



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

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

I. INFORMACIÓN GENERAL

1) Responsables de la actividad

a) Entidad:

Nombre: Universitat Pompeu Fabra (UPF)
Dirección postal: Dr. Aiguader, 88 – 08003 Barcelona

b) Representante legal de la entidad:

Nombre y apellidos: Jaume Casals i Pons
NIF: 37317474-C
Cargo: Rector
Tel: 93 542 20 00
Fax: 93 542 20 02
Correo electrónico: rector@upf.edu

c) Responsable científico de la actividad:

Nombre y apellidos: Juana Díez Antón
NIF: 74181228-H
Cargo: Investigadora Principal del Grupo de Virología Molecular, Coordinadora de la Unidad de Virología, Departamento de Ciencias Experimentales y de la Salud, Universitat Pompeu Fabra
Tel: 93 316 08 62 - fax: 93 316 09 01
Correo electrónico: juana.diez@upf.edu

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

Nombre y apellidos: Andreas Franz Meyerhans
NIF: Y-0810274-K
Cargo: Responsable del laboratorio de contención 309.02 con nivel de seguridad biológica de nivel 3
Tel: 93 316 08 31
Fax: 93 316 09 01
Correo electrónico: andreas.meyerhans@upf.edu





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

El responsable de bioseguridad de la instalación actúa como persona de contacto.

- 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 NO

- 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: 22/11/2016.

b) Número de referencia del expediente: A/ES/16/I-21.

II. DESCRIPCIÓN DE LA ACTIVIDAD:

- 1) Finalidad de la actividad:

Nombre OMG: **HIV pNL4.3.**

Introducción de material genético viral para expresión y producción de partículas virales infecciosas del VIH a través de la transfección de su material genético en células humanas en condiciones normales y bajo el agregado de sustancias químicas y otras.

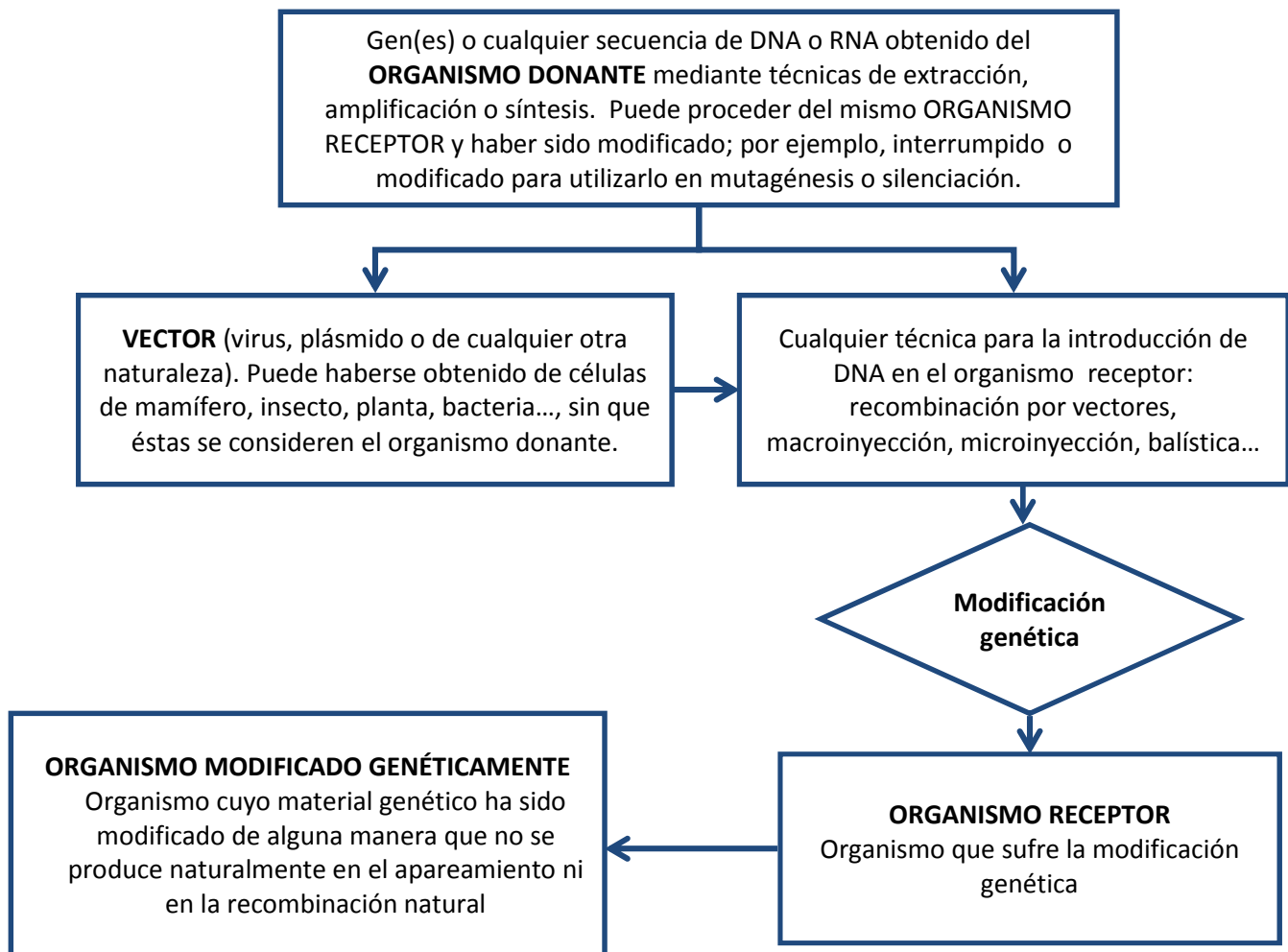
El organismo modificado es una construcción quimérica de dos aislados virales. Tanto el organismo donante como aceptor son el VIH. Este virus se trata de una cepa de laboratorio quimérica derivada del plásmido pNL4-3, una construcción genética obtenida de las secuencias del VIH 5'NY5 y 3'LAV-1. Ver: Adachi, A. et al. 1986 J. Virol. 59:284-291, adjuntado.

- 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
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: Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH).
Taxonomía: Genero Lentivirus, familia Retroviridae.
Nombre común: VIH.
- 2) Descripción de los métodos de identificación y aislamiento.
 - a) Técnicas de aislamiento: Existen diversas técnicas de aislamiento viral. La más utilizada es la co-cultivación in vitro de células infectadas de pacientes con células estimuladas de donantes sanos. Ver: <https://www.hiv.lanl.gov/content/nab-reference-strains/html/Protocol-for-HIV-1-Isolation-by-PBMC-Co-Culture-January-2014.pdf>
 - b) Técnicas de identificación: Existen herramientas diagnósticas comerciales que determinan la presencia de VIH en pacientes basadas tanto en la seropositividad (presencia de anticuerpos frente al virus por ELISA) así como técnicas moleculares basadas en la amplificación del genoma de RNA viral por RT-PCR cuantitativa a partir de sangre de individuos infectados. Ambas técnicas se emplean rutinariamente en clínica.
 - c) Marcadores genéticos: Los marcadores genéticos más comúnmente usados son secuencias conservadas de las proteínas virales gag, pol y env. También pueden utilizarse, según el caso, secuencias de las proteínas virales Tat, Vif, o Vpu. En las bases de datos se dispone de secuencias completas de multitud de aislados de VIH. Ver: <https://www.hiv.lanl.gov/content/sequence/HIV/mainpage.html>.
 - d) Marcadores fenotípicos: Los pacientes infectados presentan viremia (presencia de RNA viral en sangre). La infección por VIH se caracteriza por una continua disminución en las cuentas de linfocitos CD4 en sangre. Estas pueden mantenerse estables, según el caso, bajo terapia anitretroviral.
 - e) Estabilidad genética: El VIH posee un genoma de RNA que se retrotranscribe a DNA mediante la transcriptasa reversa viral. La fidelidad de esta RNA-polimerasa viral es baja y produce típicamente alrededor de 3×10^{-5} cambios de nucleótidos por ciclo de replicación. Por lo tanto, existe una población diversa de cuasiespecies con pequeñas alteraciones genéticas circulando en un mismo paciente.
- 3) Posibles modificaciones genéticas anteriores: Se desconocen modificaciones anteriores.
- 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:

El VIH se transmite por contacto directo a través de vía sanguínea y/o fluidos corporales. El VIH es patógeno para los seres humanos, causando el Síndrome de la Inmunodeficiencia Humana (SIDA). El VIH puede transmitirse desde y/o hacia primates no-humanos.
- 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.):

Según la OMS y el NIH el VIH se considera un agente biológico de nivel 3.

a) ¿De qué modo se manifiesta la patogenicidad?:

Disminución típica de los linfocitos CD4 en sangre correspondiente a una carga viral alta seguida de un periodo variable de aparente latencia. Sin tratamiento, en general surgen síntomas del Síndrome de la Inmunodeficiencia Adquirida (SIDA). Ver: <https://www.aids.gov/hiv-aids-basics/hiv-aids-101/signs-and-symptoms/>.

