



ASUNTO:

RESOLUCIÓN SOBRE LA SOLICITUD DE AUTORIZACIÓN DE UNA ACTIVIDAD DE UTILIZACIÓN CONFINADA DE TIPO 3 PARA TRABAJAR CON EL VIRUS DE LA PESTE PORCINA AFRICANA MODIFICADO GENÉTICAMENTE (PROTOTIPO VACUNAL BA71ΔCD2ΔUK), EN LA INSTALACIÓN PREVIAMENTE AUTORIZADA A/ES/16/I-06, DEL INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN Y TECNOLOGÍA AGROALIMENTARIAS (IRTA-CRESA).
NOTIFICACIÓN: A/ES/22/82

DESTINATARIO:

Sr. Don Xavier Abad Morrejon de Giron
Instituto de Investigación y Tecnología Agroalimentarias
IRTA-CReSA
Torre Marimon, Crt C-59 km 12,1
08140, Caldes de Montbui

VISTA la notificación A/ES/22/82, relativa a una actividad de utilización confinada de tipo 3 para trabajar con el virus de la peste porcina africana modificado genéticamente (prototipo vacunal BA71ΔCD2ΔUK), en la instalación previamente autorizada A/ES/16/I-06, del Instituto de Investigación y Tecnología Agroalimentarias (IRTA-CReSA). El objetivo de la actividad es el desarrollo de una vacuna eficaz contra el virus de la peste porcina africana (VPPA). Se planea realizar un experimento en el que se inocularán intranasalmente cerdos domésticos con 10^6 PFU del prototipo vacunal BA71ΔCD2ΔUK. A partir de la inoculación se registrará diariamente la sintomatología de los animales y se obtendrán muestras de diversos tejidos para valorar la respuesta inmune generada y evaluar la protección conferida siguiendo protocolos establecidos en el laboratorio.

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.

CONSIDERANDO que la instalación A/ES/16/I-06 de tipo 3 en la que se va a llevar a cabo la actividad, ya fue autorizada con anterioridad por el Consejo Interministerial de OMG, mediante resolución con fecha 10/05/2016.

CONSIDERANDO que la Comisión Nacional de Bioseguridad ha estudiado esta notificación en la reunión 167^a, celebrada el 21/09/2022, y ha informado favorablemente el desarrollo de esta actividad en la instalación A/ES/16/I-06 de tipo 3, por considerar que las medidas de confinamiento son adecuadas para el desarrollo de actividades con ese nivel de riesgo.

CONSIDERANDO que esta notificación ha sido sometida al procedimiento de información pública durante el plazo de 30 días (desde el 08/09/2022) en la página Web del Ministerio para la Transición Ecológica y el Reto Demográfico, no habiéndose recibido ningún comentario al respecto.





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 solicitar la correspondiente autorización a la autoridad competente.
- En el caso de actividades de tipo 4 se deberá presentar otra solicitud para la instalación y la actividad.
- 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 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 OMG. 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 OMG
- 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 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 OMG.

