



EVALUACIÓN DE RIESGO DE LA LIBERACIÓN AL MEDIO AMBIENTE DE UNA VACUNA MODIFICADA GENÉTICAMENTE (Notificación B/ES/12/39)

Título del ensayo:

“Estudio de fase 1/2a de aumento de la dosis de JX-594 (virus variolovacunal GM-CSF/TK desactivada) administrado en infusiones intravenosas múltiples seguidas por refuerzos intratumorales (IT) en monoterapia y combinado con irinotecán en pacientes con carcinoma colorrectal metastásico refractario”.

Características del ensayo:

La empresa Voisin Consulting presenta una solicitud para realizar un estudio en fase I/IIa en pacientes con carcinoma colorrectal metastásico refractario, para evaluar la dosis tolerada máxima, la seguridad y la eficacia de JX-594, en monoterapia o combinado con irinotecán.

El ensayo se va a llevar a cabo en el Hospital Clínico Universitario de Valencia (Valencia), el Hospital Virgen del Rocío (Sevilla) y en el Instituto Catalán de Oncología (Barcelona).

El producto JX-594 se administrará en infusión intravenosa (5 veces a intervalos semanales), seguido por hasta 3 refuerzos intratumorales administrados a discreción del investigador las semanas 9, 13 y/o 17. Está previsto que participen en el estudio un máximo de 54 pacientes, con un máximo de 24 pacientes en la parte de fase I de aumento de la dosis del estudio y 30 pacientes en la parte de fase IIa.

Todas las zonas en la que se manipule y se administre el JX-594 a los pacientes serán zonas de acceso restringido. Los pacientes permanecerán en una habitación individual durante 8 y 20 horas después de cada administración del OMG, asignándose un baño privado a cada paciente. Después del alta del paciente se limpiarán todas las superficies de la habitación y del baño con un desinfectante de grado hospitalario. El personal involucrado en la manipulación del JX-594, o de cualquier material potencialmente contaminado, deberá utilizar equipo protector (guantes impermeables, traje, mascarilla quirúrgica o funcional y gafas de seguridad con pantallas laterales). Los pacientes recibirán instrucciones cuando se vayan a su domicilio, para evitar una posible diseminación del OMG.

La dosis administrada es de 3×10^8 ufp o 1×10^9 ufp por infusión intravenosa y 1×10^9 ufp por inyección intratumoral. Cada paciente recibirá 8 inyecciones durante un período de 18 semanas.

El seguimiento de los efectos directos e indirectos del OMG en los pacientes se hará mediante las evaluaciones clínicas siguientes: exploraciones físicas, notificación de acontecimientos adversos y valoraciones del laboratorio clínico durante todo el estudio clínico para todos los pacientes.

Está previsto que el ensayo comience en julio de 2012 y dure hasta diciembre de 2013.



Características del OGM:

El OGM final es denominado JX-594. El organismo receptor es el virus variolovacunal (VV), cepa Wyeth. La ecología de este virus es desconocida, pero se piensa que no está presente de modo natural en el medio ambiente. Está clasificado como un agente biológico del grupo 2. El VV posee una historia larga de uso en el ser humano, ya que fue utilizado como vacuna para la erradicación de viruela, de modo que se dispone de mucha información de su comportamiento en el ser humano, incluida la identificación de las poblaciones que corren riesgo de desarrollar acontecimientos adversos raros.

La modificación genética incluye:

- Gen hGM-CSF, del ser humano, que estimula la respuesta inmunitaria anticancerosa, al sintetizar un factor estimulante de las colonias de granulocitos-macrófagos humanos.
- Gen lacZ, de *E.coli*, sintetiza la β -galactosidasa para proporcionar un marcador de replicación viral en el estudio histopatológico de las biopsias tisulares de los pacientes tratados.
- Inactivación del gen TK, lo que disminuye la virulencia del VV al restringir la replicación vírica de las células en proliferación. Además, se potencia el tropismo del virus hacia las células cancerosas frente a las células normales.