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

SI NO

Porqué: Desconocemos la existencia de cepas no virulentas.

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

Sí, está libre de agentes biológicos contaminantes.

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

Los investigadores principales de la Unidad de Virología (<https://www.upf.edu/web/virology-unit>), Prof. Juana Diez y Prof. Andreas Meyerhans, del Departamento de Ciencias Experimentales y de la Salud de la Universidad Pompeu Fabra y responsables científicos de la actividad y de la bioseguridad de la instalación respectivamente, tienen una vasta experiencia (desde los años 1985 y 1988) investigando y trabajando con (i) virus infecciosos wild-type (HIV, HCV, HSV, Polio y diversos virus emergentes), y (ii) con sus respectivos clones moleculares. La sala donde se trabajará con el OMG está en funcionamiento desde del año 2010 y cuenta con todas las medidas de contención de seguridad biológica de nivel 3 que establece la normativa y ya ha sido debidamente legalizada por el Ministerio para trabajar con un OMG de la hepatitis C.

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?: No, como cualquier virus depende de una célula huésped.

En caso afirmativo: No procede.

b) Capacidad de crear estructuras de resistencia o letargo: No.

- i) esporas
- ii) endosporas
- iii) quistes
- iv) esclerocios



- v) esporas asexuales (hongos)
- vi) esporas sexuales (hongos)
- vii) otros, especifíquese

c) Otros factores que afectan la capacidad de supervivencia: No procede.

d) Posibles nichos ecológicos: Poblaciones humanas.

e) Tiempo de generación en ecosistemas naturales: Se desconoce.

10) Efectos posibles sobre el medio ambiente:

a) Implicaciones en procesos ambientales (p.ej. fijación del nitrógeno o regulación del pH del suelo): No procede.

b) Interacciones con otros organismos y efectos sobre éstos: No procede.

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

El VIH es pandémico. Las regiones más afectadas se encuentran en el África Sub-Sahariana.

12) Hábitat natural del organismo: Poblaciones humanas.

IV. INFORMACIÓN RELATIVA AL ORGANISMO DONANTE

1) Nombre científico: Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH).

Taxonomía: Genero Lentivirus, familia Retroviridae.

Nombre común: VIH.

2) Tipo de material genético obtenido del organismo donante:

ADN correspondientes a la región 5' del genoma del VIH cepa NY5 y de la región 3' del genoma del VIH cepa LAV-1. (Ver Adachi et al J Virol, adjuntado).

3) Método de obtención:

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

4) Función del gen/genes en el organismo donante: NY5: promotor 5'LTR, proteínas gag-pol (gag: función estructural; pol: polimerasa reversa). LAV: glicoproteína de entrada Env y promotor 3'LTR Ver sección V3 y Adachi et al J Virol, adjuntado, para detalles.

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: No procede.

- i) seres humanos
- ii) animales
- iii) plantas

b) ¿De qué modo se manifiesta la patogenicidad?: Disminución típica de los linfocitos CD4 en sangre correspondiente a una carga viral alta seguida de un periodo variable de aparente latencia. Sin tratamiento, en general surgen síntomas del Síndrome de la Inmunodeficiencia Adquirida (SIDA). Ver: <https://www.aids.gov/hiv-aids-basics/hiv-aids-101/signs-and-symptoms/>

c) Las secuencias insertadas: ¿están implicadas de alguna forma en las propiedades patógenas o nocivas del organismo? Las secuencias insertadas son necesarias para la replicación viral, por ende están directa o indirectamente implicadas en la patogenia.

6) ¿Intercambian los organismos donante y receptor material genético de forma natural?
El virus del VIH puede recombinar en eventos de multiinfección.

V. INFORMACIÓN RELATIVA A LA MODIFICACIÓN GENÉTICA

1) Tipo de modificación genética:

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

2) Finalidad de la modificación genética:

Nombre OMG: **HIV-pNL4.3**

Construcción de un clon molecular de VIH. Ver Adachi et al J Virol, adjuntado

3) Método utilizado para llevar a cabo la modificación genética: Los clones moleculares de los provirus NY5 y LAV fueron obtenidos de librerías DNA de bacteriófagos construidas a partir de restricción enzimática mediante EcoRI. El DNA proviral de la cepa NY5 contiene un único sitio EcoRI en 5' y fue clonado en el vector λ Charon 4A digerido mediante la misma enzima. Los clones conteniendo las secuencias localizadas 3' del sitio EcoRI de la cepa LAV fueron obtenidos del vector λ J1. Los clones resultantes NY5 y LAV fueron transferidos al vector pUC18 previamente digerido con EcoRI. El vector final se denomina pNL4.3. Para información detallada ver Adachi et al J Virol 1986, adjuntado. Las partículas víricas se obtienen mediante transfección lipídica en cultivos celulares 293T. 48h luego de la transfección los sobrenadantes de los cultivos son filtrados y almacenados a -80°C.

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

SÍ NO

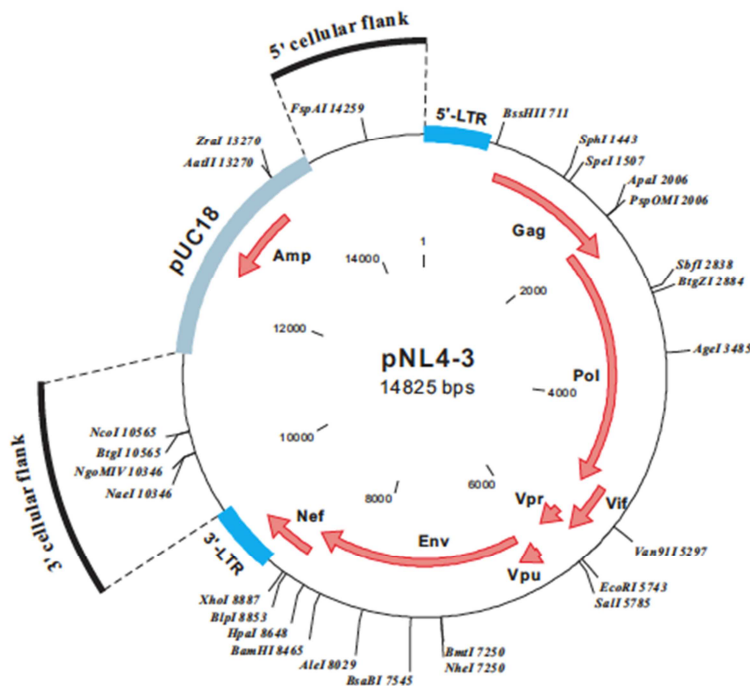
En caso afirmativo: vector intermediario pUC18 obteniéndose así el vector pNL4.3 que es el utilizado para la obtención de las partículas víricas MG una vez transfectadas en células 293T.

