unanimitate)**



	<p><u>3.1. monitoringul</u> <u>fiărui caz</u> <u>în parte</u> <u>trebuie realizat pe o perioadă de timp</u> <u>suficient de mare pentru detectarea</u> <u>efectelor imediate și directe și, unde este posibil, a celor ce apar cu întârziere sau a celor indirecte</u> <u>deja identificate în studiul de evaluare a riscurilor asupra mediului;</u></p> <p><u>3.2. supravegherea poate, dacă este posibil, să utilizeze practicile de supraveghere de rutină deja stabilite, cum sunt monitoringul cultivarelor agricole, a protecției plantelor sau a produselor medicale de uz uman sau veterinar.</u></p> <p><u>4. să faciliteze observații, într-o manieră sistemică, a activităților de introducere în mediu a organismelor modificate genetic și interpretarea acestor date din punctul de vedere al efectelor asupra sănătății umane și a mediului;</u></p> <p><u>5. să prevadă stabilirea responsabilului/responsabililor (notificator, utilizatori) cu realizarea diverselor sarcini din planul de monitoring, care răspund ca activitatea de monitoring să se desfășoare în mod corepunzător și care sunt răspunzători în cazul în care au fost observate efecte negative asupra mediului sau a sănătății umane și nu au fost</u></p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p> <p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p> <p><b>Text comun</b> (unanimitate)</p> <p>4. să faciliteze observații referitoare la efectele asupra sănătății umane și a mediului;</p> <p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p>
--	--	---

0	1	2	3
---	---	---	---

		<p>raportate deținătorului autorizat și autorității publice centrale pentru protecția mediului sau în cazul întârzierilor în transmiterea acestor date.</p> <p>6. să prevadă stabilirea mecanismelor de identificare și confirmare a oricăror efecte negative asupra mediului și sănătății umane observate și aplicarea măsurilor necesare protecției oamenilor și a mediului stabilite de deținătorul autorizat și de autoritatea publică centrală pentru protecția mediului."</p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p>
58		<p>Art.II.- Ordonanța Guvernului nr.49/2000 privind regimul de obținere, testare, utilizare și comercializare a organismelor modificate genetic prin tehnicile biotehnologiei moderne, precum și a produselor rezultate din acestea, cu modificările și completările aduse prin prezenta lege, se va republica în Monitorul Oficial al României, Partea I, dându-se textelor o nouă numerotare.</p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p>
59	<p>Acest proiect de lege a fost adoptat de Senat în ședința din 5 octombrie 2000, cu respectarea prevederilor articolului 74 alineatul (1) din Constituția României</p>	<p>Acest proiect de lege a fost adoptat de Camera Deputaților în ședința din 8 martie 2001, cu respectarea prevederilor articolului 74 alineatul (2) din Constituția României</p>	<p><b>Text Camera Deputaților</b> (unanimitate)</p>

Expert,

Manganopol Grigore

