



Sr. Joaquim Salvi Mas  
Rector  
Universitat de Girona  
Pl. St. Domènec 9  
17004 Girona

Senyor,

En relació amb la vostra comunicació per a la utilització confinada d'organismes modificats genèticament (Tipus 1) que vàreu presentar en el Departament d'Agricultura, Ramaderia, Pesca i Alimentació (DARP) en data 24 de gener de 2018, a l'empara del Decret 62/2015, de 28 d'abril, pel qual s'estableixen mesures per a l'exercici de les competències de la Generalitat de Catalunya en matèria dels organismes modificats genèticament, us comuniquem que ha estat avaluada per la Comissió Catalana de Bioseguretat (CCBS), òrgan competent català en matèria d'OMG.

En aquest sentit, us trasladem la informació de l'expedient que identifica la comunicació així com les conclusions de l'avaluació de risc realitzada:

### Identificació de l'expedient

Expedient iniciat per la Universitat de Girona per treballar amb OMG a l'àrea de Microbiologia.

1. **A/ES/18/I-05**: Número de notificació que identifica les instal·lacions comunicades per treballar amb organismes modificats genèticament de tipus 1.
2. **A/ES/18/11**: Número de notificació que identifica el conjunt d'activitats de tipus 1 a realitzar en la instal·lació comunicada.

### Fonaments de dret

1. Llei 39/2015, de 1 d'octubre, del procediment administratiu comú de les Administracions Públiques.
2. Llei 26/2010, de 3 d'agost, de règim jurídic i de procediment de les administracions públiques de Catalunya.
3. Llei 9/2003, de 25 d'abril, per la qual s'estableix el règim jurídic de la utilització confinada, alliberament voluntari i comercialització d'organismes modificats genèticament.
4. Decret 62/2015, de 28 d'abril, pel qual s'estableixen mesures per a l'exercici de les competències de la Generalitat de Catalunya en matèria dels organismes modificats genèticament.

### **Inscripció al Registre Oficial d'OMG de Catalunya (ROMGCAT)**

Inscripció ROMGCAT: 24 de gener de 2018

Data d'autorització: 24 de gener de 2018

Termini d'autorització: Indefinida

Des d'aquesta data tenen autorització vigent i es pot treballar amb els OMG comunicats tal com es descriu a les notificacions.

### **Avaluació de Risc de la Comissió Nacional de Bioseguretat (CNB)**

L'expedient s'ha revisat a la reunió 134 de la CNB. Durant la revisió s'ha sol·licitat informació addicional i s'han fet requeriments de millores a les instal·lacions. Els notificadors van donar resposta el 16 de novembre de 2018.

En data 23 de gener de 2019 s'avalua l'expedient en la 138ª reunió de la CNB que informa favorablement el desenvolupament d'aquestes activitats en la instal·lació proposada per considerar que les mesures de confinament són adequades.

### **Avaluació de la Comissió Tècnica d'Organismes Modificats Genèticament (CTOMG)**

En data 05 de febrer de 2019 s'avalua l'expedient en la reunió 08 de la CTOMG que considera que la informació presentada pels notificadors és adequada i eleva proposta de conformitat a la CCBS sense recomanacions addicionals de l'avaluació del risc.

### **Avaluació de la Comissió Catalana de Bioseguretat (CCBS)**

1. En data 19 de febrer de 2019, s'avalua l'expedient a la reunió 08 de la CCBS.
2. La CCBS conclou que està conforme amb l'ús d'instal·lacions d'utilització confinada de tipus 1 per treballar amb organismes modificats genèticament de risc nul o insignificant (tipus 1) d'acord amb la comunicació presentada i sense recomanacions addicionals de l'avaluació del risc.
3. La CCBS acorda el tancament i l'arxiu de l'expedient.

A més a més, us recordem que:

1. En cas de voler utilitzar instal·lacions diferents a les comunicades prèviament amb cap altra comunicació o sol·licitud, serà necessari presentar la corresponent comunicació o sol·licitud d'autorització, segons correspongui, amb la documentació necessària a l'administració.
2. El centre ha de mantenir actualitzat i a disposició dels serveis oficials de control un registre intern on s'hi reflectiran totes les activitats de tipus 1 realitzades i les incidències que es produeixin.
3. En cas d'iniciar qualsevol nova activitat de risc tipus 1 en instal·lacions de tipus 1 ja inscrites, no serà necessari presentar cap nova comunicació a l'administració però sí caldrà indicar-ho a un registre intern de l'empresa, tal i com indica la normativa vigent en la matèria.



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

4. En cap cas es podran realitzar activitats superiors a risc tipus 1 en les instal·lacions inscrites com a tipus 1.
5. El centre ha de mantenir actualitzada i a disposició dels serveis oficials de control els registres i la documentació relacionada amb aquesta comunicació.
6. El centre ha d'informar a la CCBS de qualsevol incidència significativa o accident relacionat amb les activitats amb organismes modificats genèticament que es realitzin a les instal·lacions comunicades.
7. El centre ha de comunicar a la CCBS qualsevol modificació significativa que afecti a la informació descrita en la comunicació, especialment si afecta a l'avaluació del risc original.
8. El centre ha de comunicar a la CCBS la baixa del Registre d'OMG d'aquelles instal·lacions autoritzades en les quals es deixi de treballar amb OMG i/o d'aquelles activitats que es deixin de realitzar.

Per a més informació al respecte de les activitats amb OMG, del Registre d'OMG de Catalunya i els diferents tràmits relacionats, es poden adreçar a l'apartat d'OMG de la web de la Generalitat de Catalunya: [agricultura.gencat.cat/omg](http://agricultura.gencat.cat/omg)

Per qualsevol consulta o aclariment respecte dels organismes modificats genèticament poden adreçar-se al següent correu electrònic: [omg.daam@gencat.cat](mailto:omg.daam@gencat.cat)

Cordialment,

La directora general d'Agricultura i Ramaderia i  
presidenta de la Comissió Catalana de Bioseguretat



Elisenda Guillaumes Cullell

Barcelona, 22 de febrer de 2019