a. Tipo e identidad del vector: vector pUC18. Ver Adachi et al J Virol, adjuntado

b. Si se trata de un virus:

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):



Secuencia:

```
TGGAAGGGCTAATTTGGTCCCAAAAAAGACAAGAGATCCTTGATCTGTGG
ATCTACCACACACAAGGCTACTTCCCTGATTGGCAGAACTACACACCAGG
GCCAGGGATCAGATATCCACTGACCTTTGGATGGTGTCTCAAGTTAGTAC
CAGTTGAACCAGAGCAAGTAGAAGAGGCCAATGAAGGAGAGAACAACAGC
TTGTTACACCCATGAGCCAGCATGGGATGGAGGACCCGGAGGGAGAAGT
ATTAGTGTGGAAGTTTGACAGCCTCCTAGCATTTTCGTCACATGGCCCGAG
AGCTGCATCCGGAGTACTACAAAGACTGCTGACATCGAGCTTCTTACAAG
GGACTTTCCGCTGGGGACTTTCCAGGGAGGTGTGGCCTGGGCGGGACTGG
GGAGTGGCGAGCCCTCAGATGCTACATATAAGCAGCTGCTTTTTGCTGT
ACTGGGTCTCTCTGGTTAGACCAGATCTGAGCCTGGGAGCTCTCTGGCTA
ACTAGGGAACCCACTGCTTAAGCCTCAATAAAAGCTTGCCCTTGAGTGCTCA
AAGTAGTGTGTGCCCGTCTGTTGTGTGACTCTGGTAACTAGAGATCCCTC
AGACCCTTTTAGTCAGTGTGGAAAATCTCTAGCAGTGGCGCCCGAACAGG
GACTTGAAAAGCGAAAAGTAAAGCCAGAGGAGATCTCTCGACGCAGGACTCG
```




GCTTGCTGAAGCGCGCACGGCAAGAGGGCGAGGGGCGGCGACTGGTGAGTA
CGCCAAAAATTTTACTAGCGGAGGCTAGAAGGAGAGAGATGGGTGCGAG
AGCGTCCGGTATTAAGCGGGGAGAAATTAGATAAAATGGGAAAAAATTCGGT
TAAGGCCAGGGGAAAGAAACAATATAAACTAAAACATATAGTATGGGCA
AGCAGGGAGCTAGAACGATTCGCAGTTAATCCTGGCCTTTTAGAGACATC
AGAAGGCTGTAGACAAAATACTGGGACAGCTACAACCATCCCTTCAGACAG
GATCAGAAGAACTTAGATCATTATATAATAACAATAGCAGTCCTCTATTGT
GTGCATCAAAGGATAGATGTAAAAGACACCAAGGAAGCCTTAGATAAGAT
AGAGGAAGAGCAAAAACAAAAGTAAGAAAAAGGCACAGCAAGCAGCAGCTG
ACACAGGAAACAACAGCCAGGTCAGCCAAAATTTACCCTATAGTGCAGAAC
CTCCAGGGGCAAAATGGTACATCAGGCCATATCACCTAGAACTTTAAATGC
ATGGGTAAAAGTAGTAGAAGAGAAAGGCTTTTCAGCCAGAAAGTAATACCCA
TGTTTTTCAGCATTATCAGAAGGAGCCACCCACAAGATTTAAATACCATG
CTAAACACAGTGGGGGACATCAAGCAGCCATGCAAAATGTTAAAAGAGAC
CATCAATGAGGAAGCTGCAGAATGGGATAGATTGCATCCAGTGCATGCAG
GGCCTATTGCACCAGGCCAGATGAGAGAACCAAGGGGAAGTGACATAGCA
GGAACACTAGTACCCTTCAGGAACAAAATAGGATGGATGACACATAATCC
ACCTATCCCAGTAGGAGAAATCTATAAAAAGATGGATAATCCTGGGATTAA
ATAAAATAGTAAGAATGTATAGCCCTACCAGCATTTCTGGACATAAGACAA
GGACCAAAGGAACCTTTAGAGACTATGTAGACCGATTCTATAAAACTCT
AAGAGCCGAGCAAGCTTCAACAAGAGGTAATAAATTTGGATGACAGAAACCT
TGTTGGTCCAAAATGCGAACCCAGATTTGTAAGACTATTTTAAAAGCATTG
GGACCAGGAGCGACACTAGAAGAAATGATGACAGCATGTCAGGGAGTGGG
GGGACCCGGCCATAAAGCAAGAGTTTTGGCTGAAGCAATGAGCCAAGTAA
CAAATCCAGCTACCATAATGATACAGAAAGGCAATTTTAGGAACCAAAGA
AAGACTGTTAAGTGTTCATTTGTTGGCAAAGAAGGGGCACATAGCCAAAAA
TTGCAGGGCCCCTAGGAAAAAGGGCTGTTGGAAATGTGGAAAGGAAGGAC
ACCAAATGAAAGATTGTACTGAGAGACAGGCTAATTTTTTAGGGAAGATC
TGGCCTTCCCACAAGGGGAAGGCCAGGGAATTTTCTTCAGAGCAGACCAGA
GCCAACAGCCCCACCAGAAGAGAGCTTCAGGTTTTGGGGAAGAGACAACAA
CTCCCTCTCAGAAGCAGGAGCCGATAGACAAGGAACTGTATCCTTTAGCT
TCCCTCAGATCACTCTTTGGCAGCGACCCCTCGTCACAATAAAGATAGGG
GGGCAATTAAGGAAGCTCTATTAGATACAGGAGCAGATGATACAGTATT
AGAAGAAATGAATTTGCCAGGAAGATGGAACCAAAAATGATAGGGGGAA
TTGGAGGTTTTATCAAAGTAAGACAGTATGATCAGATACTCATAGAAATC
TGCGGACATAAAGCTATAGGTACAGTATTAGTAGGACCTACACCTGTCAA
CATAATTGGAAGAAATCTGTTGACTCAGATTGGCTGCACTTTAAATTTTC
CCATTAGTCCTATTGAGACTGTACCAGTAAAAATTAAGCCAGGAATGGAT
GGCCAAAAGTTAAACAATGGCCATTGACAGAAGAAAAAATAAAGCATT
AGTAGAAATTTGTACAGAATGGAAAAGGAAAGGAAAAATTTCAAAAATG
GGCCTGAAAAATCCATAACAATACTCCAGTATTTGCCATAAAGAAAAAGAC
AGTACTAAATGGAGAAAAATTAGTAGATTTTCAGAGAACTTAATAAGAGAAC
TCAAGATTTCTGGGAAGTTCAATTAGGAATACCACATCCTGCAGGGTTAA
AACAGAAAAAATCAGTAACAGTACTGGATGTGGGCGATGCATATTTTCA
GTTCCCTTAGATAAAGACTTCAGGAAGTATACTGCATTTACCATAACCTAG
TATAAACAATGAGACACCAGGGATTAGATATCAGTACAATGTGCTTCCAC
AGGGATGGAAAGGATCACCAGCAATATTCCAGTGTAGCATGACAAAAATC
TTAGAGCCTTTTAGAAAAACAAAATCCAGACATAGTCATCTATCAATACAT
GGATGATTTGTATGTAGGATCTGACTTAGAAAATAGGGCAGCATAGAACAA
AAATAGAGGAACTGAGACAACATCTGTTGAGGTGGGGATTTACCACACCA
GACAAAAACATCAGAAAGAACCTCCATTCCTTTGGATGGGTTATGAACT
CCATCCTGATAAATGGACAGTACAGCCTATAGTGCTGCCAGAAAAGGACA
GCTGGACTGTCAATGACATACAGAAATTAGTGGGAAAAATGAAATGGGCA
AGTCAGATTTATGCAGGGATTAAAGTAAGGCAATTTATGTAAACTTCTTAG
GGGAACCAAAGCATAACAGAAGTAGTACCCTAACAGAAGAAGCAGAGC
TAGAACTGGCAGAAAAACAGGGAGATTCTAAAAGAACCCTGACATGGAGTG
TATTATGACCCATCAAAAGACTTAATAGCAGAAATACAGAAGCAGGGGCA
AGGCAATGGACATATCAAATTTATCAAGAGCCATTTAAAAATCTGAAAA
CAGGAAAAGTATGCAAGAATGAAGGGTGCCACACTAATGATGTGAAACAA
TTAACAGAGGCAGTACAAAAAATAGCCACAGAAAGCATAGTAATATGGGG
AAAGACTCCTAAATTTAAATTACCCATACAAAAGGAAACATGGGAAGCAT
GGTGGACAGAGTATTGGCAAGCCACCTGGATTCTTGAGTGGGAGTTTGT
AATACCCCTCCCTTAGTGAAGTTATGGTACCAGTTAGAGAAAGAACCAT
AATAGGAGCAGAAACTTTCTATGTAGATGGGGCAGCCAAATAGGGAAACTA
AATTAGGAAAAGCAGGATATGTAACCTGACAGAGGAAGACAAAAAGTTGTC



