



**NOTIFICACIÓN SOBRE ACTIVIDADES DE UTILIZACIÓN CONFINADA DE  
ORGANISMOS MODIFICADOS GENÉTICAMENTE**

<b>Nº de Registro:</b>	<b>Nº de Notificación:</b>
------------------------	----------------------------

**Parte para INFORMACIÓN PÚBLICA**

**I. INFORMACIÓN GENERAL**

1) Responsables de la actividad

a) Entidad

Nombre: UNIVERSIDAD DE NAVARRA

Dirección postal: Campus Universitario s/n, Pamplona (Navarra)

b) Representante legal de la entidad

Nombre y apellidos: Isidro Abad Gosálbez

NIF: 21389358W

Cargo: Gerente

Tel: 948425600

Fax: 948425619

Correo electrónico: [iabad@unav.es](mailto:iabad@unav.es)

c) Responsable científico de la actividad

Nombre y apellidos: Maite Iriarte Cilveti

NIF: 15852206P

Cargo: Profesor Titular Microbiología: Universidad de Navarra

Tel: 948425600

Fax: 948425619

Correo electrónico: [miriart@unav.es](mailto:miriart@unav.es)

Nombre y apellidos: Raquel Conde-Alvarez

NIF: 44615617-X

Cargo: Profesor Contratado Doctor Microbiología: Universidad de Navarra

Tel: 948425600

Fax: 948425619

Correo electrónico: [rconde@unav.es](mailto:rconde@unav.es)



d) Responsable de bioseguridad de la instalación donde se realizará la actividad

Nombre y apellidos: Rafael Aldabe Arregui  
NIF: 34087527D  
Cargo: Responsable bioseguridad Laboratorio P3 CIMA  
Tel: 948194700  
Fax: 948194718  
Correo electrónico: raldabe@unav.es

e) Indicar cuál de los anteriores actuará como persona de contacto

Nombre y apellidos: Maite Iriarte Cilveti  
NIF: 15852206P  
Cargo: Profesor Titular Microbiología: Universidad de Navarra  
Tel: 948425600  
Fax: 948425619  
Correo electrónico: [miriart@unav.es](mailto:miriart@unav.es)

- 2) Debe señalarse si para la ejecución de esta actividad se recibe financiación del Plan Estatal de Investigación Científica y Técnica y de Innovación. Esta información es necesaria para determinar si la actividad se encuentra dentro del supuesto del artículo 3.2.b) de la Ley 9/2003 y, por lo tanto, la competencia recae en la Administración General del Estado.

SI    X                       NO   

**Financiación: AGL2014-58795-C4-1-R. Ministerio de Economía y Competitividad**

- 3) Instalación donde se va a desarrollar la actividad de utilización confinada (cumplimente si previamente ha sido comunicada/autorizada para este tipo de actividades; en caso contrario, cumplimente el Formulario Parte B).

a) Fecha de comunicación / autorización de la instalación:

24 junio 2011

b) Número de referencia del expediente:

[A/ES/05/I-09](#)

## II. **DESCRIPCIÓN DE LA ACTIVIDAD:**

1) Finalidad de la actividad:

[Obtención de vacunas marcadas frente a la brucelosis que permitan diferenciar los animales vacunados de los que se han infectado de forma natural](#)

