

**Voluntary Report** – Voluntary - Public Distribution

**Date:** April 10,2020

**Report Number:** JO2020-0005

**Report Name:** Jordan Issues Instructions for Handling of GE Derived Food and Food Products

**Country:** Jordan

**Post:** Amman

**Report Category:** Agricultural Situation, Agriculture in the Economy, Policy and Program Announcements, Agriculture in the News, FAIRS Subject Report, Biotechnology and Other New Production Technologies, Climate Change/Global Warming/Food Security, Country/Regional FTA's, Trade Policy Incident Report, Trade Policy Monitoring, WTO Notifications

**Prepared By:** Mariano J. Beillard, Senior Regional Agricultural Attaché and Mohamed Khraishy, Agricultural Specialist

**Approved By:** Ali Abdi, Minister-Counselor for Agricultural Affairs

**Report Highlights:**

On April 3, 2020, Jordan issued a new regulation regarding the importation of products labeled as containing genetically engineered (GE) ingredients. The regulation establishes a five percent threshold for labeling purposes, and allows the importation of GE-labeled food products as long as the product is produced and consumed in the country of origin.

## **GENERAL INFORMATION:**

Ove the last two years, FAS Amman/Cairo (Post), has extensively engaged the Hashemite Kingdom of Jordan to help encourage adoption of more trade friendly biotechnology (biotech) regulations. These efforts support the free movement and import clearance of food and agricultural products, while protecting consumer choice.

The regulation, “Instructions for Handling Food and Food Products Originating from Genetically Modified Substances Produced by Modern Biotechnology for 2018, based on Article 8.B of Food Law No. 30/2015 and Article 7.K of Law of Food and Drug General Administration No. 41/2008,” was issued and published in Jordan’s official gazette on April 3, 2020 (see Appendix I – Unofficial Translation).

Jordan, with a population of 10.8 million is food import dependent. It is unable to produce agricultural commodities in enough volume to meet demand; any disruption to imports potentially poses a food security risk. Jordan imports some \$250 million annually of genetically engineered (GE) derived products (for example, with soybean and corn content), from various trading partners, which is largely unlabeled as “containing” or “may contain GE ingredients.”

### **Don’t Ask, Don’t Tell and Trade Uncertainty**

For years, Jordan’s GE policy has been one of “don’t ask, don’t tell.” This policy served the interests of Jordanian importers and retailers of U.S.-origin consumer-oriented food products (e.g., confectionary products and breakfast cereals) well until U.S. manufacturers commenced voluntarily labeling their products as “containing” or “may contain GE ingredients” in anticipation of new U.S. labeling requirements. U.S. legislation now requires labeling of products that may contain GE ingredients.

Jordan, especially the Jordan Food and Drug Administration (FDA), views food products derived through genetic engineering in terms of the safety of the food. The Jordan FDA is the country’s sole regulatory authority on GE foods. Since 2018, with the absence of an implementation regulation for the 2016 biosafety law, the Jordan FDA disproportionately targeted (for seizure, destruction, and fines) U.S.-origin food products solely on the basis that products were being voluntarily labeled as containing GE ingredient. Similar products manufactured often with U.S. ingredients but originating in other origins and not labeled as containing GE ingredients have not been subjected to similar treatment. This has caused uncertainty for trade, especially for U.S. consumer-oriented products (see [GAIN-JORDAN - JO-2019-0002 - Jordan Biotechnology Annual 2019 – Jordan’s Agricultural Biotechnology Regulations Remain Unchanged](#)).

The United States and Jordan benefit from their extensive economic partnership. A key element of this relationship is the [United States-Jordan Free Trade Agreement](#) (FTA), fully implemented on January 1, 2010. The United States and Jordan met in July 2019 in Amman at the Joint Committee on Trade (JCT); and discussed the GE labeling issue.

## **Today's Significant Step Forward**

Though the regulation requires labeling of products derived from agricultural biotechnology, including provisions for testing, registration, and approval, it represents a major accomplishment in that it eliminates uncertainty associated with import requirements and commercial, retail distribution. Specifically, there is the provision that the regulation's instructions apply to the import and handling of food or food products that contain GE substances that exceeds a threshold value of five percent of the ingredients of the food substance.

