

## Sammanträde

§	Ärende	Åtgärd
1.	Närvarokontroll	Se separat deltagarförteckning.
2.	Val av justeringsperson	Stellan Welin valdes att tillsammans med Birgitta Eilemar justera protokollet.
3.	Godkännande av dagordningen	Nämnden beslutade att adjungera Emma Nohrén (MP) till dagens sammanträde. Beslutet innebär yttranderätt men inte rätt att delta i beslut. Punkten 10, ekonomisk prognos utgår. Övriga punkter numreras om. Dagordningen godkändes med dessa justeringar.
4.	Föregående protokoll.	Protokollet godkändes och lades till handlingarna.
5.	Birgitta Eilemar anmälde <ol style="list-style-type: none"><li>Ordförandeärende, remiss från Jordbruksverket om ändring av villkor i ett fältförsöksärende, dnr 094/2018-4.1.1.</li><li>SPV - uppsägning, överenskommelse om enklare pensionshantering</li><li>Begäran om allmänna handlingar</li><li>Enkät från Riksrevisionen</li></ol>	
6.	Birgitta Eilemar föredrog ett ärende från <b>Justitiedepartementet</b> som rör Gentekniknämndens framtida organisation.	Nämnden fattade beslut enligt dnr 091/2018-4.1.1.

§	Ärende	Åtgärd
7.	Marie Nyman föredrog ett ärende från Livsmedelsverket som begärt synpunkter på en ansökan från företaget <b>Syngenta Crop. Protection NV/SA</b> om godkännande av en genetiskt modifierad majs som är tolerant mot herbiciderna glyfosat och glufosinatammonium samt flera skadeinsekter. Den har beteckningen Bt11 x MIR162 x MIR604 x MON89034 x 5307 x GA21. Ansökan omfattar användning som livsmedel, foder, import och bearbetning.	Nämnden fattade beslut enligt dnr 088/2018-4.1.1. Ledamoten Birger Lahti (V) anmälde avvikande mening. Ledamoten Tina D'Hertefeldt anmälde särskilt yttrande.
8.	Marie Nyman föredrog ett ärende från Läkemedelsverket som begärt synpunkter på en ansökan från företaget Hookipa Biotech AG i Österrike. Ärendet rör ett godkännande av en klinisk fas II-studie med ett vaccin, HB-101 mot Cytomegalo-virusinfektioner, för behandling av patienter som ska genomgå en njurtransplantation.	Nämnden fattade beslut enligt dnr 089/2018-4.1.1.
9.	Marie Nyman föredrog ett ärende från Läkemedelsverket som begärt synpunkter på en ansökan från företaget Immune Design Corp., USA om godkännande av en klinisk fas III-studie av läkemedlet CMB305. Det är en immunterapibehandling för patienter med synovialt sarkom.	Nämnden fattade beslut enligt dnr 090/2018-4.1.1.

<b>§</b>	<b>Ärende</b>	<b>Åtgärd</b>
10.	<p>Föredrag och diskussion om EU-domstolens tolkning av lagstiftningen om genteknik och dess konsekvenser för forskning och utveckling inom EU.</p> <p>a) Carina Knorpp, ämnesråd på Näringsdepartementet</p> <p>b) Mia Henrysson, hållbarhets-specialist vid Lyckeby Starch AB</p> <p>c) Mariette Andersson, ledamot i nämnden och forskare, SLU</p> <p>d) Jens Sundström, ledamot i nämnden och forskare, SLU.</p>	
11.	<p>Övriga frågor</p> <p>Tina D'Hertefeldt informerade om en publicerad studie om glyfosats påverkan på bin.</p> <p>Vid protokollet:</p> <p>Birgit Postol</p> <p>Justeras:</p> <p>Birgitta Eilemar</p>	<p>Justeras:</p> <p>Stellan Welin</p>

## **Deltagare**

### **Ledamöter**

Birgitta Eilemar  
Marianne Pettersson (§§ 1-10b)  
Johan Hultberg  
Kristina Yngwe (§10a-c)  
Emma Nohrén (adjungerad ledamot)  
Stellan Welin  
Lotta Rydhmer  
Jens Sundström  
Rishi Bhalerao  
Tina D'Hertefeldt  
Lars Ährlund-Richter

### **Ersättare**

Isak From (§§ 1-10b)  
Daniel Bäckström (§ 10a-b)  
Mariette Andersson

### **Övriga**

Marie Nyman  
Birgit Postol

### **Tjänstgörande ersättare**

Isak From (§ 10c-11)  
Daniel Bäckström (§§ 1-9)  
Birger Lahti