

Kurztitel

Gentechnikgesetz

Kundmachungsorgan

BGBI. Nr. 510/1994 zuletzt geändert durch BGBI. I Nr. 130/2021

Typ

BG

§/Artikel/Anlage

§ 0

Inkrafttretensdatum

07.07.2021

Außerkrafttretensdatum

31.01.2022

Abkürzung

GTG

Index

82/02 Gesundheitsrecht allgemein

Langtitel

Bundesgesetz, mit dem Arbeiten mit gentechnisch veränderten Organismen, das Freisetzen und Inverkehrbringen von gentechnisch veränderten Organismen und die Anwendung von Genanalyse und Gentherapie am Menschen geregelt werden (Gentechnikgesetz – GTG)

StF: BGBI. Nr. 510/1994 (NR: GP XVIII IA 732/A AB 1730 S. 168. BR: AB 4827 S. 588.)

[CELEX-Nr.: 390L0219, 390L0220]

Änderung

BGBI. I Nr. 73/1998 (NR: GP XX AB 1112 S. 116. BR: 5663 AB 5667 S. 640.)

BGBI. I Nr. 98/2001 (NR: GP XXI RV 621 AB 704 S. 75. BR: 6398 AB 6424 S. 679.)

BGBI. I Nr. 94/2002 (NR: GP XXI RV 967 AB 1104 S. 104. BR: AB 6662 S. 688.)

[CELEX-Nr.: 398L0081]

BGBI. I Nr. 73/2004 (NR: GP: XXII RV 510 AB 538 S. 67. BR: 7062 AB 7080 S. 711.)

BGBI. I Nr. 126/2004 (NR: GP XXII RV 617 AB 630 S. 78. BR: 7139 S. 714.)

[CELEX-Nr.: 32001L0018]

BGBI. I Nr. 127/2005 (NR: GP XXII RV 1083 AB 1137 S. 125. BR: 7394 AB 7406 S. 727.)

BGBI. I Nr. 13/2006 (NR: GP XXII RV 797 AB 823 S. 99. BR: 7230 AB 7232 S. 720.)
 [CELEX-Nr.: 31976L0768, 31989L0107, 31989L0398, 31989L0662, 31996L0023, 31997L0078, 31998L0083, 32000L0013, 32002L0046, 32004L0041]
 BGBI. I Nr. 111/2012 (NR: GP XXIV RV 1936 AB 1979 S. 179. BR: AB 8818 S. 815.)
 BGBI. I Nr. 114/2012 (NR: GP XXIV RV 2016 AB 2080 S. 185. BR: 8831 AB 8853 S. 816.)
 [CELEX-Nr.: 32010L0063]
 BGBI. I Nr. 35/2015 (NR: GP XXV RV 445 AB 450 S. 59. BR: 9316 AB 9318 S. 838.)
 BGBI. I Nr. 92/2015 (NR: GP XXV RV 530 AB 744 S. 85. BR: AB 9430 S. 844.)
 [CELEX-Nr.: 32015L0412]
 BGBI. I Nr. 126/2015 (VfGH)
 BGBI. I Nr. 112/2016 (NR: GP XXV RV 1336 AB 1378 S. 157. BR: AB 9706 S. 863.)
 BGBI. I Nr. 37/2018 (NR: GP XXVI RV 108 AB 139 S. 23. BR: 9967 AB 9970 S. 880.)
 [CELEX-Nr.: 32017L2399, 32017L1572]
 BGBI. I Nr. 59/2018 (NR: GP XXVI RV 191 AB 231 S. 36. BR: 10001 AB 10017 S. 883.)
 BGBI. I Nr. 130/2021 (NR: GP XXVII RV 861 AB 886 S. 113. BR: AB 10670 S. 927.)
 [CELEX-Nr.: 32001L0018, 32009L0041]

Präambel/Promulgationsklausel

INHALTSVERZEICHNIS

I. Abschnitt – Allgemeine Bestimmungen

§ 1	Ziel des Gesetzes
§ 2	Geltungsbereich
§ 3	Grundsätze
§ 4	Begriffsbestimmungen

II. Abschnitt – Arbeiten mit gentechnisch veränderten Organismen in geschlossenen Systemen

§ 5	Sicherheitsstufen
§ 6	Sicherheitseinstufung
§ 7	Feststellungsverfahren
§ 8	Verordnungsermächtigung
§ 9	Transgene Tiere
§ 10	Sicherheitsmaßnahmen
§ 11	Unfall, Notfallplan
§ 12	Verordnungsermächtigung
§ 12a	Verordnungsermächtigung
§ 13	Betreiber
§ 14	Beauftragter für die biologische Sicherheit
§ 15	Projektleiter
§ 16	Komitee für biologische Sicherheit
§ 17	Verordnungsermächtigung
§ 18	Zusammenarbeit mit anderen Einrichtungen
§ 19	Anmeldung von Arbeiten mit GVO
§ 20	Genehmigungsanträge für Arbeiten mit GVO
§ 21	Verordnungsermächtigung
§ 22	Behördliches Verfahren
§ 23	Behördliche Entscheidung
§ 24	Beginn der Arbeiten
§ 25	Hemmung des Fristenlaufes
§ 26	Behördliches Verfahren bei Arbeiten mit transgenen Tieren
§ 27	Behördliche Entscheidung über Arbeiten mit transgenen Tieren
§ 28	Anhörung