In addition, the regulation specifies that the importation of food products that contain GE ingredients is permitted provided that same product is approved for consumption in the country of origin, and that a prior approval is obtained from the Jordan Food and Drug Administration.

As such, Jordan now: 1) accepts the importation of products labeled as containing GE ingredients as long as the product is produced and consumed in the country of origin; 2) Jordan accepts the importation of such products based on the country of origin's risk assessment system; 3) the labeling threshold for GE ingredient declaration is five percent; and 4) no restrictions are to be placed on the import of GE foods and food products.

## **Steps Going Forward**

Post will continue to monitor the situation and engage regulators as appropriate to facilitate accurate information sharing regarding products that may contain GE ingredients so that the implementation of regulation does not pose challenges for trade. Post will seek to further engage Jordan through biotech outreach.

## **APPENDIX I: UNOFFICIAL TRANSLATION**

BEGIN TEXT...

### **INSTRUCTIONS FOR HANDLING FOOD & FOOD PRODUCTS ORIGINATING FROM GENETICALLY MODIFIED SUBSTANCES PRODUCED BY MODERN BIOTECHNOLOGY FOR 2018**

#### **ISSUED BASED ON ARTICLE 8.B OF FOOD LAW No. 30/2015 & ARTICLE 7.K OF LAW OF FOOD & DRUG GENERAL ADMINISTRATION No. 41/2008**

##### **Article No. 1:**

These instructions shall be called the instructions for importing and handling food and food products that contain genetically modified substances produced by modern biotechnology for 2018. They shall come into force as of the date of publishing them in the Official Gazette.

##### **Article No. 2: Definitions**

The words and phrases mentioned in these instructions shall denote the meanings designated for them in Food Law No. 30/2015 and any amendments they undergo, or as follows:

**Administration:** The Food & Drug General Administration

**General Manager:** The General Manager of the Administration

**Directorate:** The Food Directorate

**Manager:** The Directorate Manager

**Division:** The Food Biosafety Division

**Committee:** The Genetically Modified Food Committee in charge of permitting the import and handling of food, food products, food additives processors originating from or that contain genetically modified substances designated for human consumption.

**Living organism:** A living organism capable of transferring or multiplying the genetic substance.

**Food Additive:** A substance that is not usually consumed as a standalone food and is not considered a traditional ingredient in food; whether having a nutritional value or not. It is usually added to food for technical reasons during the manufacturing processes, preparation, handling, packing, wrapping, transporting and storing. It includes apparent characteristics causing such substances or their decomposition products to become part of the food substance.

**Food Additive Preparations:** A product processed from a group of food additives in addition to nutritional ingredients that is usually added to the food product with the objective of technical target such as acquiring taste and/or texture or the preservation of the product.

**Genetically Modified Living Organism:** A living organism with a new composition from genetic substances that were obtained by way of using modern biotechnology.

**Modern Biotechnology:** Means applying the DNA modification techniques by the methods globally adopted, except for such techniques used in natural raising and selection.

**Safety Assessment:** Aims to looking at the expected or unexpected changes in the modified food and its comparison to its traditional food equivalent. If there is variation, its effect on the safety of food must be assessed.

Food and food products that contain genetically modified substances are as follows:

- 1. Genetically modified living organism designated for use in food of plant origin:** Any living organism that acquires an innovative mixture of the genetic substance that was obtained using modern biotechnology, as it could be used directly as food or as primary substance for the production of food.
- 2. Food that contains within its ingredients genetically modified living organisms:** This is the food that comprises a genetically modified substance or that contains within its ingredients a genetically modified substance.
- 3. Food originated from genetically modified living organisms or that contains ingredients originating from genetically modified living organisms:** This is the food substance that is totally or partially derived from a genetically modified living organism but does not contain or include a genetically modified biological organism.
- 4. Genetically modified food additives or food additive preparations:** Any substance or a group of substances that include within its ingredients a living organism that is genetically modified or produced from a genetically modified living organism that is not considered in itself food or part of its ingredients, whether or not it has a nutritional value. It is added to food intentionally for technical purposes so as to produce or expected to produce from adding it directly or indirectly any effect on its characteristics, or for the substance in itself or its side product to become part of the food ingredients.