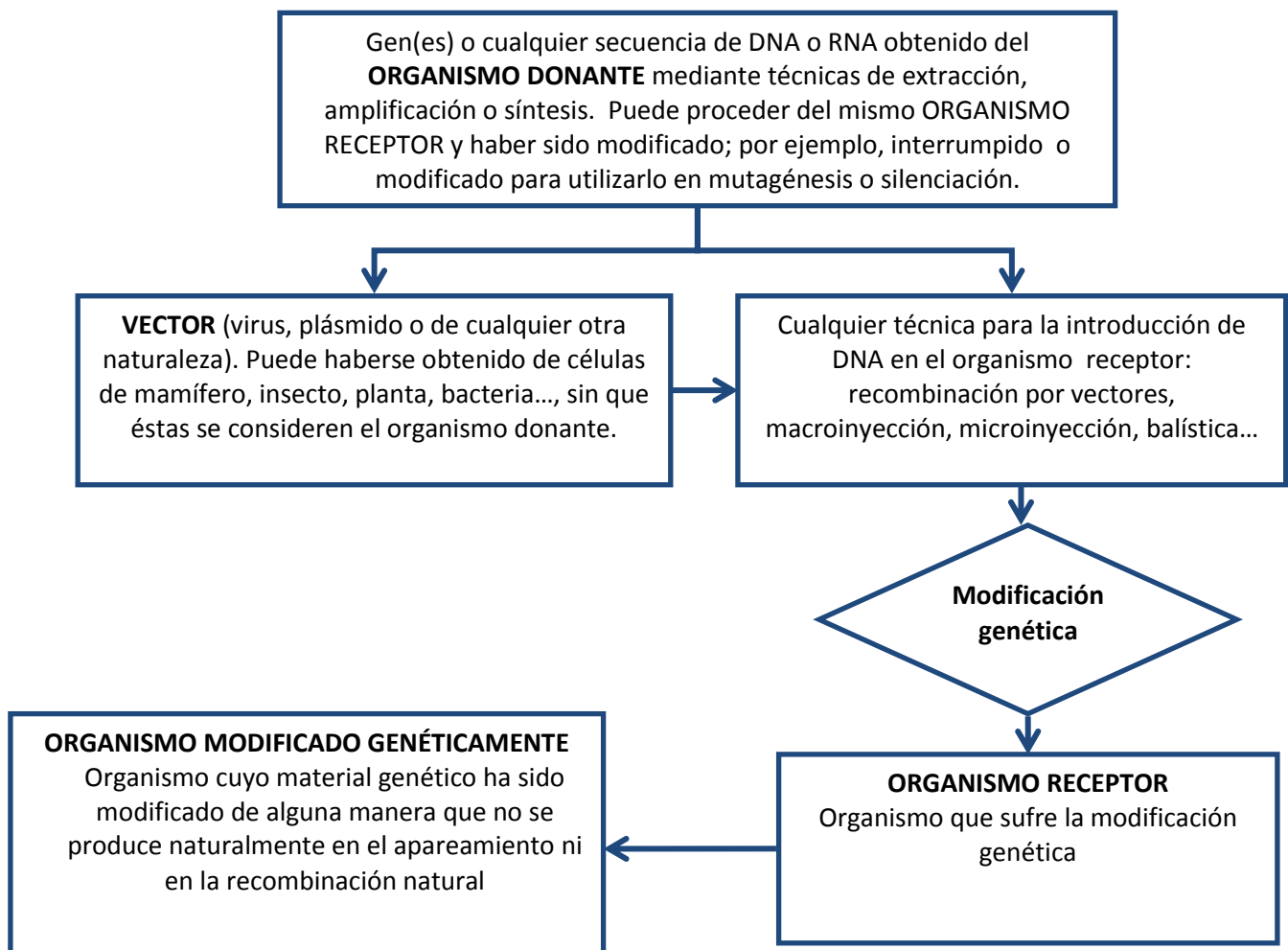
2) Clasificación de la actividad

Para la clasificación del tipo de riesgo de las operaciones se seguirá el procedimiento establecido conforme al artículo 4 y el anexo III de la Directiva 2009/41/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 6 de mayo,

relativa a la utilización confinada de microorganismos modificados genéticamente, y la Decisión de la Comisión 2000/608/CE, de 27 de septiembre, relativa a las Notas de orientación para la evaluación del riesgo.

- Tipo 1
- Tipo 2
- Tipo 3  X
- Tipo 4

### PROCESO GENERAL PARA LA OBTENCIÓN DE UN OMG A EFECTOS DE NOMENCLATURA:





### III. INFORMACIÓN SOBRE EL ORGANISMO RECEPTOR DEL CUAL SE DERIVA EL OMG

- 1) Nombre científico: *Brucella suis*,  
Taxonomía: Género *Brucella*; familia *Brucellaceae*  
Nombre común: *Brucela suis*,
- 2) Descripción de los métodos de identificación y aislamiento.

a) Técnicas de aislamiento:

Las cepas de *B. suis* se conservan liofilizadas en doble ampolla, bien a -80°C en crioviales con crioprotectores (glicerol, leche descremada o suero fetal-DMSO), en un congelador situado en una zona P3. Se aíslan en placas de medio de cultivo rico (Luria-Bertani Broth, Blood Agar Base, o trypticasa soja) que se incuban a 37°C durante 2-5 días.

b) Técnicas de identificación:

Identificación convencional: Ureasa, oxidasa, aglutinación con acriflavina, tinción con cristal violeta-oxalato, aglutinación con sueros monoespecíficos anti-A y anti-M, sensibilidad a colorantes (tionina, fucsina y safranina), antibióticos (penicilina, estreptomicina y polimixina B) y a los fagos Tb, Wb, Iz y R/C.

Identificación molecular: PCR específica

c) Marcadores genéticos:

Presencia de la secuencia IS711 o secuencias específicas de especie

d) Marcadores fenotípicos:

Agglutinación con antisueros específicos.

e) Estabilidad genética:

Estables (ausencia de plásmidos u otros elementos genéticos intercambiables con otras bacterias, o entre las propias brucelas).

- 3) Posibles modificaciones genéticas anteriores:

Sin modificaciones genéticas previas

- 4) ¿Se considera patógeno el organismo receptor?

SI        NO



- 5) En caso afirmativo, especificar para qué clase de los organismos (seres humanos, animales, plantas) se considera patógeno este organismo, vivo o muerto, y/o sus productos extracelulares:

Los microorganismos vivos pueden ser patógenos para seres humanos y animales.

- 6) Si el organismo receptor es patógeno para los seres humanos, especificar el grupo de riesgo asignado de acuerdo con la legislación comunitaria existente, (en particular la Directiva 2000/54/CE) o según otros sistemas de clasificación, nacionales o internacionales (OMS, NIH, etc.):

*Brucella suis*, (organismo receptor) está clasificada como patógeno tipo 3.

- a) ¿De que modo se manifiesta la patogenicidad?

En humanos: fiebre, artromialgia, fibromialgia y otros síntomas no específicos

En animales (principalmente rumiantes): aborto y esterilidad.

- b) En el caso de cepas no virulentas de especies patógenas: ¿es posible excluir la reversión a la patogenicidad?

SI  NO

Porqué: la bacteria no posee mecanismos de intercambio genético.

- 7) La cepa/línea celular receptora: ¿está libre de agentes biológicos contaminantes?

Si

- 8) Experiencia adquirida en relación con la seguridad en la utilización del organismo receptor:

Las personas que interviene en el proyecto llevan trabajando con distintas especies del género *Brucella* desde hace décadas, sin haber tenido accidente alguno y están familiarizadas con todos los aspectos relativos a la bioseguridad del patógeno.

- 9) Información sobre la capacidad de supervivencia y de reproducción en el medio ambiente:

- a) ¿El organismo receptor es capaz de sobrevivir fuera de las condiciones de cultivo?:

*Brucella suis* no se multiplica fuera de sus huéspedes o de las condiciones de cultivo. Sí es capaz de sobrevivir en el ambiente en determinadas condiciones, pero no de forma indefinida.

En caso afirmativo:

- b) Capacidad de crear estructuras de resistencia o letargo:

i) esporas   
ii) endosporas



- |      |                            |                          |
|------|----------------------------|--------------------------|
| iii) | quistes                    | <input type="checkbox"/> |
| iv)  | esclerocios                | <input type="checkbox"/> |
| v)   | esporas asexuales (hongos) | <input type="checkbox"/> |
| vi)  | esporas sexuales (hongos)  | <input type="checkbox"/> |
| vii) | otros, especifíquese       |                          |

c) Otros factores que afectan la capacidad de supervivencia:

Son desfavorables el calor, la exposición a la luz o al sol y la sequedad.

d) Posibles nichos ecológicos:

Ninguno fuera de los huéspedes animales naturales.

e) Tiempo de generación en ecosistemas naturales:

NO se multiplica en ambientes naturales (aparte de sus huéspedes).