CCCCTAACGGACACAACAAATCAGAAGACTGAGTTACAAGCAATTCATCT
AGCTTTGCAGGATTCGGGATTAGAAGTAAACATAGTGACAGACTCACAAT
ATGCATTGGGAATCATTCAAGCACAAACAGATAAGAGTGAATCAGAGTTA
GTCAGTCAAATAATAGAGCAGTTAATAAAAAAGGAAAAAGTCTACCTGGC
ATGGGTACCAGCACACAAAGGAATTTGGAGGAAATGAACAAGTAGATAAAT
TGGTCAGTGCTGGAATCAGGAAAAGTACTATTTTTTAGATGGAATAGATAAG
GCCCCAAGAAGAACATGAGAAATATCACAGTAATTTGGAGAGCAATGGCTAG
TGATTTTTAACCTACCACCTGTAGTAGCAAAAAGAAATAGTAGCCAGCTGTG
ATAAATGTCAGCTAAAAGGGGAAGCCATGCATGGACAAGTAGACTGTAGC
CCAGGAATATGGCAGCTAGATTGTACACATTTAGAAGGAAAAAGTTATCTT
GGTAGCAGTTTCATGTAGCCAGTGGATATATAGAAGCAGAAGTAATTCAG
CAGAGACAGGGCAAGAAAACAGCATACTTCCTCTTAAAAATTAGCAGGAAGA
TGGCCAGTAAAAACAGTACATACAGACAATGGCAGCAATTTACCAGTAC
TACAGTTAAGGCCCGCTGTTGGTGGGCGGGGATCAAGCAGGAATTTGGCA
TTCCCTACAATCCCCAAAGTCAAGGAGTAATAGAATCTATGAATAAAGAA
TTAAAGAAAAATTATAGGACAGGTAAGAGATCAGGCTGAACATCTTAAGAC
AGCAGTACAAATGGCAGTATTTCATCCACAATTTTAAAAAGAAAAGGGGGGA
TTGGGGGGTACAGTGCAGGGGAAAAGAAATAGTAGACATAATAGCAACAGAC
ATACAAACTAAAGAATTACAAAAACAAATTCAAAAATTCAAAAATTTTCG
GGTTTTATTACAGGGACAGCAGAGATCCAGTTTGGAAAAGGACCAGCAAAGC
TCCTCTGGAAAAGGTGAAGGGGCAGTAGTAATACAAGATAATAGTGACATA
AAAGTAGTGCCAAGAAGAAAAGCAAAGATCATCAGGGATTATGGAAAAACA
GATGGCAGGTGATGATTGTGTGGCAAGTAGACAGGATGAGGATTAACACA
TGGAAAAGATTAGTAAAAACCCATATGTATATTTCAAGGAAAGCTAAGGA
CTGGTTTTATAGACATCACTATGAAAGTACTAATCCAAAAATAAGTTCAG
AAGTACACATCCCCTAGGGGATGCTAAATTAGTAATAACAACATATTGG
GGTCTGCATACAGGAGAAAAGAGACTGGCATTTGGGTCAGGGAGTCTCCAT
AGAATGGAGGAAAAAGAGATATAGCACACAAGTAGACCCTGACCTAGCAG
ACCAACTAATTCATCTGCACACTATTTTGATTGTTTTTTCAGAACTGCTATA
AGAAATACCATATTAGGACGTATAGTTAGTCTTAGGTGTGAATATCAAGC
AGGACATAACAAGGTAGGATCTCTACAGTACTTGGCACTAGCAGCATTAA
TAAAACCAAAAACAGATAAAGCCACCTTTGCTTAGTGTAGGAAAACCTGACA
GAGGACAGATGGAACAAGCCCCAGAAGACCAAGGGCCACAGAGGGAGCCA
TACAATGAATGGACACTAGAGCTTTTAGAGGAACTTAAGAGTGAAGCTGT
TAGACATTTTCTAGGATATGGCTCCATAACTTAGGACAACATATCTATG
AACTTACGGGGATACTTTGGGCAGGAGTGGAAAGCCATAATAAGAAATCTG
CAACAACCTGCTGTTTTATCCATTTTCAAGAAATTTGGTGTGCGACATAGCAGAAAT
AGGCGTTACTCGACAGAGGAGAGCAAGAAATGGAGCCAGTAGATCCCTAGA
CTAGAGCCCTGGAAGCATCCAGGAAGTCAGCCTAAAACTGCTTGTACCAA
TTGCTATTGTAAAAAGTGTGCTTTTCATTTGCCAAGTTTGTTCATGACAA
AAGCCTTAGGCATCTCTATGGCAGGAAGAAGCGGAGACAGCGACGAAGA
GCTCATCAGAACAGTCAGACTCATCAAGCTTCTCTATCAAAGCAGTAAGT
AGTACATGTAATGCAACCTATAATAGTAGCAATAGTAGCATTAGTAGTAG
CAATAATAATAGCAATAGTTGTGTGGTCCATAGTAATCATAGAATATAGG
AAAATATTAAGCAAAAGAAAAATAGACAGGTTAATTTGATAGACTAATAGA
AAGAGCAGAAGACAGTGGCAATGAGAGTGAAGGAGAAGTATCAGCACTTG
TGGAGATGGGGGTGGAATATGGGGCACCATGCTCCTTGGGATATTGATGAT
CTGTAGTGCTACAGAAAAATTTGTGGGTCACAGTCTATTTATGGGGTACCTG
TGTGGAAGGAAGCAACCACCCTCTATTTTGTGCATCAGATGCTAAAGCA
TATGATACAGAGGTACATAATGTTTTGGGCCACACATGCCCTGTGTACCCAC
AGACCCCAACCCACAAGAAGTAGTATTTGGTAAATGTGACAGAAAAATTTTA
ACATGTGGAAAAATGACATGGTAGAACAGATGCATGAGGATATAATCAGT
TTATGGGATCAAAGCCTAAAGCCATGTGTAAAAATTAACCCCACTCTGTGT
TAGTTTTAAAGTGCCTGATTTGAAGAATGATACTAATAACCAATAGTAGTA
GCGGGAGAATGATAATGGAGAAAAGGAGAGATAAAAACTGCTCTTTCAAT
ATCAGCACAAAGCATAAGAGATAAGGTGCAGAAAAGAAATATGCATTTCTTTTA
TAAACTTGATATAGTACCAATAGATAAATACCAGCTATAGGTTGATAAGTT
GTAACACCTCAGTCATTACACAGGCCCTGTCCAAGGTATCCTTTTGAGCCA
ATTCCCATACATATTATGTGCCCGGCTGGTTTTTGGGATTTCTAAAAATGTAA
TAATAAGACGTTCAATGGAACAGGACCATGTACAAATGTCAGCACAGTAC
AATGTACACATGGAATCAGGCCAGTAGTATCAACTCAACTGCTGTTAAAT
GGCAGTCTAGCAGAAGAAGATGTAGTAATTAGATCTGCCAATTTTCACAGA
CAATGCTAAAACCAATAATAGTACAGCTGAACACATCTGTAGAAATTAAT
GTACAAGACCAACAACAATAACAAGAAAAAGTATCCGTATCCAGAGGGGA
CCAGGGAGAGCATTTGTTACAATAGGAAAAATAGGAAATATGAGACAAGC



