



ASUNTO:

RESOLUCIÓN SOBRE LA SOLICITUD DE AUTORIZACIÓN DE UNA ACTIVIDAD DE UTILIZACIÓN CONFINADA DE TIPO 3, PARA TRABAJAR CON *BRUCELLA SPP.* MODIFICADAS GENÉTICAMENTE, QUE SE REALIZARÁ EN LA INSTALACIÓN A/ES/15/I-05, DEL INSTITUTO DE AGROBIOTECNOLOGÍA (CSIC-GOBIERNO DE NAVARRA). NOTIFICACIÓN: A/ES/23/129

DESTINATARIO:

Sr. D. Alejandro Toledo Arana
Instituto de Agrobiotecnología/CSIC
Avenida Pamplona 123
31192 Mutilva
Navarra

VISTA la notificación A/ES/23/129, correspondiente a una actividad de utilización confinada de tipo 3 para trabajar con *Brucella spp.* modificadas genéticamente, que se realizará en la instalación A/ES/15/I-05, del Instituto de Agrobiotecnología (CSIC-Gobierno de Navarra). El objetivo de la actividad es la identificación de genes esenciales implicados en el tropismo y la multiplicación placentarias de cepas de *Brucella* con diferente virulencia utilizando la técnica de TnSeq (mutagénesis por transposición combinada con ultra-secuenciación) que requiere alta eficacia de transformación, con el fin de obtener librerías con el máximo número de mutantes posibles.

CONSIDERANDO que la normativa aplicable al presente expediente está contenida en la Ley 9/2003, de 25 de abril, por la que se establece el régimen jurídico de la utilización confinada, liberación voluntaria y comercialización de organismos modificados genéticamente y en el Real Decreto 178/2004, de 30 de enero, de desarrollo de dicha Ley (modificado por el Real Decreto 367/2010, de 26 de marzo y el Real Decreto 191/2013, de 15 de marzo).

CONSIDERANDO que la instalación A/ES/15/I-05 de tipo 3, en la que se va a llevar a cabo la actividad, ya fue autorizada con anterioridad por el Consejo Interministerial de organismos modificados genéticamente con fecha 12/06/2015.

CONSIDERANDO que este expediente ha sido sometido al procedimiento de información pública durante un plazo de 30 días (desde el 11/10/2023) en la página Web del Ministerio para la Transición Ecológica y el Reto Demográfico, no habiéndose recibido ningún comentario al respecto.

CONSIDERANDO que la Comisión Nacional de Bioseguridad ha estudiado esta notificación en la reunión 176ª, celebrada el 24/10/2023, y ha informado favorablemente el desarrollo de esta actividad en la instalación A/ES/15/I-05 de tipo 3, por considerar que las medidas de confinamiento son adecuadas para el desarrollo de actividades con ese nivel de riesgo.

UNA VEZ CONSULTADO el Consejo Interministerial de organismos modificados genéticamente previsto en la Ley 9/2003, que actúa como Autoridad Competente, resuelve **AUTORIZAR** el desarrollo de la actividad notificada, bajo las siguientes condiciones:





- Las medidas de confinamiento de la instalación son las adecuadas para actividades de utilización confinada de tipo 3. Si el notificador decide llevar a cabo cualquier nueva actividad de tipo 3, deberá presentar una solicitud a la autoridad competente.
- En el caso de actividades de riesgo superior (tipo 4) se deberá presentar una nueva solicitud de la instalación y de la actividad a desarrollar.
- **A petición de la CNB, se deben extremar las medidas de contención para evitar la potencial transmisión de microorganismos resistentes a antibióticos, ya que el plásmido que se va a utilizar en esta solicitud, [tet(M)], confiere resistencia a tetraciclinas en general (Grossman, 2016), y tanto la resistencia a tetraciclina como a gentamicina, afectaría a antibióticos que están recomendados en el tratamiento de las infecciones causadas por *Brucella spp*, de acuerdo con la OMS. Esto debe tenerse en cuenta en el futuro desarrollo de estos productos para ser autorizados como medicamentos.**
- Se deberán seguir las medidas de inactivación de residuos que figuran en la notificación, así como los protocolos de utilización de los organismos modificados genéticamente.
- Se comunicará a la Comisión Nacional de Bioseguridad y al Consejo Interministerial de organismos modificados genéticamente cualquier modificación en la información previamente presentada por el notificador durante el proceso de notificación previo a esta Resolución. Si la Comisión Nacional de Bioseguridad considera que dichas modificaciones no afectan a la evaluación de riesgo, se notificará esta circunstancia al interesado mediante oficio del Secretario del Consejo Interministerial de organismos modificados genéticamente. En caso contrario, dichas modificaciones deberán ser evaluadas de nuevo por la Comisión Nacional de Bioseguridad y, en su caso, autorizadas por el Consejo Interministerial de organismos modificados genéticamente.
- Se comunicará al Consejo Interministerial de organismos modificados genéticamente y a la Comisión Nacional de Bioseguridad cualquier incidencia o accidente que pudiera ocurrir con repercusiones para la salud humana o animal, o para el medio ambiente.

Contra esta Resolución, que pone fin a la vía administrativa, se podrá interponer potestativamente recurso de reposición ante este Consejo Interministerial de organismos modificados genéticamente en el plazo de un mes a contar desde el día siguiente al de su notificación y/o publicación, de conformidad con lo establecido en los artículos 123 y 124 de la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, o bien recurso contencioso-administrativo ante la sala de la Contencioso-Administrativo del Tribunal Superior de Justicia de Madrid, en el plazo de dos meses, a partir del día siguiente al de su notificación y/o publicación, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 10 de la ley 29/1998, de 13 de julio, reguladora de la Jurisdicción Contencioso-Administrativa, sin que puedan simultanearse ambas vías de impugnación.

Firmado electrónicamente por D. Fernando Miranda Sotillos,
Presidente del Consejo Interministerial de organismos modificados genéticamente