### **Article No. 3:**

These instructions shall apply to importing and handling food or food products that contain genetically modified substances in which the rate of the genetically modified substance exceeds five percent of the ingredients of the food substance, including the following:

1. Genetically modified living organisms designated from human consumption.
2. Food that contains or comprises genetically modified living organisms.
3. Food originating from genetically modified living organisms or that contains ingredients originating from genetically modified living organisms.
4. Genetically modified additives and food preparations in which it is revealed the presence of levels of genetic substances (DNA and RNA) or residuals of microorganisms in the final product that could be detected by laboratory tests.

#### **Article No. 4:**

These instructions aim to maintain a high level of health to the citizen via the following:

1. Providing legislative grounds for controlling the import and handling of foods, food products, food additives or food processors that contain genetically modified substances, and to provide a database for it.
2. Regulating the permit to import and handle foods, food products, food additives or food processors that contain genetically modified substances.
3. Guaranteeing a high level of knowledge via preparing awareness programs for the consumer and preparing specialized programs and studies.

#### **Article No. 5:**

The import of food, food products, food additives or food preparations that contain genetically modified substances as mentioned in Article 3 designated for human consumption by all forms of processing shall be permitted, provided that it would be handled or circulating in the country of origin and conformable to the term of such instructions pursuant to the safety assessment conducted to the product in the country of origin after obtaining a prior approval from the Administration.

#### **Article No. 6:**

1. A division shall be established at the Administration with the objective of studying and permitting the import and handling of food, food products, food additives or food preparations that contain genetically modified substances that will be called the Food Biosafety Division.
2. A committee shall be set up by a decision from the General Manager that will be called the Genetically Modified Food Committee under the presidency of the Manager and the membership of the following:
  - A. Two specialized representatives of the Administration/Food Directorate and Food Laboratories, one of whom shall be called the vice president.
  - B. Representative of the Ministry of Agriculture.
  - C. Representative of Aqaba Special Economic Authority.
  - D. Representative of the Ministry of the Environment.
  - E. Two specialized representative of official universities, one of whom is specialized in animal health and the other in plant health.
  - F. Specialized representative of the Royal Scientific Society.
  - G. Specialized representative of the Jordan Standards and Metrology Organization.
  - H. Two representatives of the Chambers of Commerce & Industry in Jordan.
3. The committee shall hold its meetings by the invitation of the president whenever there is need to do so. The meeting shall be held legal if attended by half its members plus at least one member, among whom is the president or his deputy.

4. The committee shall adopt its decisions by the majority vote of its attending members. If votes equate, the president of the meeting shall have the casting vote.
5. The president of the Committee shall appoint a rapporteur for it who will assume the process of inviting for the meetings, writing down the minutes of the meeting, the decisions adopted in it and any administrative procedures pertaining to the work of the committee.

**Article No. 7:**

The committee shall assume studying the applications for approving the import of food, food products, food additives or food processors that contain genetically modified substances tabled by the Division pursuant to the following basis:

- A. Reviewing and endorsing the submitted and required documents.
- B. Studying the safety assessment submitted by the applicant.
- C. Endorsing laboratory tests.
- D. Scrutinizing the label.
- E. Transferring the product to inspection, if need may be.
- F. Accepting or rejecting the product pursuant to the decision of the committee.

**Article No. 8: Application for Studying and Permitting Genetically Modified Food:**

1. The application for importing genetically modified food for human consumption shall be submitted to the competent division according to the form endorsed for genetically modified food, enclosed with it the following documents:

- A. Free sale certificate issued by a competent entity in the country of origin establishing that the food is circulating in the country of origin.
- B. The label of the genetically modified food.
- C. Health certificate for the final product establishing its fitness for human consumption.

2. Documents that may be requested when necessary:

- A. A description of the safety of the modification processes that were conducted in the food.
- B. Inspection certificate establishing the safety of the product for human consumption.
- C. The endorsed laboratory testing methods for inspecting genetically modified food.
- D. The latest report available on safety assessment, if any.

3. Importing and handling permit procedures:

- A. The division shall receive the documents from the related parties and shall study the submitted documents and check the extent of their conformity to the instructions issued by the Administration and the legislations in force.
- B. The division or the committee shall be entitled to request any additional documents or information from the competent entity if need may be to complete studying the application.