Identificación de riesgos potenciales:

1) Estabilidad genética:

El notificador informa que la expresión de la β -galactosidasa se puede utilizar para evaluar la estabilidad genética y la pureza del producto y para el estudio histopatológico de las biopsias. En dos lotes clínicos de JX-594 se han evaluado más de 500 placas para comprobar la expresión de la β -galactosidasa, y los resultados demuestran que la estabilidad genética es comparable entre ambos lotes.

2) Patogenicidad:

El VV posee una historia larga de uso en el ser humano, ya que fue utilizado como vacuna para la erradicación de viruela, de modo que se dispone de mucha información de su comportamiento en el ser humano, incluida la identificación de las poblaciones que corren el riesgo de desarrollar acontecimientos adversos raros.

Las características propagativas y replicativas del VV han sido atenuadas en el producto JX-594 mediante la modificación genética anteriormente descrita, por lo que se considera que se ha reducido su patogenicidad.

En los estudios no clínicos (en ratones y conejos) y clínicos (en más de 90 pacientes con cáncer en estadio avanzado) llevados a cabo con el JX-594 hasta el momento, se ha demostrado un perfil de seguridad aceptable. El efecto más notable observado en la experiencia no clínica fue la persistencia



del OMG en los testículos del conejo durante 3 semanas. Hasta la fecha, cinco sujetos incluidos en los estudios clínicos con JX-594 han desarrollado pequeñas pústulas cutáneas que más tarde se confirmaron relacionadas con el JX-594.

3) Capacidad de supervivencia, establecimiento y diseminación:

La probabilidad de que el OMG JX-594 se vuelva persistente e invasor en hábitat naturales es muy baja por los motivos siguientes:

- Debido a la inactivación del gen TK, el JX-594 se replica preferentemente en células que se dividen activamente. En consecuencia, se espera que el virus JX-594 se propague principalmente en células cancerosas. JX-594 podría devolver su genoma a la estructura de su virus progenitor eliminando el casete de expresión insertado en el gen TK. Los estudios actuales de estabilidad genética de JX-594 no han detectado virus revertidos espontáneamente de JX-594.
- El JX-594 se mantiene exclusivamente en el citoplasma de las células infectadas, lo que elimina el riesgo de integración del ADN viral en el genoma del huésped.
- Durante el ensayo se adoptarán las medidas pertinentes en este estudio clínico para minimizar la diseminación y transmisión involuntaria.
- No se han planteado dudas sobre la contaminación ambiental durante la campaña de vacunación antivariólica, durante la cual cientos de millones de personas recibieron el virus natural no atenuado (es decir, el virus origen de JX-594).

En ninguno de los estudios no clínicos (en ratones y conejos) y clínicos (en más de 90 pacientes con cáncer en estadio avanzado) realizados con el OMG hasta la fecha, se ha descrito transmisión secundaria y diseminación hacia el entorno.

Las características de replicación y propagación del virus original se han atenuado en JX-594 mediante la alteración del gen de la timidina quinasa, lo que hace que el microorganismo modificado sea muy dependiente de células en división rápida, como las células cancerosas. Por lo tanto, JX-594 debería tener menor capacidad de competición y de invasión que el virus original.

En el hombre el JX-594 podría diseminarse desde los líquidos biológicos, el lugar de inyección y las pústulas de vacuna. La presencia de JX-594 se ha vigilado en sangre, orina y frotis faríngeos en seres humanos. El virus recombinante se detectó en los frotis faríngeos después de la administración intravenosa y en sangre después de la administración intravenosa o intratumoral hasta 2 y 3 semanas, respectivamente. Asimismo, se identificó el JX-594 en los exudados de las pústulas que los pacientes que las desarrollaron después de la administración intravenosa de JX-594. El lugar de la inyección (la piel a través de la cual se administrará el JX-594), así como las úlceras cutáneas y pústulas o erupciones acneiformes, se cubrirá con un vendaje completo durante 7 días después del tratamiento o hasta la resolución de cualquier ulceración, lesión de viruela o erupción cutáneas relacionadas con el JX-594, si este periodo es más largo.

