



## **RESOLUCIÓ**

**De 09 de novembre de 2010, per la qual s'autoritza una instal·lació per la realització d'activitats confinades amb organismes genèticament modificats.**

L'empresa Laboratorios ESTEVE, S.A, amb domicili social a l'avinguda Mare de Déu de Montserrat 221, 08041 Barcelona, i amb NIF: A-08037236, ha presentat el projecte d'una instal·lació per a realitzar activitats confinades.

La instal·lació consta d'un estabulari vuit sales de confinament per ratolins, vestuari, dutxa, magatzem i zona de neteja de material amb equipament i, diverses sales d'experimentació repartides en diferents edificis. Les mesures de confinament de les instal·lacions es classifiquen com de tipus 1.

A les instal·lacions es realitzaran activitats confinades de cria i manteniment de ratolins genèticament modificats de tipus 1.

La notificació és A/ES/10/I-06.

D'acord amb l'article 4 del Decret 152/2003 de la Generalitat de Catalunya, de 23 de juny i la Llei 9/2003, de 25 d'abril i, considerant l'informe favorable de la reunió 82<sup>a</sup> de la Comissió Nacional de Bioseguretat a 9 de juliol de 2010, i l'informe favorable de la reunió 33<sup>a</sup> de la Comissió Catalana de Bioseguretat el 21 de setembre de 2010.

## **RESOLC**

### **Article 1**

Autoritzar a l'empresa Laboratorios ESTEVE, S.A, per dur a terme activitats amb Organismes Genèticament Modificats a les seves instal·lacions, identificades com a A/ES/10/I-06 i de nivell de confinament de tipus 1, d'acord amb la proposta presentada i ajustant-se a les especificacions que s'annexen a la present Resolució.

### **Article 2**

Qualsevol nova instal·lació no especificada a la sol·licitud presentada i identificada com A/ES/10/I-06 en la que es vulgui realitzar qualsevol tipus d'activitat amb organismes genèticament modificats, haurà de ser degudament comunicada a l'autoritat competent i autoritzada per la mateixa.



### **Article 3**

Aquesta autorització té una vigència màxima de cinc anys, a comptar des del dia següent a la seva signatura i serà revocada immediatament en cas d'incompliment de les condicions estipulades a la Llei 9/2003, de 25 d'abril, a la notificació A/ES/10/I-06, que identifica la instal·lació per ser utilitzada amb organismes genèticament modificats, i a l'annex de la present Resolució.