- § 29 Verordnungsermächtigung
- § 30 Sorgfalts-, Informations- und Mitteilungspflichten
- § 31 Änderung der Sicherheitsausrüstung
- § 32 Wechsel des Betreibers
- § 33 Nachträgliche Auflagen (*Anm.: Nachträgliche Maßnahmen*)
- § 34 Aufzeichnungspflicht
- § 35 Verordnungsermächtigung

III. Abschnitt – Freisetzen von GVO und Inverkehrbringen von Erzeugnissen

Teil A – Freisetzen von GVO

- § 36 Stufenprinzip
- § 37 Genehmigungsantrag
- § 38 Verordnungsermächtigung
- § 39 Behördliches Verfahren
- § 39a Parteistellung
- § 40 Behördliche Entscheidung
- § 41 Hemmung des Fristenlaufes
- § 42 Vereinfachtes behördliches Verfahren
- § 43 Anhörung
- § 44 Verordnungsermächtigung
- § 45 Sicherheitsmaßnahmen, Sorgfalts-, Informations- und Mitteilungspflichten
- § 46 Bericht über Ergebnisse der Freisetzung
- § 46a Verordnungsermächtigung
- § 47 Wechsel des Betreibers
- § 48 Nachträgliche Auflagen
- § 49 Unfall, Notfallplan
- § 50 Verordnungsermächtigung
- § 51 Kontrollen
- § 52 Aufzeichnungspflichten
- § 53 Verordnungsermächtigung

Teil B – Inverkehrbringen

- § 54 Genehmigungspflicht
- § 55 Antragsteller und Antragsunterlagen
- § 56 Verordnungsermächtigung
- § 57 Sorgfaltspflichten
- § 58 Behördliches Verfahren und behördliche Entscheidung
- § 58a Inhalt der Genehmigung
- § 58b Erneuerung der Genehmigung
- § 58c Überwachungspflicht
- § 58d Verordnungsermächtigung
- § 58e Änderung der Genehmigung
- § 59 Berechtigungsumfang
- § 60 Vorübergehende Verbote oder Beschränkungen
- § 61 Sicherheitsmaßnahmen
- § 62 Verpackung und Kennzeichnung
- § 62a Bereitstellung von GVO zu anderen Zwecken als dem In-Verkehr-Bringen
- § 62b Verordnungsermächtigung
- § 62c Unbeabsichtigtes Vorhandensein von GVO in anderen Produkten
- § 63 Soziale Unverträglichkeit
- (*Anm.: § 63a Einschränkung der Zulassung von GVO*)

IV. Abschnitt – Genetische Analysen und Gentherapie am Menschen

- § 64 Verbot von Eingriffen in das Erbmateriale der menschlichen Keimbahn
- § 65 Genetische Analysen am Menschen zu medizinischen Zwecken
- § 66 Genetische Analysen am Menschen für wissenschaftliche Zwecke und zur Ausbildung
- § 67 Verbot der Erhebung und Verwendung von Daten aus genetischen Analysen für bestimmte Zwecke (*Anm.: Verbot der Verwendung von Daten aus genetischen Analysen für bestimmte Zwecke*)
- § 68 Durchführung von genetischen Analysen am Menschen zu medizinischen Zwecken

	– Behördliches Verfahren
§ 68a	Leiter der Einrichtung und Laborleiter
§ 69	Einwilligung und Beratung
§ 70	Einbeziehung von Verwandten
§ 71	Datenschutz (<i>Anm.: Untersuchungsergebnisse</i>)
§ 71a	Dokumentation der Untersuchungsergebnisse
§ 72	Verordnungsermächtigung
§ 73	Meldepflichten
§ 74	Somatische Gentherapie
§ 75	Einrichtungen zur Durchführung der somatischen Gentherapie – behördliches Verfahren (<i>Anm.: Durchführung der somatischen Gentherapie – behördliches Verfahren und Entscheidung</i>)
§ 76	Klinische Prüfungen zum Zweck der somatischen Gentherapie
§ 77	Sorgfalts- und Mitteilungspflichten
§ 78	Anwendung von Rechtsvorschriften
(<i>Anm.: § 78</i>)	<i>Meldepflichten</i>)
§ 79	Register

IVa. Abschnitt – Zivilrechtliche Haftung

§ 79a	Personen- und Sachschäden
§ 79b	Beeinträchtigung der Umwelt
§ 79c	Ausschluß der Haftung
§ 79d	Beweiserleichterung
§ 79e	Haftung, Rückgriff und Ausgleich bei mehreren Betreibern
§§ 79f, 79g	Auskunft
§ 79h	Anwendung des ABGB
§ 79i	Sonstige Ersatzansprüche
§ 79j	Deckungsvorsorge
§ 79k bis § 79m	Ansprüche gegen Nachbarn