ACATTGTAACATTAGTAGAGCAAAAATGGAATGCCACTTTAAAAACAGATAG
CTAGCAAATTAAGAGAACAATTTGGAAAATAATAAAACAATAATCTTTAAG
CAATCCTCAGGAGGGGACCCAGAAAATTGTAACGCACAGTTTTAATTTGTGG
AGGGGAATTTTTCTACTGTAATTC AACACA ACTGTTAATAGTACTTGGT
TTAATAGTACTTGGAGTACTGAAGGGTCAAATAACACTGAAGGAAGTGAC
ACAATCACACTCCCATGCAGAATAAAAAACAATTTATAAACATGTGGCAGGA
AGTAGGAAAAGCAATGTATGCCCTCCCATCAGTGGACAAAATTAGATGTT
CATCAAATATTACTGGGCTGCTATTAACAAGAGATGGTGGTAATAACAAC
AATGGGTCCGAGATCTTCAGACCTGGAGGAGGCATATGAGGGACAATTG
GAGAAGTGAATTATATAAATAAAGTAGTAAAAATTGAACCATTAGGAG
TAGCACCCACCAAGGCAAAGAGAAGAGTGGTGCAGAGAGAAAAAGAGCA
GTGGGAATAGGAGCTTTGTTCTTGGGTTCTTGGGAGCAGCAGGAAGCAC
TATGGGCGCAGCGTCAATGACCGTGACGGTACAGGCCAGACAATTATTGT
CTGATATAGTGCAGCAGCAGAACAATTTGCTGAGGGCTATTGAGGCGCAA
CAGCATCTGTTGCAACTCACAGTCTGGGGCATCAAACAGCTCCAGGCAAG
AATCCTGGCTGTGGAAAGATACCTAAAGGATCAACAGCTCCTGGGGATTT
GGGTTGCTCTGGAAAACCTCATTTGCACCACTGCTGTGCCCTTGGAAATGCT
AGTTGGAGTAATAAATCTCTGGAACAGATTTGGAATAACATGACCTGGAT
GGAGTGGGACAGAGAAAATTAACAATTACACAAGCTTAATACACTCCTTAA
TTGAAGAATCGCAAAACCAGCAAGAAAAGAAATGAACAAGAAATTATTGGAA
TTAGATAAATGGGCAAGTTTGTGGAATTTGGTTTAAACATAACAAATTTGGCT
GTGGTATATAAAAATTATTACATAATGATAGTAGGAGGCTTGGTAGGTTTAA
GAATAGTTTTTTGCTGTACTTTCTATAGTGAATAGAGTTAGGCAGGGATAT
TCACCATTATCGTTTTAGACCCACCTCCCAATCCCGAGGGGACCCGACAG
GCCCCAAGGAATAGAAGAAGAAGGTGGAGAGAGACAGAGACAGATCCA
TTTCGATTAGTGAACGGATCCTTAGCACTTATCTGGGACGATCTGCGGAGC
CTGTGCCTCTTCAGCTACCACCGCTTGAGAGACTTACTCTTGATTGTAAC
GAGGATTGTGGAACCTTCTGGGACGCAGGGGGTGGGAAGCCCTCAAATATT
GGTGGAACTCTCTACAGTATTGGAGTCAGGAACATAAAGAAATAGTGCTGTT
AACTTGCTCAATGCCACAGCCATAGCAGTAGCTGAGGGGACAGATAGGGT
TATAGAAGTATTACAAGCAGCTTATAGAGCTATTTCGCCACATACCTAGAA
GAATAAGACAGGGCTTGGAAAAGGATTTTGGCTATAAGATGGGTGGCAAGTG
GTCAAAAAGTAGTGTGATTGGATGGCTGCTGTAAGGGAAAAGAAATGAGAC
GAGCTGAGCCAGCAGCAGATGGGGTGGGAGCAGTATCTCGAGACCTAGAA
AAACATGGAGCAATCACAAAGTAGCAATACAGCAGCTAACAAATGCTGCTTG
TGCCTGGCTAGAAGCACAAGAGGAGGAAGAGGTGGGTTTTCCAGTCACAC
CTCAGGTACCTTTAAGACCAATGACTTACAAGGCAGCTGTAGATCTTAGC
CACTTTTTAAAAGAAAAGGGGGGACTGGAAGGGCTAATTCACCTCCAAAAG
AAGACAAGATATCCTTGATCTGTGGATCTACCACACACAAGGCTACTTCC
CTGATTGGCAGAACTACACACCAGGGCCAGGGGTCAGATATCCACTGACC
TTTTGGATGGTGCTACAAGCTAGTACCAGTTGAGCCAGATAAGGTAGAAGA
GGCCAATAAAGGAGAGAACACCAGCTTGTACACCCTGTGAGCCTGCATG
GAATGGATGACCCTGAGAGAGAAGTGTAGAGTGGAGTTTGACAGCCGC
CTAGCATTTCATCACGTGGCCCGAGAGCTGCATCCGGAGTACTTCAAGAA
CTGCTGCATCGAGCTTGCTACAAGGGACTTTCCGCTGGGGACTTTCCAG
GGAGCGTGGCCTGGCGGGACTGGGGAGTGGCGAGCCCTCAGATGCTGC
ATATAAGCAGCTGCTTTTTTGCCTGTACTGGGTCTCTCTGGTTAGACCAGA
TCTGAGCCTGGGAGCTCTCTGGCTAACTAGGGAACCCACTGCTTAAGCCT
CAATAAAGCTTGCCCTTGAGTGTCTCAAGTAGTGTGTGCCCGTCTGTTGTG
TGACTCTGGTAACTAGAGATCCCTCAGACCCTTTTAGTCAGTGTGGAAAA
TCTCTAGCACCCAGGAGGTAGAGGTTGCAGTGAGCCAAGATCGCGCCACT
GCATTCAGCCTGGGCAAGAAAACAAGACTGTCTAAAATAATAATAATAA
GTTAAGGGTATTAAATATATTTTATACATGGAGGTCATAAAAAATATATATA
TTTTGGGCTGGGCGCAGTGGCTCACACCTGCGCCCGGCCCTTTGGGAGGCC
GAGGCAGGTGGATCACCTGAGTTTGGGAGTTCCAGACCAGCCTGACCAAC
ATGGAGAAAACCCCTTCTCTGTGTATTTTTAGTAGATTTTTATTTTATGTGT
ATTTTATTACAGGATTTCTGGAAAACCTGAAACTGTTTTTCTCTACTC
TGATACCACAAGAATCATCAGCACAGAGGAAGACTTCTGTGATCAAATGT
GGTGGGAGAGGGAGGTTTTTACCAGCACATGAGCAGTCAGTTCTGCCGCA
GACTCGGCGGGTGTCTTCCGTTTCAAGTCCAACACCCGCTGCCCTGGAGAG
AGGTGAGACCACAGGGTGGAGGGCTCAGTCCCCAAGACATAAACACCCAAG
ACATAAACACCCAACAGGTCCACCCCGCTGCTGCCCAGGCAGAGCCGAT
TCACCAAGACGGGAATTAGGATAGAGAAAAGTAAGTCAACACAGAGCCGG
CTGTGCGGGAGAACGGATTCTATTATGACTCAAATCAGTCTCCCCAAGC
ATTCGGGGATCAGAGTTTTTAAAGGATAACTTAGTGTGTAGGGGGCCAGT