- C. After studying the transaction, the committee shall recommend to the manager either approving or disapproving the handling of the submitted food substance, together with mentioning the reasons.
- D. The manager or whoever he deputizes may invite an experienced specialist, whose invitation for this session shall be official.
- E. The applicant shall receive the approval or rejection letter within 45 days at most as of the date of notifying him of its reception.
- F. The applicant may object to the decision issued by the committee to the objection committee mentioned in the instructions for examining objections to food control procedures issued by the Administration if the committee recommends not approving the handling, provided that he would enclose with his objection the scientific documents and data supporting the objection.

#### **Article No. 9: Label**

1. Each importer or handler of food, food products, food additives and food preparations that contain genetically modified substances designated for human consumption shall comply with placing the phrase “(Partially or Totally) Genetically Modified Food or Additive” in a clear manner on the label if the rate mentioned in Article No. 3 is surpassed.
2. Each importer or handler of food, food products, food additives and food processors that contain genetically modified substances designated for human consumption shall comply with applying the articles of the Jordanian technical rules for food products in addition to the technical rule of the label.
3. If the product differs from its traditional counterpart, in addition to complying with the technical rules of the label, any characteristic or feature related to the following must be mentioned on the label:
  - A. The nutritional value or the nutritional effects.
  - B. The purpose from use.
  - C. Any warnings for the product related to specific diseases, allergies or to a specific category of people.

#### **Article No. 10: General Provisions**

1. The approval to handle genetically modified food, food products, food additives and food processors that contain genetically modified substances designated for human consumption shall be valid for a period of five years as of the date of its issuance, provided that it would fulfill its permit requirements; unless a decision is issued on its cancellation or suspension. In all cases, the legal and moral liability shall remain standing against the related parties (manufacturing company, importer, and agent).
2. The importing or producing company shall comply with reporting any developments in the safety of such products.



#### **Article No. 11: General Conditions**

1. Handling any genetically modified food, food products, food additives or food preparations that contain genetically modified substances in Jordan shall be banned if it is documentarily established that its handling is not permitted in the country of origin.
2. In spite of what is mentioned in such instructions, the general manager or whoever he deputizes may ban the import or handling of any genetically modified food, food products, food additives or food processors that contain genetically modified substances or its retention or withdrawal from the markets in the following cases:
  - A. If it is revealed that the product is not safe or of bad quality pursuant to a report from the manufacturing company, the Food & Drug Administration (FDA) or any other referential entity.
  - B. Upon the issuance of a decision by the committee on disapproving the import or the handling of the product.
  - C. If its circulation in the country of origin on which its handling approval relied was suspended.
  - D. If any substantial change was introduced into the product apart from the one on whose basis it was permitted.
  - E. In case of not complying with the terms mentioned in the approval decision.

3. The Administration shall collect service charges as follows:

- A. Service charges for studying the application for permitting the import or handling of any genetically modified food, food products, food additives or food preparations that contain genetically modified substances, whose value shall be determined according to the case.
- B. Laboratory service charges that will be commensurate with the cost entailing on the foregoing plus the fees stipulated in the Food Control Fees System and its amendments for 2008.

#### **Article No. 12:**

Anyone who breaches the provisions of these instructions shall be punished by the punishments stipulated in the relevant laws and legislations in force.

#### **Article No. 13:**

These instructions shall be updated according to the scientific developments in this field and whenever there is need to do so.

#### **Article No. 14:**

These instructions shall come into force as of the date of publishing them in the Official Gazette. A grace period of 90 shall be granted to adjust the positions of food, food products, food additives or food processors that contain genetically modified substances that were imported before the issuance of these instructions.

...END TEXT

**APPENDIX II: INSTRUCTIONS FOR HANDLING FOOD & FOOD PRODUCTS ORIGINATING FROM GENETICALLY MODIFIED SUBSTANCES PRODUCED BY MODERN BIOTECHNOLOGY FOR 2018 (ARABIC LANGUAGE)**

١٩٥٠

الجريدة الرسمية

**تعليمات التداول بالأغذية والمنتجات الغذائية**

**التي تحتوي على مواد محورة جينياً والناتجة عن التقنيات الحيوية الحديثة لسنة ٢٠١٨**  
**صادرة استناداً للمادة (٨/ب) من قانون الغذاء رقم ٣٠ لسنة ٢٠١٥ والمادة (٧/ك) من قانون**  
**المؤسسة العامة للغذاء والدواء رقم ٤١ لسنة ٢٠٠٨**