V. Abschnitt – Gentechnikkommission und Gentechnikbuch

§ 80	Einrichtung einer Gentechnikkommission
§ 81	Zusammensetzung der Gentechnikkommission
§ 82	Vorsitzender
§ 83	Beschlußfassung
§ 84	Aufgaben der Kommission
§ 85	Ständige wissenschaftliche Ausschüsse
§ 86	Aufgaben und Zusammensetzung des wissenschaftlichen Ausschusses für Arbeiten mit GVO im geschlossenen System
§ 87	Aufgaben und Zusammensetzung des wissenschaftlichen Ausschusses für Freisetzen und Inverkehrbringen
§ 88	Aufgaben und Zusammensetzung des wissenschaftlichen Ausschusses für Genanalyse und Gentherapie am Menschen
§ 89	Nominierungsrecht für Experten der wissenschaftlichen Ausschüsse
§ 90	Vorsitz in den wissenschaftlichen Ausschüssen
§ 91	Beschlußfassung in den wissenschaftlichen Ausschüssen über Anmeldungen und Anträge
§ 92	Beratungen der Kommission und ihrer wissenschaftlichen Ausschüsse
§ 93	Berichtspflicht
§ 94	Mitglieder der Kommission und ihrer wissenschaftlichen Ausschüsse
§ 95	Externe Sachverständige
§ 96	Verschwiegenheitspflicht
§ 97	Geschäftsordnung
§ 98	Geschäftsstelle
§ 99	Gentechnikbuch (<i>Anm.: Gentechnikbuch, Bericht über die Anwendung der Gentechnik</i>)

VI. Abschnitt – Behördenzuständigkeit und Kontrollen

(*Anm.: VI. Abschnitt – Behördenzuständigkeit, Kontrollen*)

§ 100	Behördenzuständigkeit
§ 100a	Unmittelbar anwendbares Gemeinschaftsrecht

§ 101	Kontrollen (<i>Anm.: Kontrollen, Wiederherstellung der Umwelt</i>)
§ 101a	Wiederherstellung der Umwelt
§ 101b	Maßnahmen bei einer Freisetzung ohne Genehmigung
§ 101c	Gentechnikregister
§ 101d	Sicherheitsdokumentation
§ 101e	Verordnungsermächtigung
VII. Abschnitt – Sicherheitsforschung	
§ 102	Sicherheitsforschung
VIII. Abschnitt – Vorläufige Zwangsmaßnahmen	
§ 103	Vorläufige Zwangsmaßnahmen
IX. Abschnitt – Erlöschen der Berechtigung	
§ 104	Erlöschen der Berechtigung
X. Abschnitt – Vertraulichkeit von Daten und Datenverkehr	
§ 105	Vertraulichkeit von Daten im Auflegungsverfahren
§ 105a	Vertraulichkeit von Informationen
§ 106	Übermittlung von Daten
XI. Abschnitt – Internationaler Informationsaustausch (<i>Anm.: XI. Abschnitt</i>)	
§ 107	Mitteilungspflichten an die Europäische Kommission
XII. Abschnitt – Übergangs-, Straf- und Schlußbestimmungen	
§ 108	Übergangsbestimmungen
(<i>Anm.: § 108a</i>)	<i>Einschränkung der Zulassung von GVO – Übergangsbestimmungen</i>)
§ 109	Strafbestimmungen, Beschlagnahme, Verfall
§ 110	Verweisungen auf andere Bundesgesetze
§ 111	Vollziehung
§ 112	Umsetzungshinweis
§ 113	Inkrafttretens-Bestimmungen
(<i>Anm.: § 113a</i>)	
§ 113b	
§ 113c	
§ 113d	
§ 113e	
<i>Anlagen 1 bis 4)</i>	

Anmerkung

Das Gentechnikgesetz wurde in Artikel I des BGBl. Nr. 501/1994 kundgemacht.

Schlagworte

e-rk3, Inh

Sorgfaltspflicht, Informationspflicht, Schlussbestimmung,

1. Euro-Umstellungsgesetz – Bund (BGBl. I Nr. 98/2001),

Elektronisches Gesundheitsakte-Gesetz – ELGA-G (BGBl. I Nr. 111/2012),

Tierversuchsrechtsänderungsgesetz – TVRÄG (BGBl. I Nr. 114/2012),

Fortpflanzungsmedizinrechts-Änderungsgesetz 2015 – FMedRÄG 2015 (BGBl. I Nr. 35/2015),

2. Materien-Datenschutz-Anpassungsgesetz 2018 (BGBl. I Nr. 37/2018),

Erwachsenenschutz-Anpassungsgesetz für den Bereich des Bundesministeriums für Arbeit, Soziales, Gesundheit und Konsumentenschutz – ErwSchAG BMASGK (BGBl. I Nr. 59/2018)

Zuletzt aktualisiert am

08.07.2026

Gesetzesnummer

10010826

Dokumentnummer

NOR40235130