
Referat

For møte i faggruppen for genmodifiserte organismer og faggruppen for GMO legemidler

Dato: 19.11.2024, kl. 10:00-15:30

Sted: Folkehelseinstituttets lokaler i Lovisenberggata 8, rom 1025

Møteleder: Anne Marthe Ganes Jevnaker (ref.) og Ville Erling Sipinen

Deltakere

Medlemmer: Eirill Ager-Wick, Johanna Bodin, Jan Engelsen Brinchmann, Nur Duale, Tor Gjøn, Toril Lindbäck, Kjetil Klaveness Melby, Kristian Prydz, Espen Rimstad, Hege Salvesen Blix og Ragnhild Tønnesen

Fraværende: Volha Shapaval

Oppdragsgivere: Aslaug Ragnhild Hagen (Mattilsynet), Torgun Marit Nøren (Mattilsynet), Silje Veie Veiseth (Miljødirektoratet), Ingvild Risberg (Miljødirektoratet), Eirik Grønevik (Direktoratet for medisinske produkter) og Martine Muusse (Direktoratet for medisinske produkter)

1. Velkommen, fravær og habilitet

Fagkoordinator, Anne Marthe Ganes Jevnaker, ønsket velkommen. Medlemmene fikk forespørsel om habilitet og evt. interessekonflikter til sakene som skulle behandles - ingen konflikter.

2. Godkjenning av møteinnkallelse og agenda

Møteinnkalling og utkast til dagsorden ble godkjent.

3. Runde rundt bordet

Alle presenterte seg og sa litt om sin faglige bakgrunn.

4. Hvordan jobber faggruppen for GMO?

Johanna Bodin, nestleder for faggruppen for GMO, presenterte bakgrunnen for hvordan faggruppen for genmodifiserte organismer jobber. Det løpende oppdraget fra Mattilsynet og Miljødirektoratet ble presentert. Bodin presenterte også eksempler på nye typer oppdrag faggruppen har jobbet med de siste årene, samt rapporten VKM har publisert om utfordringer knyttet til risikovurdering av genomredigerte organismer.

5. Hvordan jobber faggruppen for GMO legemidler?

Espen Rimstad, leder for faggruppen for GMO legemidler, presenterte bakgrunnen for arbeidet i faggruppen for GMO-legemidler og hvordan faggruppen jobber, og om samarbeidet med EU. Rimstad forklarte hva genmodifiserte legemidler er og hvordan de brukes.

6. Nytt fra oppdragsgivere

Silje Veie Veiseth fra Miljødirektoratet presenterte et nytt oppdrag til VKM. Oppdraget gjelder utvikling av veiledninger for risikovurdering av genmodifiserte organismer til forsøksutsetting.

7. GMO og NGT - EØS og den internasjonale dimensjonen

Knut Berdal fra Landbruks- og matdepartementet presenterte historiske perspektiver, utvikling og status for bruk av GMO i mat- og fôrproduksjon. Berdal snakket også om internasjonale rammer og risikovurdering, EUs GMO-regelverk og EØS-avtalen, samt EUs arbeid med regelverk for nye genomredigeringsteknikker.

8. Genteknologiutvalgets tilrådning og veien videre

Casper Linnestad fra Klima- og miljødepartementet presenterte Genteknologiutvalgets arbeid og NOU 2023:18 *Genteknologi i en bærekraftig fremtid*, konklusjonene fra flertall og mindretall, status for arbeidet med innspillene fra den offentlige høringen av NOU 2023:18 og planen for det videre arbeidet.

9. Genterapi for mennesker - Historie, vektorer, framtid

Jan Brinchmann, medlem i faggruppen for GMO-legemidler, presenterte utviklingen på feltet genterapi beskrevet med viktige historiske eksempler innen kliniske forsøk og behandlinger,

den globale aktiviteten innen forskningen, egen forskning på feltet, nåværende og fremtidig klinisk bruk, samt betydningen av vektorer og nye teknikker som CRISPR/Cas9.

10. Kommunikasjon

Anne-Grethe Danielsen, kommunikasjonssjef i VKM, snakket om viktigheten av kommunikasjonsarbeidet i VKM, og hvordan VKM jobber med kommunikasjon og formidling.