• قرر مجلس الوزراء في جلسته المنعقدة بتاريخ ٢٠٢٠/٣/٨ بناءً على توصية لجنة الخدمات و البنى التحتية والشؤون الاجتماعية الصادرة عن جلستها المنعقدة بتاريخ ٢٠١٩/١٢/١٦ - الموافقة على ( تعليمات التداول بالأغذية و المنتجات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً و الناتجة عن التقنيات الحيوية الحديثة لسنة ٢٠١٨ صادرة استناداً للمادة (٨/ب) من قانون الغذاء رقم ٣٠ لسنة ٢٠١٥ والمادة (٧/ك) من قانون المؤسسة العامة للغذاء والدواء رقم ٤١ لسنة ٢٠٠٨ ) بشكلها التالي :-

**المادة رقم (١)**

تسمى هذه التعليمات تعليمات استيراد وتداول الأغذية والمنتجات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً والناتجة عن التقنيات الحيوية الحديثة لسنة ٢٠١٨ ويعمل بها من تاريخ نشرها في الجريدة الرسمية.

**المادة رقم (٢)**

**التعريفات**

يكون للكلمات والعبارات حيثما وردت في هذه التعليمات المعاني المخصصة لها في قانون الغذاء رقم ٣٠ لسنة ٢٠١٥ وأي تعديلات تطرأ عليه أو كما يلي ما لم تدل القرينة على غير ذلك:

المؤسسة : المؤسسة العامة للغذاء والدواء

المدير العام : مدير عام المؤسسة

المديرية : مديرية الغذاء

المدير : مدير المديرية

اللجنة : لجنة الأغذية المحورة جينياً المسؤولة عن إجازة استيراد وتداول الأغذية والمنتجات الغذائية والمضافات الغذائية ومحضرات المضافات الغذائية الناتجة عن أو التي تحتوي على مواد محورة جينياً المخصصة للإستهلاك البشري.

القسم : قسم الأمان الحيوي للأغذية.

الكائن الحي : كائن حي له القدرة على نقل أو مضاعفة المادة الجينية.

**المضاف الغذائي**

: مادة لا تستهلك عادة كغذاء قائم بذاته ولا تعتبر مكون تقليدي في الاغذية سواء أكان لها قيمة غذائية أم لا، وتضاف عادة للاغذية لأسباب تقنية أثناء عمليات التصنيع والتحضير والمعاملة والتعبئة والتغليف والنقل والتخزين وتشمل الصفات الحسية مما يؤدي إلى أن تصبح هذه المواد أو نواتج تحليلها جزءاً من المادة الغذائية. محضرات المضافات الغذائية: منتج محضر من مجموعة من المضافات الغذائية بالإضافة إلى مكونات غذائية يضاف إلى المنتج الغذائي عادةً بهدف تقني مثل اكساب النكهة و/أو القوام أو حفظ المنتج.

**الكائن الحي المحور جينياً** : كائن حي ذو تركيبة جديدة من مواد جينية تم الحصول عليها عن طريق استخدام التقنية الحيوية الحديثة.

**التقنية الحيوية الحديثة** : يقصد بالتقنية الحيوية الحديثة ما يلي : تطبيق تقنيات تحويل الحمض النووي (DNA) بالطرق المتبعة عالمياً ويستثنى من ذلك التقنيات المستخدمة في التربية والانتخاب الطبيعيين.

**تقييم السلامة**

يهدف إلى النظر في التغيرات المتوقعة أو غير المتوقعة في الغذاء المحور ومقارنته مع مثيله من الغذاء التقليدي وفي حال وجود اختلاف فيجب تقييم تأثيره على سلامة الغذاء.

**الأغذية والمنتجات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً وهي :**

١. الكائن الحي المحور جينياً المخصص للاستخدام في الأغذية ذات أصل نباتي: أي كائن حي يمتلك مزيج مبتكر من المادة الوراثية التي تم الحصول عليها عن طريق استخدام التقنيات الحيوية الحديثة، حيث يمكن استخدامه كغذاء مباشرة أو مادة أولية لإنتاج الغذاء.

٢. الأغذية التي تحوي ضمن مكوناتها كائنات حية محورة جينياً: هي المادة الغذائية المكونة من مادة محورة جينياً أو التي تحتوي ضمن مكوناتها مادة محورة جينياً.