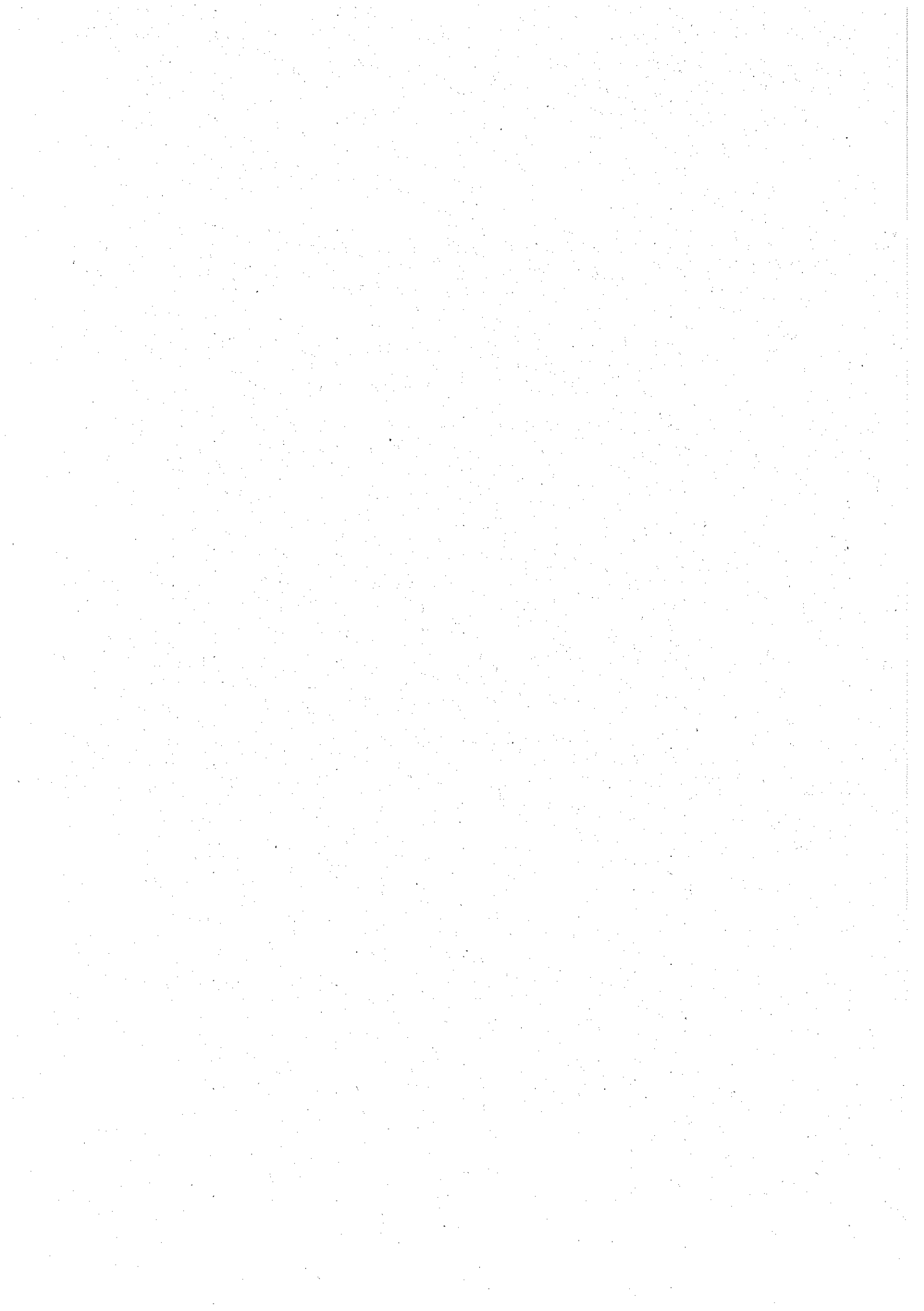
Rosa Maria Cubel Muñoz  
Directora General d'Agricultura i Ramaderia

Barcelona, 09 de novembre de 2010

**ESPECIFICACIONS ANNEXES A LA RESOLUCIÓ DE 09 DE NOVEMBRE DE 2010 PER LA QUE S'AUTORITZA A L'EMPRESA LABORATORIOS ESTEVE, S.A., LA UTILITZACIÓ D'INSTAL·LACIONS PER A REALITZAR ACTIVITATS CONFINADES AMB ORGANISMES GENÈTICAMENT MODIFICATS. (Notificació A/ES/10/I-06)**

1. L'empresa Laboratorios ESTEVE, S.A., ha de comunicar a la Comissió Catalana de Bioseguretat, de forma immediata, qualsevol incidència significativa que afecti al procés descrit en la notificació i a l'annex de la present Resolució.
2. A les operacions de transport i manipulació dels organismes genèticament modificats, i a la gestió dels residus generats per la manipulació d'aquests es prendran les mesures oportunes per evitar la disseminació incontrolada de materials.
3. En cas d'emergència, l'empresa Laboratorios ESTEVE, S.A., ha d'aplicar els plans d'emergència descrits en la notificació.
4. L'empresa Laboratorios ESTEVE, S.A., mantindrà actualitzat, i a disposició dels serveis oficials de control, documentació on s'hi reflectiran totes les activitats realitzades i les incidències del procés i mètode de treball utilitzat.
5. Abans de que transcorrin 30 dies des de la finalització del període de vigència de la present autorització, l'empresa Laboratorios ESTEVE, S.A., presentarà un informe final que haurà d'incloure els resultats de les activitats realitzades i les incidències ocorregudes durant el període de vigència de l'autorització.
6. En cas de sol·licitud de pròrroga de l'autorització, aquesta es concedirà per períodes no superiors als cinc anys i estarà condicionada a la presentació del corresponent informe final.

Barcelona, 09 de novembre de 2010



**RESOLUCIÓN**

**De 09 de noviembre de 2010; por la que se autoriza una instalación para la realización de actividades confinadas con organismos modificados genéticamente.**

La empresa Laboratorios del Dr. ESTEVE, S.A., con domicilio social en la avenida Mare de Déu de Montserrat 221, 08041 Barcelona, y con NIF: A-08037236, ha presentado el proyecto de una instalación para realizar actividades confinadas con organismos modificados genéticamente.