AGTTGGAGATGAAAGCGTAGGGAGTGAAGGTGTCCTTTTTCGCGCCGAGTC
AGTTTCTGGGTGGGGGCCACAAGATCGGATGAGCCAGTTTATCAATCCGG
GGGTGCCAGCTGATCCATGGAGTGCAGGGTCTGCAAAAATATCTCAAGCAC
TGATTGATCTTAGGTTTTACAATAGTGATGTTACCCCAGGAACAAATTTGG
GGAAGGTGAGAATCTTGTAGCCTGTAGCTGCATGACTCCTAAACCATAAT
TTCTTTTTTTGTTTTTTTTTTTTTTTTATTTTTTGTAGACAGGGTCTCACTCTGTC
ACCTAGGCTGGAGTGCAGTGGTGCAATCACAGCTCACTGCAGCCTCAACG
TCGTAAGCTCAAGCGATCCTCCCACCTCAGCCTGCCTGGTAGCTGAGACT
ACAAGCGACGCCCCAGTTAATTTTTTGTATTTTTTGGTAGAGGCGAGCCTTTT
GCCGTGTGGCCCTGGCTGGTCTCGAACTCCTGGGCTCAAGTGATCCAGCC
TCAGCCTCCCAAAGTGTGGGACAACCGGGGCCAGTCACTGCACCTGGCC
CTAAACCATAATTTCTAATCTTTTTGGCTAATTTGTTAGTCTACAAAGGC
AGTCTAGTCCCCAGGCAAAAAGGGGTTTTGTTTCGGGAAAAGGGCTGTTAC
TGTCTTTGTTTTCAAACATAAACTAAGTTCTCCTAAACTTAGTTTCGGCC
TACACCAGGAATGAACAAGGAGAGCTTGGAGGTTAGAAGCACGATGGAA
TTGGTTAGGTGAGTCTCTTTCACTGTCTGAGTTATAATTTTTGCAATGGT
GGTTCAAAGACTGCCCGCTTCTGACACCAGTCGCTGCATTAATGAATCGG
CCAACGCGCGGGGAGAGGCGGTTTTGCGTATTGGGCGCTCTTCCGCTTCCT
CGCTCACTGACTCGCTGCGCTCGGTCGTTTCGGCTGCGGCGAGCGGTATCA
GCTCACTCAAAGGCGGTAATACGGTTATCCACAGAATCAGGGGATAACGC
AGGAAAGAACATGTGAGCAAAAAGGCCAGCAAAAAGGCCAGGAACCGTAAAA
AGGCCGCGTTGCTGGCGTTTTTCCATAGGCTCCGCCCCCTGACGAGCAT
CACAAAAATCGACGCTCAAGTCAGAGGTGGCGAAAACCCGACAGGACTATA
AAGATAACCAGGCGTTTTCCCTGGAAGCTCCCTCGTGCCTCTCCTGTTT
CGACCCTGCCGCTTACCGGATACCTGTCCGCTTTCTCCCTTCGGGAAGC
GTGGCGCTTTCTCATAGCTCACGCTGTAGGTATCTCAGTTTCGGTGTAGGT
CGTTGCTCCAAGCTGGGCTGTGTGCACGAACCCCCCGTTTCAGCCCGACC
GCTGCGCCTTATCCGGTAACTATCGTCTTGAGTCCAACCCGGTAAGACAC
GACTTATCGCCACTGGCAGCAGCCACTGGTAAACAGGATTAGCAGAGCGAG
GTATGTAGGCGGTGCTACAGAGTTCTTGAAGTGGTGGCTAACTACGGCT
ACACTAGAAGAACAGTATTTGGTATCTGCGCTCTGCTGAAGCCAGTTACC
TTTCGGAAAAAGAGTTGGTAGCTCTTGATCCGGCAAAACAAACCACCGCTGG
TAGCGGTGGTTTTTTTTGTTTTGCAAGCAGCAGATTACGCGCAGAAAAAAG
GATCTCAAGAAGATCCTTTGATCTTTTTCTACGGGTCTGACGCTCAGTGG
AACGAAAACTCAGTTAAGGGATTTTTGGTCATGAGATTATCAAAAAGGAT
CTTACCTAGATCCTTTTTAAATTAAAAAATGAAGTTTTAAATCAATCTAAA
GTATATATGAGTAAACTTGGTCTGACAGTTACCAATGCTTAATCAGTGAG
GCACCTATCTCAGCGATCTGTCTATTTTCGTTTCATCCATAGTTGCCTGACT
CCCCGTGCTGTAGATAACTACGATACGGGAGGGCTTACCATCTGGCCCCA
GTGCTGCAATGATAACCGCAGACCCACGCTCACCGGCTCCAGATTTATCA
GCAATAAACCCAGCCAGCCGGAAGGGCCGAGCGCAGAAGTGGTCTCGCAAC
TTTTATCCGCTCCATCCAGTCTATTAATTTGTTGCCGGGAAGCTAGAGTAA
GTAGTTCCGCAGTTAATAGTTTTCGCAACGTTGTTGCCATTGCTACAGGC
ATCGTGGTGTACGCTCGTCTGTTGGTATGGCTTCATTCAGCTCCGGTTC
CCAACGATCAAGCGGATTTACATGATCCCCATGTTGTGCAAAAAAGCGG
TTAGCTCCTTCGGTCTCCGATCGTTGTCAGAAGTAAGTTGGCCGCGAGTG
TTATCACTCATGGTTATGGCAGCACTGCATAATTTCTCTTACTGTCTATGCC
ATCCGTAAGATGCTTTTTCTGTGACTGGTGTGACTCAACCAAGTCATTCT
GAGAATAGTGTATGCGGCGACCGAGTTGCTTTGCCCCGCGTCAATACGG
GATAATACCGCGCCACATAGCAGAACTTTAAAAAGTGTCTATCATTTGGAAA
ACGTTCTTCGGGGCGAAAACTCTCAAGGATCTTACCGCTGTTGAGATCCA
GTTTCGATGTAACCCACTCGTGCACCCAACTGATCTTCAGCATCTTTTTACT
TTCACCAGCGTTTTCTGGGTGAGCAAAAAACAGGAAGGCAAAATGCCGCAAA
AAAGGGAATAAGGGCGACACGGAAATGTTGAATACTCATACTCTTCCCTTT
TTCAATATTATTGAAGCATTATCAGGGTTATTGTTCTCATGAGCGGATAC
ATATTTGAATGTATTTAGAAAAATAAAACAAATAGGGGTTCCGCGCACATT
TCCCCGAAAAAGTGCCACTGACGTCTAAGAAACCATTAATATCATGACAT
TAACCTATAAAAATAGGCGTATCACGAGGCCCTTTCGTTCTCGCGCGTTTT
GGTGTGACGGTGA AAAACCTCTGACACATGCAGCTCCCGGAGACGGTCCAC
AGCTTGTCTGTAAGCGGATGCCGGGAGCAGACAAGCCGTCAGGGCGCGT
CAGCGGGTGTGGCGGGTGTGGGGCTGGCTTAACTATGCGGCATCAGAG
CAGATTGTAAGTGTGACCATATGCGGTGTGAAATACCGCACAGATG
CGTAAGGAGAAAAATACCGCATCAGGCGCCATTCGCCATTCAGGCTGCGCA
ACTGTTGGGAAGGGCGATCGGTGCGGGCTTTCGTTATTACGCCAGGGG
AGGCAGAGATTGCAGTAAGCTGAGATCGCAGCACTGCACCTCCAGCCTGGG