٣. الأغذية الناتجة من كائنات حية محورة جينياً أو التي تحتوي مكونات ناتجة من كائنات حية محورة جينياً: وهي المادة الغذائية التي تشق بشكل كامل أو جزئي من كائن حي محور جينياً لكنها لا تحتوي أو تتضمن كائن بيولوجي محور جينياً.

٤. المضافات الغذائية أو محضرات المضافات الغذائية المحور جينياً: هو أي مادة أو مجموعة مواد تحتوي ضمن مكوناتها كائن حي محور جينياً أو منتجة من كائن حي محور جينياً، لا تعتبر بحد ذاتها غذاءً أو جزءاً من مكوناته سواء كان لها قيمة غذائية أو لا، وتضاف للغذاء قصداً لغايات تقنية بحيث ينتج أو يتوقع أن ينتج من إضافتها بصورة مباشرة أو غير مباشرة أي تأثير في خصائصه أو أن تصبح المادة بحد ذاتها أو منتجها الجانبي جزءاً من مكونات الغذاء.

## المادة رقم (٣)

تطبق هذه التعليمات على إستيراد وتداول الأغذية او المنتجات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً والتي تكون فيها نسبة المادة المحورة جينياً تزيد عن ٥% من مكونات المادة الغذائية بما في ذلك :

١. الكائنات الحية المحورة جينياً المخصصة للإستخدام الغذائي.
٢. الأغذية التي تحوي أو تتكون من كائنات حية محورة جينياً.
٣. الأغذية الناتجة من كائنات حية محورة جينياً أو التي تحتوي مكونات ناتجة من كائنات حية محورة جينياً.
٤. المضافات والمحضرات الغذائية المحورة جينياً والتي يتبين فيها وجود مستويات من المواد الجينية (DNA and RNA) او متبقيات كائنات حية مجهرية في المنتج النهائي، يمكن كشفها بالفحوصات المخبرية.

## المادة رقم (٤)

تهدف هذه التعليمات للحفاظ على مستوى عال من الصحة للمواطن من خلال:

١. توفير أساس تشريعي للرقابة على استيراد وتداول الأغذية او المنتجات الغذائية او المضافات الغذائية او المحضرات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً، وتوفير قاعدة بيانات لها.
٢. تنظيم إجازة إستيراد وتداول الأغذية او المنتجات الغذائية او المضافات الغذائية او المحضرات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً.
٣. ضمان مستوى عال من المعرفة من خلال اعداد برامج توعوية للمستهلك واعداد دراسات وبرامج متخصصة.

## المادة رقم (٥)

يسمح باستيراد وتداول الأغذية او المنتجات الغذائية او المضافات الغذائية او المحضرات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً الواردة في المادة (٣) والمخصصة للإستهلاك البشري بكافة أشكال التجهيز شريطة ان تكون متداولة في بلد المنشأ ومطابقة لشروط هذه التعليمات وبناء على تقييم السلامة الذي تم على المنتج في بلد المنشأ وبعد الحصول على الموافقة المسبقة من قبل المؤسسة.

## المادة رقم (٦)

١. ينشأ في المؤسسة قسم لغاية دراسة وإجازة إستيراد وتداول الأغذية او المنتجات الغذائية او المضافات الغذائية او المحضرات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً، يسمى قسم الأمان الحيوي للأغذية.

٢. تشكل بقرار من المدير العام لجنة تسمى لجنة الأغذية المحورة جينياً برئاسة المدير وعضوية كل من:

- أ. مندوب عدد (٢) من المؤسسة / مديرية الغذاء ومختبرات الغذاء من ذوي الاختصاص يسمى احدهما نائبا للرئيس.
- ب. مندوب عن وزارة الزراعة.
- ج. مندوب عن سلطة العقبة الاقتصادية الخاصة.
- د. مندوب عن وزارة البيئة.
- هـ. مندوب عدد (٢) من الجامعات الرسمية من ذوي الاختصاص احدهما متخصص صحة حيوان والآخر صحة نبات.
- و. مندوب عن الجمعية العلمية الملكية من ذوي الاختصاص.
- ز. مندوب عن مؤسسة المواصفات والمقاييس من ذوي الاختصاص.
- ح. مندوب عدد (٢) عن غرفتي التجارة والصناعة الاردن.
٣. تعقد اللجنة اجتماعاتها بدعوة من الرئيس كلما دعت الحاجة لذلك، ويكون الاجتماع قانونياً بحضور نصف اعضائها + واحد على الأقل على ان يكون من بينهم الرئيس او نائبة.
٤. تتخذ اللجنة قراراتها بأكثرية أصوات أعضائها الحاضرين وفي حال تساوي الأصوات يرجح الجانب الذي صوت معه رئيس الاجتماع.
٥. يقوم رئيس اللجنة بتسمية مقرر لها يتولى عملية الدعوة للاجتماعات وكتابة محاضر الاجتماع والقرارات وأية إجراءات إدارية خاصة بعمل اللجنة.