10) Efectos posibles sobre el medio ambiente:

a) Implicaciones en procesos ambientales (p.ej. fijación del nitrógeno o regulación del pH del suelo):

Ninguno

b) Interacciones con otros organismos y efectos sobre éstos:

Ninguno

11) Distribución geográfica y tipo de ecosistema en el que se encuentra el organismo receptor:

*Brucella suis* se encuentra en rumiantes, camélidos, suidos, lépidos, varias especies de roedores salvajes, pinnípedos y cetáceos en todos los lugares del mundo donde se ha investigado su presencia.

12) Hábitat natural del organismo:

El interior de varios tipos de células (macrófagos, dendríticas, células epiteliales y otras) de sus huéspedes (ver 11).



#### IV. INFORMACIÓN RELATIVA AL ORGANISMO DONANTE

- 1) Nombre científico: *Escherichia coli*  
Taxonomía: Familia: *Enterobacteriaceae* Género: *Escherichia*  
Nombre común: *E. coli*

- 2) Tipo de material genético obtenido del organismo donante:

Plásmidos derivados de pUC19

Estos se transferirán de *E. coli* (organismo donante) a *Brucella* (organismo receptor).  
Estos vectores son suicidas, es decir no se pueden replicar en *Brucella* y se extinguen.

- 3) Método de obtención:

- a) Extracción   
b) PCR   
c) Síntesis *in vitro*

- 4) Función del gen/genes en el organismo donante

Ninguna

- 5) ¿Es patógeno o nocivo de cualquier otra forma (incluidos sus productos extracelulares) el organismo donante, vivo o muerto?

SI  NO

- a) En caso afirmativo, especificar para que organismos:

- i) seres humanos   
ii) animales   
iii) plantas

- b) ¿De que modo se manifiesta la patogenicidad?

No procede (el organismo no es patógeno)

- c) Las secuencias insertadas: ¿están implicadas de alguna forma en las propiedades patógenas o nocivas del organismo?

No procede

- 5) ¿Intercambian los organismos donante y receptor material genético de forma natural?

NO



## V. INFORMACIÓN RELATIVA A LA MODIFICACIÓN GENÉTICA

1) Tipo de modificación genética:

- a) Inserción de material genético  X
- b) Deleción de material genético  X
- c) Sustitución de bases
- d) Fusión celular
- e) Otros, especifíquese

2) Finalidad de la modificación genética:

Expresión en Brucella de un marcador que permitan determinar si el animal ha sido vacunado o ha padecido la enfermedad de forma natural.

3) Método utilizado para llevar a cabo la modificación genética:

Introducción en Brucella de un gen que codifica el enzima capaz de marcar las brucellas mediante conjugación con E.coli portadora de un plásmido que lleva dicho gen.

4) ¿Se ha utilizado un vector en el proceso de modificación?

SÍ  NO

En caso afirmativo:

a. Tipo e identidad del vector:

- Plásmidos derivados de pUC19

b. Si se trata de un virus: No procede

Es defectivo en replicación SÍ  NO

c. Aportar mapa de restricción del vector (funciones y posición de genes estructurales, genes marcadores, elementos reguladores, sitios de inserción, origen de replicación, origen, función y secuencia de otros elementos presentes en el vector):

Plásmidos derivados de pUC19 . No se pueden replicar en Brucella

d. Gama de hospedadores del vector:

Enterobacterias

e. Características de la movilidad del vector:

i) factores de movilización





Los vectores son únicamente movilizable entre una bacteria Gram negativa previamente tratada y un *E. coli* específico que contenga el plásmido, y únicamente en condiciones óptimas de incubación (37°C)

ii) Si el vector es un bacteriófago ¿se han inactivado sus propiedades lisogénicas?

No procede

iii) ¿Puede el vector transferir marcadores de resistencia a otros organismos?

Si, pero únicamente en las condiciones de movilización descritas arriba

5) Información del inserto:

a) Dimensiones del inserto, mapa de restricción y secuencia:

Inserto: el gen que codifica el enzima para marcar Brucella

b) Origen y función específica de cada parte del inserto:

Origen: *E. coli*

Función: Codifica el enzima para marcar Brucella

c) Descripción del método utilizado para la transformación:

El gen de interés se introducirá en *Brucella* por conjugación con la cepa de *E. coli* portadora del plásmido correspondiente

Los plásmidos no pueden replicarse en *Brucella* y se extinguen

d) Información sobre los genes estructurales presentes en el inserto:

El gen de interés codifica una enzima que permite marcar genéticamente *Brucella*

e) Información sobre los elementos reguladores presentes en el inserto:

No hay

f) ¿El inserto ha sido secuenciado completamente?

Si

g) ¿Contiene secuencias que no son necesarias para la función deseada? En caso afirmativo, especifíquese.

No

h) ¿Contiene secuencias cuya función es desconocida? En caso afirmativo, especifíquese.

No



## VI. INFORMACIÓN RELATIVA AL ORGANISMO MODIFICADO GENÉTICAMENTE

### 1) Estado y expresión del material genético introducido:

a) ¿Es un plásmido libre? **NO**

En caso afirmativo:

i) Número de copias:

ii) ¿El plásmido recuperado corresponde al construido?

b) ¿Está integrado en los cromosomas nucleares? **Si**

En caso afirmativo:

i) número de copias: **1**

ii) localización cromosómica: **en una region intergénica**

iii) secuencias colindantes

iv) ¿La inserción activa o inactiva la expresión de otros genes?: **NO**

c) Si se trata de un virus: **No procede**

i) La inserción es específica

ii) La inserción se produce al azar

iii) Existe la posibilidad de formación de partículas víricas

d) Análisis moleculares realizados relativos a la expresión del producto deseado (PCR, Northern, secuenciación, otros): **No procede**

i) Determinación de la estructura del inserto (secuenciación)

ii) Transcripcionales (nivel de síntesis de mRNA)

iii) Traduccionales (nivel de síntesis de proteínas)

Aportar toda la documentación al respecto.