Durante el ensayo se analizará la siembra del JX-594 en frotis faríngeos y orina en pacientes tratados con JX-594. Se evaluará la siembra de JX-594 en distintos puntos temporales en el estudio clínico propuesto mediante formación de placas y PCR cuantitativa.



4) Efectos sobre la salud humana, otros organismos no diana y el medio ambiente:

La seguridad del ensayo se evaluará mediante el seguimiento de los posibles efectos directos e indirectos del OMG en los pacientes. Se llevarán a cabo evaluaciones clínicas de todos los pacientes durante el estudio (exploraciones físicas, notificación de acontecimientos adversos y valoraciones del laboratorio).

No es de esperar que el JX-594 interaccione con organismos no diana, debido a las condiciones de liberación propuestas.

El OMG quedará confinado al centro hospitalario, concretamente al quirófano, la farmacia del hospital, el laboratorio de análisis clínico y la zona de autoclave e incineración. En el caso improbable de la administración involuntaria a organismos no diana, la diseminación posterior es improbable ya que sólo se han dado casos raros de transmisión secundaria durante la campaña de vacunación de la viruela con el virus variolovacunal natural (siendo la patogenicidad del virus JX-594 menor).

5) Control y tratamiento de residuos.

Todo el material específico del estudio clínico será desechado después de su uso, y será autoclavado, incinerado o tratado con una solución de hipoclorito sódico por el personal que tenga la formación adecuada para desechar un residuo biopeligroso.

El material no específico del estudio clínico será esterilizado o limpiado con un desinfectante activo (como puede ser una solución de lejía al 10% o cualquier otro desinfectante activo) seguido por la aplicación de alcohol isopropílico al 70% antes de utilizarlo para otros fines.

Después del alta del paciente a su domicilio, la habitación (superficies y suelo) y el baño del hospital se limpiarán de la forma habitual con una solución basada en un desinfectante de grado hospitalario.

Los vertidos de líquidos potencialmente contaminados con el OMG se manipularán de acuerdo a los procedimientos normalizados del centro para manipulación de vertidos de material potencialmente infeccioso.

Cuando se vayan a su domicilio, los pacientes tendrán instrucciones para limpiar todas las superficies que entren en contacto con sus líquidos corporales utilizando lejía. La ropa, toallas y ropa de cama se lavarán utilizando el programa de agua caliente con detergente y se secarán con aire caliente. Se recomendará a los pacientes que se laven las manos con frecuencia, que eviten el contacto directo con la saliva, compartir fomites y el contacto con sujetos inmunodeprimidos en los 14 días siguientes al tratamiento con JX-594 como precaución. Se recomendará el uso de mascarillas faciales o quirúrgicas en presencia de tos o estornudos durante este período de tiempo. Asimismo, se pedirá a los pacientes que se abstengan de mantener relaciones sexuales durante 7 días como mínimo después de cada inyección, y que utilicen métodos de barrera durante el periodo de tratamiento y durante al menos 6 semanas después del último tratamiento con JX-594.



En el caso de que se produzca cualquier incidencia o accidente se deberá informar de manera inmediata a la Comisión Nacional de Bioseguridad.

CONCLUSIÓN: Se considera que en el estado actual de conocimientos y con las medidas de uso propuestas, los ensayos no suponen un riesgo significativo para la salud humana, la salud animal y/o el medio ambiente.

Una vez concluidos estos ensayos se remitirá un **informe de resultados** de los mismos a la Comisión Nacional de Bioseguridad. En dicho informe se deberá incluir información sobre las posibles incidencias, si las hubiera. La remisión de esta información será condición indispensable para la concesión de futuras autorizaciones de ensayos con organismos modificados genéticamente.

Madrid, a 31 de mayo de 2012