#### المادة رقم (٧)

تتولى اللجنة دراسة طلبات الموافقة على استيراد الاغذية او المنتجات الغذائية او المضافات الغذائية او المحضرات الغذائية والتي تحتوي على مواد محورة جينياً والمرفوعة من القسم وذلك وفق الأسس التالية:

- أ. مراجعة واعتماد الوثائق المقدمة والمطلوبة.
- ب. دراسة تقييم السلامة المقدمة من مقدم الطلب.
- ج. اعتماد الفحوص المخبرية.
- د. تدقيق بطاقة البيان.
- هـ. تحويل المنتج الى الفحص في حال الحاجة الى ذلك.
- و. قبول المنتج او رفضه بناء على قرار اللجنة.

#### المادة رقم (٨)

طلب دراسة واجازة الأغذية المحورة جينياً:

١. يقدم طلب الإستيراد للأغذية المحورة جينياً للاستهلاك البشري الى القسم المختص حسب النموذج المعتمد للأغذية المحورة جينياً ورافق الوثائق التالية:

- أ. شهادة حرية بيع صادرة من جهة مختصة من بلد المنشأ تثبت ان المنتج متداول في بلد المنشأ.
- ب. بطاقة البيان الخاصة بالغذاء المحور جينياً.
- ج. شهادة صحية للمنتج النهائي تثبت صلاحيته للاستهلاك البشري.

## ٢. الوثائق التي يمكن طلبها عند الضرورة:

- أ. وصف لمأمونية عمليات التحور التي تم إجراؤها في الغذاء.
- ب. شهادة فحص تثبت مأمونية المنتج للاستهلاك البشري.
- ج. طرق التحاليل المخبرية المعتمدة لفحص الغذاء المحور جينياً.
- د. أحدث تقرير متوفر عن تقييم السلامة إن وجد.

## ٣. إجراءات إجازة الاستيراد والتداول:

- أ. يقوم القسم باستلام الوثائق من أصحاب العلاقة تتولى اللجنة دراسة الوثائق المقدمة وبيان مدى مطابقتها للتعليمات الصادرة عن المؤسسة والتشريعات النافذة.
- ب. يحق للقسم أو اللجنة طلب أي معلومات أو وثائق إضافية من الجهة المعنية في حال الحاجة إليها لإستكمال دراسة الطلب.
- ج. بعد دراسة المعاملة توصي اللجنة للمدير بالموافقة على تداول المادة الغذائية المقدمة أو عدمها مع بيان الأسباب.
- د. للمدير أو من يفوضه دعوة أي من المختصين من ذوي الخبرة وتعتبر دعوته لتلك الجلسة رسمية.
- هـ. يستلم مقدم الطلب كتاب الموافقة أو عدمها في مدة أقصاها ٤٥ يوم من تاريخ الإشعار بالاستلام.
- و. لمقدم الطلب الحق بالإعتراض على القرار الصادر عن اللجنة للجنة الاعتراض الواردة في تعليمات النظر في الاعتراضات على إجراءات الرقابة على الغذاء الصادرة عن المؤسسة في حال أوصت اللجنة بعدم الموافقة على التداول على أن يرفق بإعتراضه الوثائق والبيانات العلمية الداعمة للإعتراض.

