

DIRECCION GENERAL DE CALIDAD Y EVALUACION AMBIENTAL

## EVALUACIÓN DE RIESGO DE LA LIBERACIÓN EN CAMPO DE PLANTAS DE PATATA MODIFICADA GENETICAMENTE (B/ES/05/23)

## Características de los ensayos:

El Instituto de Agrobiotecnología y Recursos Naturales, perteneciente a la Universidad Pública de Navarra, en colaboración con Consejo Superior de Investigaciones Científicas, presenta una solicitud para realizar un ensayo con una patata modificada genéticamente con niveles alterados de almidón. El inserto utilizado para la transformación incluye el gen de interés *SuSy* (gen completo de la sacarosa sintasa de la patata) y el gen de selección *nptII*, que confiere resistencia a la kanamicina. Como gen promotor se ha empleado el gen *CaMV35S* (promotor del virus del mosaico de la coliflor), y el gen *Nos* como gen terminador (gen de la nopalina sintasa de *Agrobacterium tumefaciens*).

El proyecto tiene como objetivos realizar:

- Un análisis del fenotipo de las plantas modificadas genéticamente.
- Muestreo de las hojas para realizar los análisis bioquímicos pertinentes: actividades enzimáticas, contenido de almidón y azúcares solubles.
- Evaluación del rendimiento de los tubérculos: peso, número y calibre de los mismos.
- Medida de la actividad fotosintética en condiciones de campo.

De esta manera se pretende comprobar que las patatas modificadas genéticamente, que sobreexpresan el gen endógeno de la sacarosa sintasa, difieren de sus parentales únicamente en los niveles endógenos de almidón. Este estudio pretende ahondar en el conocimiento de la ruta de la biosíntesis del almidón para la producción de biocombustibles y plásticos degradables.

El ensayo se realizará en la Finca Experimental que el Instituto Técnico de Gestión Agrícola tiene en la localidad Navarra de Sartaguda. La parcela del terreno donde se pretende realizar el experimento tiene una extensión de unos 100 m². La duración prevista del ensayo será de mayo a septiembre de 2006.

#### Identificación de riesgos potenciales:

#### a) Capacidad de transferencia del material genético:

El notificador informa que el ensayo se rodeará de cultivos no compatibles sexualmente con las plantas modificadas genéticamente, y se mantendrá una distancia mínima de **aislamiento de 100 m con otros campos de cultivo de patatas**. Además, la cosecha se hará de manera manual para evitar la dispersión de los tubérculos.



Por otra parte, puede excluirse el posible cruzamiento con especies silvestres, puesto que los parientes silvestres existentes en Europa pertenecientes al mismo género no son capaces de cruzarse con *S. tuberosum*.

## b) Inestabilidad genética y fenotípica:

El notificador comunica que durante más de dos años se han llevado a cabo diversos experimentos que han demostrado que la actividad enzimática y el fenotipo de las patatas modificadas genéticamente se mantienen estables tras varias generaciones.

## c) Caracterización molecular.

La Comisión Nacional de Bioseguridad considera necesario **mejorar la caracterización molecular** de la patata modificada genéticamente, por lo que se deberá repetir el análisis Southern.

#### d) Patogenicidad:

Ninguna de las secuencias implicadas en la modificación se considera patógena, el gen *Susy* proviene de la propia patata, por lo que en principio no se espera ningún efecto perjudicial para la salud humana o el medio ambiente.

Aunque inicialmente el objetivo final de esta experimentación es dar un uso industrial a las patatas modificadas genéticamente, desde la Comisión Nacional de Bioseguridad preocupa el posible desvío a alimentación humana o animal por lo que, dado que se trata de ensayos que van a durar dos años, se **considera conveniente la realización de estudios de alimentación** de cara a una posible futura comercialización, para asegurar que la sobreexpresión del gen *Susy* no presenta ningún riesgo para la salud humana o el medio ambiente.

# e) <u>Disminución de la eficacia de tratamientos médicos, veterinarios o de protección fitosanitaria, profilácticos o terapéuticos</u>:

En cuanto al **gen nptII** utilizado como marcador de selección que confiere resistencia a antibióticos aminoglucósidos, la Comisión Nacional de Bioseguridad quiere reiterar que aunque el Comité Científico de OGM de la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria (EFSA) lo clasifica dentro del grupo 1 (genes marcadores de resistencia a antibióticos que ya no muestran eficacia en medicina humana ni animal) se deben tener en cuenta los aspectos contemplados en la normativa vigente, y en concreto en la Directiva 2001/18/CE en su Artículo 4.



#### f) Capacidad de supervivencia, establecimiento y diseminación:

La introducción de las secuencias del inserto parece no afectar a la capacidad de supervivencia, establecimiento, diseminación o al modo o tasa de reproducción. Sin embargo se debe aprovechar estos ensayos para comprobar estas afirmaciones.

### g) <u>Efectos sobre otros organismos</u>:

Aunque no se esperan efectos negativos sobre el medio ambiente derivados del cultivo de estas patatas modificadas genéticamente, la Comisión Nacional de Bioseguridad recomienda que, como es habitual, se aprovechen estos ensayos para observar posibles efectos negativos sobre la biodiversidad en la zona y en las proximidades del ensayo, de cara a un futuro cultivo a escala comercial de esta patata objeto de esta notificación.

#### h) Control y tratamiento de residuos:

Dado que a la Comisión Nacional de Bioseguridad le preocupa el posible desvío de esta patata modificada genéticamente a la cadena alimentaria, se insiste en la necesidad de asegurar que tras la cosecha no queden restos de estos tubérculos en el suelo, así como que se lleve a cabo un control post-liberación de la zona, para asegurar que no aparecen rebrotes de las patatas modificadas genéticamente tras la finalización del ensayo.

La Comisión Nacional de Bioseguridad considera adecuadas las medidas propuestas por la empresa en lo referente al tratamiento de las plantas modificadas genéticamente y de los residuos una vez finalizados los ensayos.

<u>Conclusión</u>: Se considera que en el estado actual de conocimientos y con las medidas de uso propuestas, el ensayo propuesto no supone ningún riesgo significativo para la salud humana y/o el medio ambiente.

Una vez concluido el ensayo de campo de cada campaña se deberá remitir, tanto a la Comisión Nacional de Bioseguridad como a la autoridad competente de la Comunidad Foral de Navarra, el **informe de resultados** conforme al modelo que figura en el Anexo XI del Reglamento 178/2004, de 30 de enero, de desarrollo de la Ley 9/2003. La remisión de esta información será condición indispensable para la concesión de futuras autorizaciones de ensayos con organismos modificados genéticamente.

Madrid, a 21 de noviembre de 2005