**No procede**

### 2) Características genéticas y fenotípicas modificadas del organismo receptor como resultado de la manipulación genética:

a) ¿Es diferente el OMG del receptor en lo que respecta a la capacidad de supervivencia fuera de las condiciones de cultivo? En caso afirmativo, especifíquese

**Esta propiedad será evaluada una vez obtenido el OMG**

b) ¿Es diferente el OMG del receptor en lo que respecta al modo o tasa de reproducción?

En caso afirmativo, especifíquese:

**Esta propiedad será evaluada una vez obtenido el OMG**

c) ¿Es diferente el OMG del receptor en lo que respecta a la patogenicidad para el hombre, plantas o animales? En caso afirmativo, especificar:

**Esta propiedad será evaluada una vez obtenido el OMG**

d) ¿Es diferente el OMG del receptor en lo que respecta a los posibles efectos sobre el medio ambiente? En caso afirmativo, especifíquese:

**No**

e) ¿Es diferente el OMG en cuanto a las características nutricionales? En caso afirmativo, especifíquese:

**No**

f) Marcadores específicos del OMG:

**El OMG mantiene los mismos marcadores que la cepa receptora y posee además el gen que codifica una enzima capaz de marcar genéticamente la bacteria**



3) **Estabilidad genética del OMG (Estado y secuencia del inserto después de un cierto número de generaciones)**

El OMG es estable indefinidamente

4) **Posibilidad de transferencia de material genético a otros organismos:**

No existe

5) **Descripción de métodos de identificación y aislamiento empleados.**

a) Técnicas utilizadas para la identificación del OMG.

El OMG se puede diferenciar de la cepa parental por PCR con cebadores específicos que permitan amplificar el gen *de interés*

b) Técnicas empleadas para aislar el OMG en el medio ambiente.

No se va a liberar al medio ambiente.



## VII. DESCRIPCIÓN DE LAS OPERACIONES

1) Naturaleza de las operaciones:

- a) Enseñanza   
b) Investigación  X  
c) Desarrollo

2) Volumen o cantidad de OMG a utilizar:

- a) Volumen máximo en el caso de microorganismos:  
Volumen máximo: **10 ml por experimento**  
b) Número de plantas:  
c) Número de animales:

3) Periodo previsto para la actividad de utilización confinada

(Debe concretarse lo más posible la duración de la actividad (por ejemplo, teniendo en consideración la duración de la financiación de los proyectos a los que están asociados las actividades con los OMG)).

**5 años a partir de junio 2015 prorrogable según resultados**

4) Finalidad de la actividad de utilización confinada, incluidos los resultados esperados:

**Inserción en el cromosoma de Brucella de un gen que codifica una enzima que modifica la estructura de Brucella con el objetivo de desarrollar nuevas vacunas frente a la brucelosis y mejorar las ya existentes.**

5) Origen del OMG: indicar si el OMG procede de otro centro o empresa (señalar nombre y ubicación), y si es así, si dicho centro o empresa está registrado conforme a la normativa española y/o europea vigente sobre OMG:

**La OMG se va a generar en nuestro laboratorio**

6) Información sobre el transporte de los OMG en el caso de que provengan de, o se destinen a otros centros o instalaciones, así como descripción de las medidas adoptadas durante el mismo en virtud de la legislación aplicable<sup>1</sup> (tipo de transporte, manejo y embalaje, documentación de acompañamiento e identificación o/y etiquetado).

**El transporte se realizará con una empresa especializada y siguiendo las normas de seguridad previstas para Brucella: Infectious substances in category A. packing instructions P620, label UN2814**

<sup>1</sup> Legislación vigente que afecta al transporte de OMG:

- Reglamento (CE) N° 1946/2003, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 15 de julio de 2003, relativo al movimiento transfronterizo de organismos modificados genéticamente. El formulario necesario para acompañar a los OMG en el transporte, puede encontrarse en el siguiente enlace: (<http://www.biodiv.org/biosafety/cop-mop/result.aspx?id=8288&lg=1> )
- Normativa nacional e internacional (OACI/IATA, OMI/MDG, TPF/RID y TPD/ADR) para el transporte de mercancías peligrosas y, en particular, de sustancias infecciosas y muestras para diagnóstico.



- 7) Descripción de los métodos de manejo de los OMG (incluyendo descripción de las fases de cultivo y concentración máxima de OMG en el cultivo):

La manipulación se realizará en una campana de bioseguridad BIO-IIA situada dentro de un laboratorio con biocontención tipo 3 autorizada (A/ES/05/I-09).

La manipulación se realizará siempre por personal especializado y entrenado para el trabajo con este tipo de microorganismos. El cultivo se realizará en 15 ml de medio de cultivo líquido en matraces de 50 ml (por experimento). También se realizarán cultivos en medio sólido (placas de Petri).

La concentración máxima de los cultivos en medio líquidos será de  $10^8$  ufc/ml.

Los procedimientos serán los mismos que ya recibieron las autorizaciones A/ES/11/43, A/ES/11/44, A/ES/11/45.

- 8) Descripción de las medidas de confinamiento y protección que vayan a aplicarse

La manipulación se realizará dentro de laboratorio y animalario con biocontención tipo 3 autorizada (A/ES/05/I-09). Está dotado de campanas de seguridad biológica de clase II, incubadores, centrifuga, baño, autoclave, con esterilización de ambiente por luz UV. Dispone de sistema de presión negativa y salidas de aire con filtros HEPA.

Existe una vitrina de extracción química, así como equipo de protección personal, para la manipulación de productos químicos

Existen protocolos de trabajo conocidos por el personal que forma parte del proyecto, protocolos de bioseguridad para el trabajo con Brucella, así como protocolo de actuación en caso de accidente.

Existe también un plan de gestión de residuos aprobado por el Gobierno de Navarra.

Adicionalmente, el Servicio Mancomunado de Prevención de Riesgos Laborales de la Universidad ha realizado la evaluación de riesgos del Departamento de Microbiología de dicha Universidad y del laboratorio de nivel de contención 3 de CIMA (A/ES/05/I-09).