## المادة رقم (٩)

## بطاقة البيان:

١. يلتزم كل مستورد أو متداول للأغذية والمنتجات الغذائية والمضافات الغذائية ومحضرات المضافات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً والمخصصة للاستهلاك البشري بوضع عبارة "غذاء أو مضاف غذائي محور جينياً (جزئياً أو كلياً)" بشكل واضح على بطاقة البيان في حال تجاوزت النسبة المذكورة في المادة رقم (٣).
٢. يلتزم كل مستورد أو متداول للأغذية والمنتجات الغذائية والمضافات الغذائية ومحضرات المضافات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً والمخصصة للاستهلاك البشري بتطبيق بنود القواعد الفنية الأردنية للمنتجات الغذائية بالإضافة إلى القاعدة الفنية الخاصة ببطاقة البيان.
٣. في حال أن المنتج يختلف عن مثيله التقليدي فإنه يجب بالإضافة إلى الإلتزام بالقواعد الفنية الخاصة ببطاقة البيان على أن يذكر في البطاقة أي خاصية أو صفة تتعلق بما يلي :
  - أ. القيمة الغذائية أو التأثيرات الغذائية.
  - ب. الغرض من الاستخدام.
  - ج. أي تحذيرات للمنتج تتعلق بأمراض معينة أو حساسية أو لفئة معينة من الناس.

## المادة رقم (١٠) أحكام عامة

١. تعتبر الموافقة على تداول الأغذية والمنتجات الغذائية والمضافات الغذائية ومحضرات المضافات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً والمخصصة للإستهلاك البشري سارية المفعول لمدة خمسة سنوات من تاريخ إصدارها شريطة استيفائها لمتطلبات إجازتها ما لم يصدر قرار بإلغائها أو وقف العمل بها. وتبقى المسؤولية القانونية والأخلاقية قائمة بحق أصحاب العلاقة (الشركة الصانعة، المستورد، الوكيل) في كل الأحوال.
٢. تلتزم الشركة المستوردة أو المنتج بالابلاغ عن أي مستجدات في مأمونية هذه المنتجات.

## المادة رقم (١١) اشتراطات عامة :

١. يمنع تداول أي أغذية أو منتجات غذائية أو مضافات غذائية أو محضرات المضافات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً، في الأردن يثبت بالوثائق عدم السماح بتداولها في بلد المنشأ.
٢. على الرغم مما ورد في هذه التعليمات، للمدير العام أو من يفوضه حظر استيراد أو منع تداول أو حجز أو سحب أي أغذية أو منتجات غذائية أو مضافات غذائية أو محضرات المضافات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً من الأسواق في الحالات التالية :
- أ. إذا تبين عدم مأمونية أو عدم جودة المنتج بناءً على تقرير من الشركة الصانعة أو منظمة الأغذية والزراعة الدولية أو أي جهة مرجعية أخرى.
- ب. عند صدور قرار من اللجنة بعدم الموافقة على استيراد أو تداول المنتج.
- ج. إذا أوقف تداولها في بلد المنشأ الذي أعتمد عليه عند الموافقة على تداوله.
- د. إذا أدخل على المنتج أي تغيير جوهري غير الذي أجاز على أساسه.
- هـ. إذا لم يتم الإلتزام بالشروط الواردة بقرار الموافقة.
٣. تستوفي المؤسسة بدل خدمات وهي:

- أ. بدل خدمة دراسة طلب إجازة استيراد أو تداول أي أغذية أو منتجات غذائية أو مضافات غذائية أو محضرات المضافات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً، تحدد قيمتها حسب الحالة.
- ب. بدل خدمة مختبر تتناسب مع الكلفة المترتبة على ذلك بالإضافة الى الرسوم المنصوص عليها في نظام رسوم الرقابة على الغذاء وتعديلاته لسنة ٢٠٠٨.

## المادة رقم (١٢)

كل من يخالف أحكام هذه التعليمات يعاقب بالعقوبات المنصوص عليها في القانون والتشريعات النافذة ذات العلاقة.

## المادة رقم (١٣)

يتم تحديث هذه التعليمات حسب المستجدات العلمية في هذا المجال وكلما دعت الحاجة الى ذلك.

## المادة رقم (١٤)

تطبق التعليمات سارية المفعول اعتباراً من تاريخ نشرها بالجريدة الرسمية وتغطي فترة سماح ٩٠ يوماً لتصويب أوضاع الأغذية أو المنتجات الغذائية أو المضافات الغذائية أو محضرات المضافات الغذائية التي تحتوي على مواد محورة جينياً التي تم استيرادها قبل صدور هذه التعليمات.

## Attachments:

No Attachments.