La instalación consta de un animalario con ocho salas de confinamiento para ratones, vestuario, ducha, almacén y zona de limpieza de material con equipamiento y, diversas salas de experimentación repartidas en distintos edificios. Las medidas de confinamiento de las instalaciones se clasifican como tipo 1.

En las instalaciones se realizarán actividades confinadas de cría y mantenimiento de ratones modificados genéticamente de tipo 1.

La notificación es A/ES/10/I-06.

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto 152/2003 de la Generalitat de Catalunya, de 23 de junio y la Ley 9/2003, de 25 de abril y, considerando el informe favorable de la reunión 82<sup>a</sup> de la Comisión Nacional de Bioseguridad de 9 de julio de 2010, y el informe favorable de la reunión 33<sup>a</sup> de la Comisión Catalana de Bioseguridad el 21 de septiembre de 2010.

**RESUELVO**

**Artículo 1**

Autorizar a la empresa Laboratorios del Dr. ESTEVE, S.A., para la realización de actividades confinadas con organismos modificados genéticamente en las instalaciones identificadas como A/ES/10/I-06 y de nivel de confinamiento tipo 1, de acuerdo con la propuesta presentada y ajustándose a las especificaciones que se anexan a la presente Resolución.

**Artículo 2**

Cualquier nueva instalación no contemplada en la solicitud presentada e identificada como A/ES/10/I-06 en la cual se pretenda realizar cualquier tipo de actividad con organismos modificados genéticamente, deberá ser debidamente comunicada a la autoridad competente y autorizada por la misma.



Generalitat de Catalunya  
Departament d'Agricultura,  
Alimentació i Acció Rural  
Direcció General d'Agricultura,  
i Ramaderia

Traducción del Original en Lengua Catalana

**Artículo 3**

Esta autorización tiene una duración máxima de cinco años, a contar desde el día siguiente de su firma y será inmediatamente revocada en caso de incumplimiento de las condiciones estipuladas en la Ley 9/2003, de 25 de abril, en la notificación A/ES/10/I-06, que identifica la instalación para ser utilizada con organismos modificados genéticamente y en el anexo de la presente Resolución.

Rosa María Cubel Muñoz  
Directora General

Barcelona, 09 de noviembre de 2010

**ESPECIFICACIONES ANEXAS A LA RESOLUCIÓN DE 09 DE NOVIEMBRE DE 2010 POR  
LA QUE SE AUTORIZA A LA EMPRESA LABORATORIOS DEL DR. ESTEVE, S.A., LA  
UTILIZACIÓN DE INSTALACIONES PARA REALIZAR ACTIVIDADES CON  
ORGANISMOS MODIFICADOS GENÉTICAMENTE. (Notificación A/ES/10/I-06)**

1. La empresa Laboratorios del Dr. ESTEVE, S.A., debe comunicar a la Comisión Catalana de Bioseguridad, de forma inmediata, cualquier incidencia significativa que afecte al proceso descrito en la notificación y en el anexo de la presente Resolución.
2. En las operaciones de transporte y manipulación de los organismos modificados genéticamente y de gestión de los residuos generados por la manipulación de estos, se tomarán las medidas oportunas para evitar la diseminación incontrolada del material.
3. En caso de emergencia, la empresa Laboratorios del Dr. ESTEVE, S.A., debe aplicar los planes de emergencia descritos en la notificación.
4. La empresa Laboratorios del Dr. ESTEVE, S.A., mantendrá actualizada y a disposición de los servicios oficiales de control, documentación donde se reflejen todas las actividades realizadas y las incidencias del proceso y método de trabajo utilizado.
5. Antes que transcurran 30 días desde la finalización del periodo de vigencia de la presente autorización, la empresa Laboratorios del Dr. ESTEVE, S.A., presentará un informe final que deberá incluir los resultados de las actividades realizadas y las incidencias ocurridas durante el periodo de vigencia de la autorización.
6. En caso de solicitud de prórroga de las actividades, esta se concederá por periodos no superiores a los cinco años y estará condicionada a la presentación del correspondiente informe final.

Barcelona, 09 de noviembre de 2010