Los investigadores han recibido formación e información sobre los riesgos de sus puestos de trabajo y las medidas preventivas a adoptar, así como sobre los planes de emergencia del centro de trabajo.

Los investigadores han realizado los reconocimientos médicos previstos por la ley (art 22. ley 31/1995) y son aptos para los trabajos asignados

## **VIII.- INFORMACIONES ADICIONALES RELATIVAS A LA UBICACIÓN DE LA INSTALACIÓN**

- 1) Proximidad a fuentes de peligro potenciales:

No hay ninguna fuente de peligro potencial en la proximidad

- 2) Descripción de las condiciones climáticas predominantes:

Condiciones ambientales (temperatura, luz y presión del aire) controladas por un sistema de climatización propio del Laboratorio P3.



- 3) Notificación de la instalación: indicar las secciones donde se desarrolla la actividad objeto de la notificación, con indicaciones de la categoría de confinamiento prevista:

Laboratorio P3. Autorización A/ES/05/I-09

## **IX. DESCRIPCIÓN DE LAS MEDIDAS DE PROTECCIÓN Y CONTROL ADOPTADAS DURANTE LA UTILIZACIÓN CONFINADA**

- 1) Adopción de las Buenas Prácticas de Laboratorio:

Se seguirán las siguientes normas:

- a) mantener la exposición del lugar de trabajo y del medio ambiente a cualquier organismo modificado genéticamente al nivel más bajo posible en la práctica;
- b) aplicar medidas de control industrial en la fuente y, de ser necesario, completar éstas con vestimenta y equipo personal de protección adecuados;
- c) comprobar y mantener de forma adecuada las medidas y equipos de control;
- d) verificar, cuando proceda, la presencia de organismos de proceso viables fuera del confinamiento físico primario;
- e) proporcionar al personal la formación adecuada;
- f) crear comités y subcomités de seguridad biológica, si es preciso;
- g) formular y aplicar códigos de práctica locales para la seguridad del personal, según las necesidades;
- h) si procede, disponer señales de riesgo biológico;
- i) establecer instalaciones de limpieza y descontaminación para el personal;
- j) llevar los correspondientes registros;
- k) prohibir que se coma, beba, fume, se empleen cosméticos o se almacenen alimentos para el consumo humano en la zona de trabajo;
- l) prohibir pipetear con la boca;
- m) establecer, si procede, protocolos de trabajo por escrito con el fin de garantizar la seguridad;
- n) tener a disposición desinfectantes adecuados y procedimientos específicos de desinfección en caso de que organismos modificados genéticamente se hayan esparcido (por ejemplo, duchas lavaojos);
- o) disponer en caso necesario de un lugar de almacenamiento de total seguridad para equipo y materiales de laboratorio contaminados.

Previo al inicio del trabajo y anualmente, todos los trabajadores serán citados por el Servicio de Prevención de Riesgos Laborales de la Universidad de Navarra para realizar la vigilancia de la salud. Será preceptiva la aptitud médica para continuar con la actividad de investigación. Esta vigilancia incluirá una serología convencional (rosa de Bengala y, si es positiva, SAT y Coombs). Los resultados se conservarán en un Registro en la Secretaría del Depto. y las muestras de suero se guardan en un contenedor específico dentro del congelador de la Colección de Sueros del Depto. La historia médica laboral de los investigadores se custodia en las instalaciones del Servicio de Prevención.

- 2) Formación del personal adscrito:

Todo el personal ha recibido la formación necesaria y ha seguido el curso de seguridad en el laboratorio impartido por la Universidad de Navarra



Los prescriptivos según la legislación laboral (dar parte al Servicio de Prevención de Riesgos Laborales de la Universidad de Navarra).

3) Programas de limpieza/desinfección/descontaminación:

Al finalizar el experimento, se deposita el material contaminado como puntas de pipeta, asas de siembra desechables, palillos y tubos eppendor , en un bote con desinfectante (sal de amonio cuaternario), en el interior de la campana, se cierra con su tapa, y después se cierra la campana. Cuando el bote llegue a  $\frac{3}{4}$  de su capacidad, se autoclavará y posteriormente el líquido se desechará a la instalación de tratamiento de aguas antes de su vertido a la red general.

El resto de material, como placas y caldos de cultivo, se depositan directamente en el autoclave del P3 y se marca con la cinta control de autoclavado.

La persona que ha producido el material contaminado, verificará que éste ha sido de hecho autoclavado antes del final de la jornada de trabajo. Este material se retirará, como residuo específico de tipo 3, en contenedor amarillo convenientemente etiquetado.

4) Programas de mantenimiento de aparatos para el confinamiento:

Revisiones anuales de sistema de ventilación y cabinas de seguridad biológica. La eficacia de los autoclaves se verifica mediante el uso en cada carga de indicadores químicos de esterilización (Thermalog), y mensualmente mediante indicadores biológicos. Ver operaciones en anexo IV.

5) Programas de inspección y control del confinamiento:

Los laboratorios son inspeccionados regularmente por el Servicio de prevención de Riesgos laborales que controla el seguimiento de las normas de seguridad

**X.- GESTION E INACTIVACIÓN DE RESIDUOS**

1) Encargado de la gestión de residuos:

gestión interna:	SÍ	<input type="checkbox"/>	NO	<input type="checkbox"/>
gestión por una empresa externa:	SÍ	<input checked="" type="checkbox"/>	NO	<input type="checkbox"/>

Si es el caso, nombre de la empresa externa encargada de la gestión de los residuos:

CONSENUUR

2) Inactivación de residuos: método, forma final, destino de cada uno de los tipos de residuos generados

Todos los residuos líquidos generados son inactivados con hipoclorito sódico diluido y/o autoclavados.



La instalación dispone de un sistema de tratamiento de aguas residuales antes del vertido al colector general.

Los residuos sólidos así como todo el material que ha estado en contacto con los microorganismos son autoclavados y eliminados en contenedores cerrados.

Una vez fuera de la instalación, son trasladados a un almacén debidamente señalizado, en espera de ser recogidos por la empresa gestora de residuos. La empresa gestora es CONSENUR.

