



FECHA: 06/11/17

ASUNTO:

RESOLUCIÓN SOBRE LA SOLICITUD DE AUTORIZACIÓN DE UNA ACTIVIDAD DE UTILIZACIÓN CONFINADA DE TIPO 2, DEL INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA (IBIS), PARA TRABAJAR CON *ACINETOBACTER BAUMANNII* Y *MUS MUSCULUS* MODIFICADOS GENÉTICAMENTE: **NOTIFICACIÓN A/ES/17/63.**

DESTINATARIO:

D. José Cañón Campos
Instituto de Biomedicina de Sevilla (IBiS)
Dirección postal: Campus Hospital Universitario Virgen del Rocío.
Avda. Manuel Siurot, s/n.
41013 Sevilla.

VISTA la notificación A/ES/17/63, relativa a una actividad de utilización confinada de tipo 2 para trabajar con *Acinetobacter baumannii*, *Mus musculus* y lentivirus modificados genéticamente, en las instalaciones de tipo 2 previamente autorizadas, A/ES/17/I-08 y A/ES/17/I-20, Instituto de Biomedicina de Sevilla (IBiS).

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 las instalaciones de tipo 2 en las que se van a llevar a cabo la actividad, ya fueron autorizadas con anterioridad mediante la resolución con fecha 30/10/2015 de la notificación A/ES/17/I-08 y 9/06/2017 de la notificación A/ES/17/I-20.

CONSIDERANDO que la Comisión Nacional de Bioseguridad estudió esta notificación en las reunión celebrada el día 10/10/2017, ha informado que, en el estado actual de conocimiento y en las condiciones de uso previstas la actividad propuesta es considerada de tipo 2 y podrá llevarse a cabo en las instalaciones previamente notificadas y autorizadas (A/ES/17/I-08 y A/ES/17/I-20) al reunir las condiciones adecuadas de confinamiento y seguridad biológica, para proteger la salud humana y el medio ambiente.

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

- Las medidas de confinamiento de la instalación son las adecuadas para actividades de utilización confinada de tipo 2. Si el notificador decide llevar a cabo cualquier nueva actividad de tipo 2 deberá comunicarlo a la autoridad competente. En el caso de actividades de riesgo superior



(tipos 3 y 4) se deberá presentar una nueva notificación de la instalación y de la actividad a desarrollar.

- 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.
- No obstante, la Comisión Nacional de Bioseguridad recomienda que los residuos sólidos obtenidos de esta actividad, una vez autoclavados y depositados en los contenedores herméticamente cerrados, sean recogidos por un Gestor de Residuos Externo autorizado.
- Se comunicará 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, en el plazo de un mes, a contar desde el día siguiente al de su notificación, de conformidad con lo establecido en los artículos 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 lo Contencioso-Administrativo del Tribunal Superior de Justicia de Madrid, en el plazo de dos meses, a partir del día siguiente al de su notificación, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 11.1.a) de la Ley 29/1998, de 13 de julio, reguladora de la Jurisdicción Contencioso-Administrativa. Dicho recurso no podrá ser interpuesto hasta que el anterior recurso potestativo de reposición sea resuelto expresamente o se haya producido la desestimación presunta.



Fdo: Carlos Cabanas Godino
Presidente del Consejo Interministerial
de Organismos Modificados Genéticamente