CGACAGAGTAAGACTCTGTCTCAAAAATAAAAATAAATAAATCAATCAGAT
ATTCCAATCTTTTCCTTTATTTATTTATTTATTTCTATTTTGGAAACAC
AGTCCTTCCTTATTCCAGAATTACACATATATTTCTATTTTCTTTATATG
CTCCAGTTTTTTTTAGACCTTCACCTGAAATGTGTGTATACAAAATCTAG
GCCAGTCCAGCAGAGCCTAAAGGTAAAAATAAAAATAAATAAAAATAAAT
AAAATCTAGCTCACTCCTTCACATCAAAAATGGAGATACAGCTGTTAGCAT
TAAATACCAAATAACCCATCTTGTCTCAATAATTTTAAGCGCCTCTCTC
CACCACATCTAACTCCTGTCAAAGGCATGTGCCCTTCCGGGCGCTCTGC
TGTGCTGCCAACCAACTGGCATGTGGACTCTGCAGGGTCCCTAACTGCCA
AGCCCCACAGTGTGCCCTGAGGCTGCCCTTCTTCTAGCGGCTGCCCTC
ACTCGGCTTTGCTTTCCCTAGTTTCAGTTACTTGCCTCAGCCAAGGTCT
GAAACTAGGTGCGCACAGAGCGGTAAGACTGCGAGAGAAAAGAGACCAGCT
TTACAGGGGGTTTTATCACAGTGCACCCTGACAGTCGTGAGCCTCACAGGG
GGTTTTATCACATTGCACCCTGACAGTCGTGAGCCTCACAGGGGGTTTTATC
ACAGTGCACCCTTACAATCATTCCATTTGATTCACAATTTTTTTTAGTCTC
TACTGTGCCTAACTTGTAAGTTAAATTTGATCAGAGGTGTGTTCCAGAG
GGGAAAACAGTATATACAGGGTTTCAGTACTATCGCATTTTCAGGCCTCCAC
CTGGGTCTTGGAATGTGTCCCCGAGGGGTGATGACTACCTCAGTTGGAT
CTCCACAGGTTCACAGTGCACACAAGATAACCAAGACACCTCCAAGGCTAC
CACAATGGGCCCGCCCTCCACGTGCACATGGCCGGAGGAACTGCCATGTCCG
GAGGTGCAAGCACACCTGCGCATCAGAGTCTTGGTGTGGAGGGAGGGAC
CAGCGCAGCTTCCAGCCATCCACCTGATGAACAGAACCCTAGGGAAAGCCC
CAGTTCTACTTACACCAGGAAAGGC

Información adicional, ver documento adjunto: Adachi et al 198 J virol.

- d. Gama de hospedadores del vector: bacteria.
- e. Características de la movilidad del vector: No procede.
 - i) factores de movilización
 - ii) Si el vector es un bacteriófago ¿se han inactivado sus propiedades lisogénicas?
 - iii) ¿Puede el vector transferir marcadores de resistencia a otros organismos?

5) Información del inserto:

- a) Dimensiones del inserto, mapa de restricción y secuencia: Ver apartado V.2 y V.3.
- b) Origen y función específica de cada parte del inserto: Ver apartado V.2 y V.3
- c) Descripción del método utilizado para la transformación: Las partículas víricas son obtenidas mediante transfección lipídica del plásmido pNL4.3 en células humanas 293T. 48 horas después de la transfección, los sobrenadantes de las células que contienen las partículas víricas son almacenados a -80°C en el correspondiente laboratorio de bioseguridad P3.
- d) Información sobre los genes estructurales presentes en el inserto: La construcción es una quimera de dos cepas de VIH. Ver apartado V.2, V.3 y V.4; ver Adachi et al 1986 adjuntado.
- e) Información sobre los elementos reguladores presentes en el inserto: Ver apartado V.2, V.3 y V.4, ver Adachi et al 1986 adjuntado.
- f) ¿El inserto ha sido secuenciado completamente? Sí.
- g) ¿Contiene secuencias que no son necesarias para la función deseada? 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? No.

En caso afirmativo:

i) número de copias:

ii) localización cromosómica:

iii) secuencias colindantes

iv) ¿La inserción activa o inactiva la expresión de otros genes?:

c) Si se trata de un virus:

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):

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. EL OMG fue construido por otro grupo de investigación. Ver Adachi et al 1986 adjuntado.

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: No.

b) ¿Es diferente el OMG del receptor en lo que respecta al modo o tasa de reproducción? En caso afirmativo, especifíquese: No.

c) ¿Es diferente el OMG del receptor en lo que respecta a la patogenicidad para el hombre, plantas o animales? En caso afirmativo, especificar: No.

d) ¿Es diferente el OMG del receptor en lo que respecta a los posibles efectos sobre el medio ambiente? En caso afirmativo, especifíquese: No procede.

e) ¿Es diferente el OMG en cuanto a las características nutricionales? En caso afirmativo, especifíquese: No.

f) Marcadores específicos del OMG: No procede.



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

El OMG es estable en cultivos celulares. De todas formas existe una probabilidad baja de pérdida del inserto durante el proceso de replicación celular.

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

Nula. El inserto no tiene capacidad autónoma de transferirse.

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

- a) Técnicas utilizadas para la identificación del OMG: Técnicas de biología molecular. Detección del genoma viral mediante qPCR y Western Blot.
b) Técnicas empleadas para aislar el OMG en el medio ambiente: No procede.

VII. DESCRIPCIÓN DE LAS OPERACIONES

- 1) Naturaleza de las operaciones:

- a) Enseñanza
b) Investigación
c) Desarrollo

- 2) Volumen o cantidad de OMG a utilizar:

- a) Volumen máximo en el caso de microorganismos: < 1.0L / día.
b) Número de plantas: No procede.
c) Número de animales: No procede.

- 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).

Tiempo indefinido.

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

Introducción de material genético viral para expresión y producción de partículas virales infecciosas del VIH a través de la transfección de su material genético en células humanas en condiciones normales y bajo el agregado de sustancias químicas y otras.

- 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:

El plásmido que codifica para el OMG procede del NIH AIDS Reagents Program:

https://www.aidsreagent.org/reagentdetail.cfm?t=molecular_clones&id=633



- 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 aplicable¹ (tipo de transporte, manejo y embalaje, documentación de acompañamiento e identificación o/y etiquetado):

El plásmido que codifica y expresa el OMG se envía en un paquete que contiene viales con DNA plasmídico. El envío se hace a una temperatura de 4°C y se envía mediante la compañía FeDEX con la documentación adecuada indicando su contenido biológico y su no peligrosidad.

- 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):

El vector pNL4.3 es transfectado en células humanas 293T mediante transfección lipídica. Las partículas virales generadas son escretadas al medio de cultivo celular. 48 a 72 horas luego, los sobrenadantes que contienen el virus son recolectados y procesados vía filtración y centrifugación. Según el caso, los sobrenadantes son titulados en células MT2 o en células indicadoras TZM-bl. Los títulos virales obtenidos, según la escala, son de 10^6 – 10^9 PFU/mL.

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

El laboratorio de contención 309.02 cuenta con las medidas de acción preventiva propias del nivel 3 de contención biológica, de acuerdo con el anexo IV al Real Decreto 664/1997, de 12 de Mayo, sobre Protección de los trabajadores contra los riesgos relacionados con la exposición a agentes biológicos durante el trabajo.

La gestión de residuos se basa en el Manual de Residuos del Parque de Investigación Biomédica de Barcelona (ver Anexo XV) y se lleva a cabo por la empresa especializada CESPA.

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

- 1) Proximidad a fuentes de peligro potenciales:

Se adjunta croquis de situación (ver Anexo XVI) y plano 1:5.000: (ver Anexo XVII).

- 2) Descripción de las condiciones climáticas predominantes:

El clima en Barcelona es Mediterráneo, del tipo bajo central. La precipitación mediana anual está alrededor de los 600mm, siendo los valores más elevados cerca de la cordillera del

¹ 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.



litoral. La estación lluviosa al año, es el otoño, seguida de la primavera, y la seca el verano sobre todo en julio. Con respecto a las temperaturas, los inviernos son suaves, con medias de 9°C a 11°C, las temperaturas son más bajas en las zonas próximas a Besós y a la Zona Franca donde las mínimas son más frías y los veranos calurosos, entre los 23°C y 24°C por término medio, comportando una amplitud térmica anual moderada. Casi nunca hiela en el centro de Barcelona.