## **XI. PREVENCIÓN DE ACCIDENTES (Cumplimentar para los tipos 2, 3 y 4)**

1) Condiciones en las que podría producirse un accidente:

Rotura de tubos

2) Equipamiento de seguridad (especifíquese):

Equipo completo de protección personal para trabajo en P3, Monos, máscara, gafas, guantes etc...

3) Descripción de la información suministrada a los trabajadores:

Los trabajadores disponen de la "Hoja de Seguridad de Brucella" elaborada en el departamento de Microbiología de la Universidad de Navarra. Este protocolo se lleva utilizando durante más de 40 años sin dar lugar a ninguna incidencia.

4) Planes de emergencia:

El Edificio donde está situado el laboratorio de contención 3 dispone de Plan de Emergencia de Autoprotección, anualmente se realizan simulacros de evacuación.

Están nombrados Equipos de Primera Intervención, sus integrantes han recibido una formación específica acerca de las normas a atender en caso de producirse una emergencia y una formación práctica sobre el uso de los medios de extinción.

Principales riesgos en el laboratorio:

- Aerosoles (riesgo más importante), tras producirse un derrame o una mala praxis.
- Cortes y punciones en el manejo de agujas.

Ante derrames derivados de la actividad se tomarán las siguientes medidas

Retirar del área al resto del personal e impedir el acceso al área.

Avisar (por orden):

- al Responsable de Seguridad (Dr. I.Moriyón) (si es necesario al propio domicilio).
- a uno de los Doctores del Departamento (si es necesario al propio domicilio).

En la limpieza y desinfección de derrames se deben seguir las siguientes normas:

1. Colocar el equipo completo de protección personal: Guantes de nitrilo, gafas de protección y mascarilla FFP3.





2. Accidentes menores (tubos o matraces con menos de 100 ml de caldo, placas con cultivo):
  - Cubrir los derrames con el desinfectante absorbente que hay en el local.
  - Dejar actuar durante 30 minutos antes de limpiar.
  - Desechar el papel y restos en una bolsa de autoclave y autoclavarla.
  - Retirar en contenedor amarillo de residuos específicos
  
3. Accidentes en el incubador (rotura de vidrios o caída de taponés).
  - Detener la ventilación y el giro del arcón.
  - Encender la luz UV (20 min).
  - Preparar un vaso de precipitados con 50 ml de formaldehído.
  - Apagar la luz UV.
  - Introducir el vaso en el arcón y cerrarlo.
  - Dejar que actúe el vapor del formaldehído durante 24 h.
  - Abrir el incubador y dejar ventilar el local que será precintado.
  - Posteriormente, limpiar el incubador.
  - La manipulación del formaldehído se realizará con máscara con filtro específico para este producto químico, guantes de nitrilo y gafas de protección.

En el caso de accidente por inhalación, contacto, punción o corte:

- Exposición ocular a aerosoles o salpicaduras:
  - Lavar al menos 15 minutos con agua.
  - Acudir al Urgencias para valoración y tratamiento.
  
- Exposición por agujas o material punzante.
  - Lavar cuidadosamente la zona herida con agua corriente, sin restregar.
  - Dejar manar la sangre durante 2-3 minutos (inducir el sangrado).
  - Desinfectar la herida con povidona yodada (u otro desinfectante).
  - Cubrir la herida con un apósito impermeable.
  - Acudir al Urgencias para valoración y tratamiento.

Inmunoprofilaxis y profilaxis antibiótica:

- \* No existen vacunas humanas fiables.
- \* De forma inmediata, ante la sospecha de infección accidental en el laboratorio, realizar un tratamiento profiláctico con doxiciclina a dosis normal durante 7 días.

Tratamiento:

- \* Estreptomina (15 días) combinada con doxiciclina (45 días).
- \* En casos en los que se sospecha infección por la cepa *B. melitensis* Rev1, se sustituye la estreptomina por rifampicina, lo mismo que en embarazadas.



**EVALUACIÓN DE RIESGO DE ACTIVIDADES DE UTILIZACIÓN CONFINADA DE  
ORGANISMOS MODIFICADOS GENÉTICAMENTE**

Nº de Registro:	Nº de Notificación:
-----------------	---------------------

**Parte para INFORMACIÓN PÚBLICA**

**I. RESPONSABLES DE LA ACTIVIDAD**

1) Entidad

Nombre: UNIVERSIDAD DE NAVARRA

Dirección postal: Campus Universitario s/n, Pamplona (Navarra)

2) Representante legal de la entidad

Nombre y apellidos: Isidro Abad Gosálbez

NIF: 21389358W

Cargo: Gerente

Tel: 948425600

Fax: 948425619

Correo electrónico: [iabad@unav.es](mailto:iabad@unav.es)

:

3) Responsable científico de la actividad

Nombre y apellidos: [Maite Iriarte Cilveti](#)

NIF: 15852206P

Cargo: Profesor Titular Microbiología: Universidad de Navarra

Tel: 948425600

Fax:

Correo electrónico: [miriart@unav.es](mailto:miriart@unav.es)

Nombre y apellidos: [Raquel Conde-Alvarez](#)

NIF: 44615617-X

Cargo: Profesor Contratado Doctor Microbiología: Universidad de Navarra

Tel: 948425600

Fax:

Correo electrónico: [rconde@unav.es](mailto:rconde@unav.es)

4) Responsable de bioseguridad de la instalación donde se realizará la actividad



Nombre y apellidos: Rafael Aldabe Arregui  
NIF: 34087527D  
Cargo: Responsable bioseguridad Laboratorio P3 CIMA  
Tel: 948194700  
Fax: 948194718  
Correo electrónico: raldabe@unav.es

5) Indicar cuál de los anteriores actuará como persona de contacto

Nombre y apellidos: Maite Iriarte Cilveti  
NIF: 15852206P  
Cargo: Profesor Titular Microbiología: Universidad de Navarra  
Tel: 948425600  
Fax: 948425619  
Correo electrónico: [miriart@unav.es](mailto:miriart@unav.es)

## II. DESCRIPCIÓN DE LA ACTIVIDAD.

1. Objetivo de la actividad:

Obtención de vacunas marcadas frente a la brucelosis.  
Introducción de marcadores las cepas vacunales que permitan determinar si el animal ha sido vacunado o ha padecido la enfermedad de forma natural

2. Duración prevista de la actividad:

Debe concretarse lo más posible la duración de la actividad (por ejemplo, teniendo en consideración la duración de la financiación de los proyectos a los que están asociados las actividades con los OMG).

