



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.

El Consorci Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona, amb domicili social al carrer Doctor Aiguader 88, 08003 Barcelona, i amb NIF: Q-0801357 E, ha presentat el projecte d'una instal·lació per a realitzar activitats confinades.

La instal·lació consta d'un estabulari amb les zones diferenciades d'administració i despatxos, zona de barrera i transgènesi, zona experimental, zona de quarantena, zona d'animals aquàtics, magatzem i zona de neteja, les quals contenen diverses sales, laboratoris, vestuaris i equipaments segons la descripció de la notificació. 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 d'animals genèticament modificats de tipus 1.

La notificació és A/ES/10/I-07.

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^a de la Comissió Nacional de Bioseguretat a 9 de juliol de 2010, i l'informe favorable de la reunió 33^a de la Comissió Catalana de Bioseguretat el 21 de setembre de 2010.

RESOLC

Article 1

Autoritzar al Consorci Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona, per dur a terme activitats amb Organismes Genèticament Modificats a les seves instal·lacions, identificades com a A/ES/10/I-07 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-07 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.



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

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-07, 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 AL CONSORCI PARC DE RECERCA BIOMÈDICA DE BARCELONA, LA UTILITZACIÓ D'INSTAL·LACIONS PER A REALITZAR ACTIVITATS CONFINADES AMB ORGANISMES GENÈTICAMENT MODIFICATS. (Notificació A/ES/10/I-07)

1. El Consorci Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona, 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, el Consorci Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona, ha d'aplicar els plans d'emergència descrits en la notificació.
4. El Consorci Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona, 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, el Consorci Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona, 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.

El Consorcio Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona, con domicilio social en la calle Doctor Aiguader 88, 08003 Barcelona, y con NIF: Q-0801357 E, ha presentado el proyecto de una instalación para realizar actividades confinadas con organismos modificados genéticamente.

La instalación consta de un animalario con las zonas diferenciadas de administración y despachos, zona de barrera y transgénesis, zona experimental, zona de cuarentena, zona de animales acuáticos, almacén y zona de limpieza, las cuales contienen diversas salas, laboratorios, vestuarios y equipamientos según la descripción de la notificación. Las medidas de confinamiento de las instalaciones se clasifican como tipo 1.

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

La notificación es A/ES/10/I-07.

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 82ª de la Comisión Nacional de Bioseguridad de 9 de julio de 2010, y el informe favorable de la reunión 33ª de la Comisión Catalana de Bioseguridad el 21 de septiembre de 2010.

RESUELVO

Artículo 1

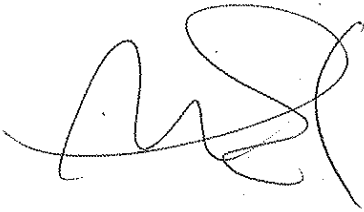
Autorizar al Consorcio Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona, para la realización de actividades confinadas con organismos modificados genéticamente en las instalaciones identificadas como A/ES/10/I-07 y de nivel de confinamiento tipo 1, de acuerdo con la propuesta presentada y ajustándose a las especificaciones 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-07 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.

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-07, que identifica la instalación para ser utilizada con organismos modificados genéticamente y en el anejo de la presente Resolución.



Rosa Maria 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 AL CONSORCIO PARC DE RECERCA BIOMÈDICA DE BARCELONA, LA UTILIZACIÓN DE INSTALACIONES PARA REALIZAR ACTIVIDADES CON ORGANISMOS MODIFICADOS GENÉTICAMENTE. (Notificación A/ES/10/I-07)

1. El Consorcio Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona, 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 anejo 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, el Consorcio Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona, debe aplicar los planes de emergencia descritos en la notificación.
4. El Consorcio Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona, mantendrá actualizada y a disposición de los servicios oficiales de control, documentación dónde 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, el Consorcio Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona, 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

