

## **Уважаемая Дарига Нурсултановна!**

### **Уважаемые депутаты, участники круглого стола!**

**(Слайд 1)** Создание генетически модифицированных организмов (ГМО) является одним из главных достижений современной генной инженерии. Умение манипулировать генетическими конструкциями позволило ученым придать ряду основных сельскохозяйственных культур признаки устойчивости к неблагоприятным факторам окружающей среды, высокую урожайность по сравнению с традиционными сельскохозяйственными культурами.

Однако сильную озабоченность мировой общественности вызывают **потенциальные риски**, связанные с созданием генетически модифицированных организмов, поскольку их влияние на организм человека до конца не изучено.

В настоящее время следует констатировать, что контроль за генетически модифицированными организмами в Республике Казахстан не соответствует международным требованиям. Это создает условия для беспрепятственного ввоза потенциально опасной продукции на территорию Республики Казахстан.

Для исключения потенциальных рисков использования генетически модифицированных организмов требуется создание государственной системы контроля оборота

генетически модифицированных организмов, обеспечивающих соблюдение международных правовых норм.

В связи с этим по поручению Главы государства был разработан проект Закона «О государственном регулировании генно-инженерной деятельности», за основу которого взят **«Модельный закон о безопасности деятельности, связанной с генетически модифицированными организмами»**, принятый в 2006 году на 27 пленарном заседании межпарламентской ассамблеи государств – участников СНГ.

**(Слайд 2) Цели** государственного регулирования генно-инженерной деятельности включают в себя:

- 1) защиту здоровья населения;
- 2) охрану окружающей среды, сохранение биологического разнообразия;
- 3) обеспечение безопасности страны при осуществлении генно-инженерной деятельности;
- 4) развитие генно-инженерной деятельности.

Для достижения указанных целей необходимо решить следующие **задачи**:

- 1) установление государственного контроля за оборотом пищевой продукции, содержащей генетически модифицированные объекты;

2) установление государственного контроля за оборотом сельскохозяйственной продукции, содержащей генетически модифицированные объекты;

3) создание системы оценки рисков;

4) создание благоприятных условий для развития генно-инженерной деятельности.

**(Слайд 3)** В настоящее время, в действующем законодательстве Республики Казахстан применяется термин **генетически модифицированные организмы**.

Законопроект детализирует этот термин на:

– **«живые измененные организмы»** и

– **«генетически модифицированные объекты»**.

Живые измененные организмы это любые генетически измененные организмы, способные к размножению. К ним относятся семена растений, фураж, фрукты, овощи.

В свою очередь генетически модифицированные объекты – это объекты, не способные к размножению. Это переработанная пищевая продукция и некоторые корма.

Такая детализация термина необходима для гармонизации с международными правовыми актами, ратифицированными Республикой Казахстан (Картахенский протокол по биобезопасности), а также Кодекс Алиментариус.

**(Слайд 4)** Государственное регулирование генно-инженерной деятельности осуществляется посредством:

- 1) экспертной оценки рисков;
- 2) введения государственного реестра генетически модифицированных объектов;
- 3) выдачи разрешений на занятие генно-инженерной деятельностью;
- 4) осуществления государственного контроля за генно-инженерной деятельностью.

**(Слайд 5)** В рамках законопроекта предусматривается создание при уполномоченном органе **Координационного центра**, в состав которого войдут представители заинтересованных государственных органов и научно-исследовательских организаций.

Координационный центр будет осуществлять экспертную оценку рисков при регистрации генетически модифицированных объектов.

**(Слайд 6)** Государственный контроль генно-инженерной деятельности проводится с целью соблюдения законодательства о генно-инженерной деятельности. Государственному контролю подлежит генно-инженерная деятельность по разработке, лабораторным и полевым испытаниям, транзиту, импорту и экспорту генетически модифицированных объектов.

**(Слайд 7)** Порядок выдачи разрешений на занятие генно-инженерной деятельностью и государственной регистрации генетически модифицированных объектов:

1) К генно-инженерной деятельности допускаются субъекты, соответствующие квалификационным требованиям, утвержденным уполномоченным органом. Для получения разрешения на занятие генно-инженерной деятельностью или для регистрации генетически модифицированных объектов заявитель должен представить в уполномоченный орган необходимые материалы.

2) Для получения экспертного заключения уполномоченный орган направляет материалы, представленные заявителем в Координационный центр.

3) Координационный центр проводит экспертную оценку рисков и выносит экспертное заключение, которое предоставляется в уполномоченный орган.

4) После получения экспертного заключения уполномоченный орган принимает решение по выдаче разрешения.

**(Слайд 8)** Ограничения в области генно-инженерной деятельности.

На территории Республики Казахстан запрещается:

1) изготовление, производство, оборот, импорт и экспорт продуктов специального назначения и детского питания, содержащие генетически модифицированные объекты;

- 2) клонирование человека;
- 3) генно-инженерная деятельность без разрешения уполномоченного органа;
- 4) транзит, импорт и экспорт генетически модифицированных объектов, не зарегистрированных в государственных реестрах.

**(Слайды 9, 10)** Для реализации законопроекта необходимо внести дополнения в следующие нормативные правовые акты:

1. В Уголовный кодекс, в части применения меры уголовного наказания (**за генно-инженерную деятельность, направленную на клонирование человека**);
2. В Уголовно-процессуальный кодекс, в части определения органа, проводящего предварительное следствие (**КНБ**);
3. В Кодекс об административных правонарушениях, в части применения мер административных наказаний (**за предоставление недостоверной информации, за незаконный выпуск генетически модифицированных объектов в окружающую среду**);
4. В Кодекс «О здоровье народа и системе здравоохранения», в части разграничения компетенции по государственной регистрации генетически модифицированных организмов (**МЗ отвечает за генетически модифицированные объекты, т.е. переработанную**

**пищевую продукцию, МОН – за живые измененные организмы, т.е. семена, фрукты, овощи. При этом, прошедшие регистрацию ГМО становятся объектом регулирования, осуществляемым МСХ);**

5. В Закон «О частном предпринимательстве», в части введения нового вида контроля **(в список перечня контрольных функций, осуществляемым государством - Контроль за генно-инженерной деятельностью);**

6. В Законы «О государственном регулировании развития агропромышленного комплекса и сельских территорий», «О защите прав потребителей», Экологический кодекс, в Законы «О безопасности пищевой продукции» и «О семеноводстве» **(в части терминологической гармонизации с проектом Закона «О государственном регулировании генно-инженерной деятельности»).**

**Спасибо за внимание!**