**5 años prorrogables según resultados**

**Financiación: AGL2014-58795-C4-1-R. Ministerio de Economía y Competitividad**

## III. EVALUACIÓN DE RIESGO

Para llevar a cabo dicha evaluación se tendrá en cuenta el procedimiento establecido en el Anexo III de la Directiva 2009/41/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 6 de mayo, relativa a la utilización confinada de microorganismos modificados genéticamente y la Decisión de la Comisión 2000/608/CE, de 27 de septiembre, relativa a las notas de orientación para la evaluación de riesgo.

1. Identificación de las propiedades nocivas del OMG, en función de las características del:  
Desarrollar con la extensión que proceda, siguiendo el orden propuesto.

- a) Organismo receptor.  
[Brucella suis. Más información en Parte A](#)
- b) Organismo donante.  
[E. coli](#)
- c) Inserto.  
[Gen que codifica un enzima capaz de marcar Brucella](#)



- d) Vector.  
Plásmido derivado de pUC19
- e) Organismo modificado genéticamente resultante.  
B. suis marcada genéticamente
- f) Efectos para la salud humana y la sanidad animal y vegetal.  
Las mismas que el microorganismo receptor
- g) Efectos para el medio ambiente.  
Ninguno

2. Clasificación inicial del organismo modificado genéticamente:

Para establecer esta primera valoración se tendrá en cuenta lo dispuesto en el artículo 4 de la Directiva 2009/41/CE y, en caso de ser aplicable, otros sistemas de clasificación nacionales e internacionales existentes (por ejemplo, la Directiva 2000/54/CE sobre protección de los trabajadores contra los riesgos relacionados con la exposición a agentes biológicos durante el trabajo).

Tipo 1	<input type="checkbox"/>
Tipo 2	<input type="checkbox"/>
Tipo 3	<input checked="" type="checkbox"/> X
Tipo 4	<input type="checkbox"/>

3. Probabilidad de que se produzcan efectos nocivos y gravedad de los mismos, en función de: Desarrollar con la extensión que proceda, siguiendo el orden propuesto.

a) Características de la/s actividad/es (medidas de confinamiento y control, y exposición humana y ambiental).

La manipulación se realizará dentro de laboratorio y animalario con biocontención tipo 3 autorizada (A/ES/05/I-09).

Está dotado de campanas de seguridad biológica de clase II, incubadores, centrifuga, baño, autoclave, con esterilización de ambiente por luz UV. Dispone de sistema de presión negativa y salidas de aire con filtros HEPA.

Existe una vitrina de extracción química, así como equipo de protección personal, para la manipulación de productos químicos

Existen protocolos de trabajo conocidos por el personal que forma parte del proyecto, protocolos de bioseguridad para el trabajo con Brucella, así como protocolo de actuación en caso de accidente.

Existe también un plan de gestión de residuos aprobado por el Gobierno de Navarra.

Adicionalmente, El Servicio Mancomunado de Prevención de Riesgos Laborales de la Universidad ha realizado la evaluación de riesgos del Departamento de Microbiología de dicha Universidad y del laboratorio de nivel de contención 3 de CIMA (A/ES/05/I-09).

Los investigadores han recibido formación e información sobre los riesgos de sus puestos de trabajo y las medidas preventivas a adoptar, así como sobre los planes de emergencia del centro de trabajo.



Los investigadores han realizado los reconocimientos médicos previstos por la ley (art 22. De la ley 31/1995) y son aptos para los trabajos asignados

b) Concentración y escala utilizadas.

El proceso se realizará a escala experimental, Máximo 15 ml por cultivo

c) Condiciones de cultivo (se tendrá en cuenta el entorno potencialmente expuesto, la presencia de especies susceptibles, supervivencia del OMG y efectos sobre el entorno físico).

Los cultivos se realizarán en cabinas de flujo laminar tipo Bio-IIA, dentro de un laboratorio P3 y teniendo en cuenta las medidas preventivas necesarias en la realización de cualquier operación en este tipo de laboratorios. El almacenamiento se hará teniendo en cuenta las medidas de confinamiento apropiadas. Por todo ello, no es previsible que los cultivos de OMGs produzcan efectos nocivos ni se liberen al entorno.

4. Determinación de la clasificación y medidas de confinamiento definitivas y confirmación de su idoneidad:

Nivel de riesgo 3.

El grado 3 de confinamiento es suficiente para proteger la salud humana o animal y el medio ambiente.

Laboratorio P3. Autorización A/ES/05/I-09

5. Determinación del riesgo en el caso de que se produzca una liberación accidental: Desarrollar con la extensión que proceda, siguiendo el orden propuesto.

No es previsible que los OMG's objeto de estudio produzcan efectos nocivos en la salud humana o animal, ni sobre el medio ambiente, dadas las condiciones de manipulación de los mismos y las condiciones de confinamiento a las que son sometidos en las instalaciones.

La manipulación del OMG's se realizará en una campana de bioseguridad situada dentro de un laboratorio con biocontención tipo 3, campana de flujo laminar vertical 30/70.

La manipulación se realizará siempre por personal especializado, autorizado y entrenado para el trabajo con este tipo de microorganismos.

Es obligatorio el cambio de ropa de trabajo de modo que el investigador se colocará un buzo desechable, calzas, gafas de seguridad, guantes de nitrilo y mascarilla P3 al entrar a este laboratorio.

La sala cuenta con un autoclave, un sistema de descontaminación mediante paraformaldehído (en adelante SAS) y un equipo portátil de descontaminación mediante peróxido de hidrógeno.

