

☐ bakterija; ☐ virusas; ☒ kiti: Chimerinio antigeno receptoriaus T limfocitai

6. Darbas su GMM:

6.1. pažymėti, koks bus naudojamas kultūros kiekis vienam kartui:

☐ iki 1 litro; ☒ iki 10 litrų; ☐ iki 100 litrų;

☐ iki 600 litrų; ☐ daugiau kaip 600 litrų ()

6.2. kultūros koncentracija. Netaikoma

7. GMM atsparumas (pvz., antibiotikams)

Netaikoma

8. Iš GMM išskirto produkto pavadinimas, panaudojimo sritis

(medicina, žemės ūkis, maisto pramonė, mokslo tikslais ir kt.)

Medicina

9. NAUDOTOJO PAREIŠKIMAS:

Aš, žemiau pasirašęs, pareiškiu, kad:

1) visa šioje paraiškoje pateikta informacija ir visi pateikti dokumentai yra tikri ir teisingi;

2) rizikos įvertinimo dokumentus saugosiu ir pateiksiu Aplinkos ministerijai, jai pareikalavus;

3) informuosiu Aplinkos ministeriją apie pateiktų dokumentų nurodytų duomenų pasikeitimus ir paraiškos nagrinėjimo metu, ir gavęs leidimą.

Ši paraiška užpildyta vadovaujantis LR GMO įstatymo ir jo įgyvendinimą reglamentuojančių teisės aktų nustatyta tvarka.

PRIDEDAMA (pažymėti x):

☐ 1. Pranešimas 1 riboto naudojimo klasei, ___ lapas (-ai).

☒ 2. Pranešimas 1 ir 2 riboto naudojimo klasei, ___ 8 ___ lapas (-ai).

☐ 3. Pranešimas 3 riboto naudojimo klasei, ___ lapas (-ai).

☐ 4. Pranešimas 4 riboto naudojimo klasei, ___ lapas (-ai).

☒ 5. Rizikos žmogaus sveikatai bei aplinkai įvertinimas, ___ 6 ___ lapas (-ai).

☒ 6. Avarinis planas, ___ 3 ___ lapas (-ai).

☒ 7. Apribojimo priemonių sąrašas, ___ 7 ___ lapas (-ai).

☒ 8. Atliekų tvarkymo planas ___ 53 (37+16) ___ lapas (-ai).

☒ 9. Naudotos literatūros sąrašas ___ 2 ___ lapas (-ai).

☒ 10. Kita papildoma informacija ___ 1 ___ lapas (-ai).

Bendras pateiktų dokumentų skaičius ___ 80 ___ lapas (-ai).