Existe un protocolo de gestión de residuos: los líquidos son tratados en una estación de tratamiento de aguas antes de ser vertidos en el colector general; los sólidos son autoclavados antes de su eliminación en contenedores cerrados ya como residuos biopeligrosos. La empresa gestora es CONSENUR.

Servicios auxiliares: sistema de tratamiento de residuos sólidos y líquidos.



Existe un procedimiento de actuación para el caso de que se produzca un derrame de material biológico. Ver punto 5.4.

5.1. Información adicional relativa a la ubicación de la instalación (proximidad a fuentes de peligro potenciales, condiciones climáticas predominantes, etc.)

El laboratorio de contención de nivel 3 está localizados en la planta sótano del edificio CIMA.

La instalación no se encuentra próxima a fuentes de peligro potenciales y el laboratorio está ubicado en zonas con temperatura regulable, climatizada y dotada de sistema de eliminación de aire con control microbiológico mediante filtros HEPA del 99,9%.

Las posibilidades de una liberación accidental son mínimas debido a los equipos y sistemas empleados en la manipulación del microorganismo y a los protocolos establecidos para la eliminación de los residuos, que son inactivados (por autoclavado, tratamiento en SAS o tratamiento de aguas residuales) previamente a su eliminación.

No se estiman peligros derivados de la ubicación de la instalación.

5.2. Condiciones en las que podría producirse un accidente.

[El accidente podría producirse por rotura de tubos, derrames accidentales pinchazos o cortes con material que contuviera el microorganismo o contacto a través de mucosas con aerosoles que contuvieran el microorganismo.](#)

Existe un procedimiento para la recogida de derrames.

Existe un protocolo, conocido por los investigadores, para evitar infecciones locales, la herida será tratada con un desinfectante eficaz (povidona yodada, clorhexidrina al 5% u otro en su defecto).

Será atendido en el Servicio de Urgencia de la Clínica Universidad de Navarra y se aplicará el protocolo ante accidente biológico, como medida preventiva ante un accidente grave se podría tratar con antibióticos al sujeto del accidente.

5.3. Equipos de seguridad, sistemas de alarma y métodos de confinamiento adicionales.

Vigilancia de las instalaciones mediante cámara de video vigilancia, teléfono, sistemas de alarmas y de domótica.

El acceso está limitado al personal que tiene la formación necesaria para trabajar con microorganismos de nivel 3. Este personal tiene una única tarjeta de acceso.

Medidas de confinamiento:

- Manipulación de los microorganismos en cabinas de bioseguridad IIA Telstar.
- Autoclave y SAS.
- Presión negativa.
- Esclusa de entrada y salida de la sala con bloqueo de puertas.
- Luz ultravioleta.
- Buzo de trabajo desechable.



- Guantes de nitrilo.
- Mascarillas respiratorias clase FFP3.
- Gafas de protección.
- Ducha y dispositivo para lavado ocular
- Botiquín de primeros auxilios

#### 5.4. Planes de emergencia.

El Edificio donde está situado el laboratorio de contención 3 dispone de Plan de Emergencia de Autoprotección, anualmente se realizan simulacros de evacuación.

Están nombrados Equipos de Primera Intervención, sus integrantes han recibido una formación específica acerca de las normas a atender en caso de producirse una emergencia y una formación práctica sobre el uso de los medios de extinción.

Principales riesgos en el laboratorio:

- Aerosoles (riesgo más importante), tras producirse un derrame o una mala praxis.
- Cortes y punciones en el manejo de agujas.

#### Ante derrames derivados de la actividad se tomarán las siguientes medidas

Retirar del área al resto del personal e impedir el acceso al área.

Avisar (por orden):

- al Responsable de Seguridad (Dr. I. Moriyón) (si es necesario al propio domicilio).
- a uno de los Doctores del Departamento (si es necesario al propio domicilio).

En la limpieza y desinfección de derrames se deben seguir las siguientes normas:

1. Colocar el equipo completo de protección personal: Guantes de nitrilo, gafas de protección y mascarilla FFP3.
2. Accidentes menores (tubos o matraces con menos de 100 ml de caldo, placas con cultivo):
  - Cubrir los derrames con el desinfectante absorbente que hay en el local.
  - Dejar actuar durante 30 minutos antes de limpiar.
  - Desechar el papel y restos en una bolsa de autoclave y autoclavarla.
  - Retirar en contenedor amarillo de residuos específicos
3. Accidentes en el incubador (rotura de vidrios o caída de tapones).
  - Detener la ventilación y el giro del arcón.
  - Encender la luz UV (20 min).
  - Preparar un vaso de precipitados con 50 ml de formaldehído.
  - Apagar la luz UV.
  - Introducir el vaso en el arcón y cerrarlo.
  - Dejar que actúe el vapor del formaldehído durante 24 h.
  - Abrir el incubador y dejar ventilar el local que será precintado.
  - Posteriormente, limpiar el incubador.



- La manipulación del formaldehído se realizará con máscara con filtro específico para este producto químico, guantes de nitrilo y gafas de protección.

En el caso de accidente por inhalación, contacto, punción o corte:

- Exposición ocular a aerosoles o salpicaduras:
  - Lavar al menos 15 minutos con agua.
  - Acudir al Urgencias para valoración y tratamiento.
- Exposición por agujas o material punzante.
  - Lavar cuidadosamente la zona herida con agua corriente, sin restregar.
  - Dejar manar la sangre durante 2-3 minutos (inducir el sangrado).
  - Desinfectar la herida con povidona yodada (u otro desinfectante).
  - Cubrir la herida con un apósito impermeable.
  - Acudir al Urgencias para valoración y tratamiento.

Inmunoprofilaxis y profilaxis antibiótica:

- \* No existen vacunas humanas fiables.
- \* De forma inmediata, ante la sospecha de infección accidental en el laboratorio, realizar un tratamiento profiláctico con doxiciclina a dosis normal durante 7 días.

Tratamiento:

- \* Estreptomina (15 días) combinada con doxiciclina (45 días).
- \* En casos en los que se sospecha infección por la cepa *B. melitensis* Rev1, se sustituye la estreptomina por rifampicina, lo mismo que en embarazadas.