- 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:

El laboratorio donde se manipularán los organismos es el laboratorio de contención 309.02, que cuenta con las medidas de acción preventiva propias del nivel 3 de contención biológica, de acuerdo con el anexo IV al Real Decreto 664/1997, de 12 de Mayo, sobre Protección de los trabajadores contra los riesgos relacionados con la exposición a agentes biológicos durante el trabajo.

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

- 1) Adopción de las Buenas Prácticas de Laboratorio:

El personal que trabaja en la zona de utilización confinada de organismos genéticamente modificados dispone de una norma de prevención y de una colección de instrucciones básicas de uso del laboratorio de contención. Correspondiendo, respectivamente, a los Anexos:

Anexo III: Manual de Bioseguridad.

Anexo IV: instrucción básica para utilizar el laboratorio de contención 309.02.

Anexo V: Instrucción básica para entrar y salir del laboratorio de contención 309.02.

Anexo VI: instrucción básica para actuar en emergencias en el laboratorio de contención 309.02.

- 2) Formación del personal adscrito:

El edificio Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona dispone de un Plan de autoprotección. El responsable de su elaboración e implantación es el Consorci Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona, como titular del edificio. Desde el año 2007, se difunden dos veces al año, con motivo del simulacro de emergencia y en el período vacacional de verano, unas normas básicas de autoprotección. También están disponibles en la intranet de la Universidad. Se adjuntan como Anexo:

Anexo XII: Informe de análisis de los riesgos y de las condiciones de protección del laboratorio de nivel 3 de contención biológica ubicado en el edificio PRBB (Barcelona).

- 3) Programas de limpieza/desinfección/descontaminación:

El personal que trabaja en la zona de utilización confinada de organismos genéticamente modificados dispone de una norma de prevención que contiene sub-apartados específicos con el procedimiento de limpieza de los principales equipos de trabajo.



Anexo III: Manual de Bioseguridad (apartado 4.5.2.7.6: pautas específicas de actuación con equipos de trabajo).

4) Programas de mantenimiento de aparatos para el confinamiento:

La Universitat Pompeu Fabra tiene repartidos el mantenimiento de las salas de contención biológica y el resto de laboratorios de la forma siguiente:

El mantenimiento de las instalaciones troncales, electricidad, climatización (incluidos filtros Hepa), datos, detección de incendios, agua, desguaces, etc. lo tiene delegado al gestor del edificio Parque de Investigación Biomédica de Barcelona (PRBB) al formar parte del edificio, pagando este servicio conjuntamente con el alquiler. El PRBB tiene contratado para este trabajo a la empresa Veolia.

El mantenimiento del equipamiento científico está contratado a la empresa TBS, complementado con los contratos de mantenimiento específicos del equipamiento especial (Matachana y Telsar), con los fabricantes del equipo.

5) Programas de inspección y control del confinamiento:

Estudio inicial de comprobación de la estanqueidad del laboratorio de contención (Anexo XIII-A / B) i seguimiento periódico y certificado de la eficacia de los filtros HEPA de las cabinas de bioseguridad (Anexo XIV).

X.- GESTION E INACTIVACIÓN DE RESIDUOS

1) Encargado de la gestión de residuos:

Gestión interna:	SÍ	<input type="checkbox"/>	NO	<input checked="" 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:

Cespa Gestión de Residuos, S.A.

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

Los residuos infecciosos y no infecciosos generados en el laboratorio de contención son residuos sanitarios específicos del grupo III.

Para la eliminación de residuos líquidos, mediante decantación, y de pequeños residuos sólidos que han estado en contacto con material infeccioso, es necesario:

- Decantar los residuos en el recipiente de plástico autoclavable, ubicado en el interior de las cabinas de seguridad biológica.
- Inactivar el contenido con Perasafe al 1%.
- Introducir las pipetas Pasteur o calibradas, puntas de pipeta, tubos Eppendorf o tubos Sarsted y demás material pequeño en los recipientes de decantación de las cabinas.



Las pipetas largas deberán lavarse (aspirante y liberando) con la dilución de Perasafe, como mínimo dos veces antes de ser descartadas dentro del recipiente.

Los tubos pequeños, después de eliminar el líquido de su interior, se introducirán abiertos en el recipiente de decantación.

Este material se dejará inactivar durante 8 h dentro de la cabina.

- No superar con los residuos sólidos el nivel de líquido que hay dentro del recipiente de decantación.
- Sustituir el recipiente de decantación cuando se llene en dos tercios de su capacidad.
- Cerrar el recipiente y autoclararlo.

El material plástico de mayor volumen se eliminará en función de su estanqueidad. Las placas y frascos se descontaminarán poniendo Perasafe al 1% en los pozos de las placas y los frascos, y dejándoles un mínimo de 8 horas en la cabina u otros recipientes que por sí mismos cierren herméticamente. Todos los contenedores de residuos deben estar rotulados con el nombre del usuario, contenido y fecha. Al día siguiente habrá que tirar el material al contenedor específico de residuos sólidos (negro con tapa amarilla).

Los objetos punzantes y/o cortantes se utilizarán únicamente en los casos en que sea estrictamente necesario, y tendrán recipientes especiales situados en el interior de las cabinas (amarillo con tapa roja).

Los contenedores específicos se cerrarán y se autoclararán.

Los papeles de pipetas u otros papeles no contaminados se depositarán en la papelera, que contendrá una doble bolsa, la externa de autoclave y la interna de residuos urbanos. Nunca se llenará más de la mitad de su capacidad, para que puedan ser manipuladas con seguridad. Ambas bolsas tendrán que cerrarse antes de autoclararlas, minimizando su manipulación, y poner cinta indicadora de esterilización en su exterior.

Todo el material sólido o líquido de rechazo, aunque ya no sea estrictamente infeccioso, debe salir de la zona de contención convenientemente autoclavado.

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

1) Condiciones en las que podría producirse un accidente:

La causa más probable es por derramamiento de un cultivo que contenga el OMG. Si éste se produce en el interior de la cabina se deben seguir las recomendaciones previstas en el protocolo de trabajo en cabina. Si se produjera fuera de la cabina se deben de seguir las recomendaciones de seguridad del protocolo de trabajo de la P3.

En otro tipo de accidentes que se puedan producir, como por ejemplo un incendio en el interior de la sala de cultivos, el OMG no tendría ningún efecto en la salud humana o el medio ambiente ya que no se liberaría al exterior sino que quedaría destruido.

2) Equipamiento de seguridad (especifíquese):



La zona de utilización confinada de organismos genéticamente modificados dispone de un botiquín portátil de primeros auxilios, dotados de acuerdo a lo establecido en el anexo VI del Real Decreto 486/1997, de 14 de Abril, sobre disposiciones mínimas de Seguridad y Salud en los Lugares de Trabajo.

3) Descripción de la información suministrada a los trabajadores:

El personal que trabaja en la zona de utilización confinada de organismos genéticamente modificados dispone de una norma de prevención que contiene un capítulo específico sobre medidas de emergencia donde se detallan; protocolo de actuación en caso de vertido de agentes biológicos, protocolo de actuación en caso de contacto accidental y protocolo de gestión interna y de notificación de accidentes e incidentes, así como una instrucción básica de actuación.

Anexo III: Manual de Bioseguridad.

Anexo VI: instrucción básica para actuar en emergencias en el laboratorio de contención 309.02.

4) Planes de emergencia:

El protocolo de actuación en caso de contacto accidental se ha coordinado con el Servicio de Prevención de Riesgos Laborales del Parc de Salut Mar de Barcelona, y con los servicios asistenciales de la Mutua de Accidentes de Trabajo y Enfermedades Profesionales, a la que la UPF se ha asociado.

Anexo III: Manual de Bioseguridad.



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

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

Cumplimentar un formulario tipo C por cada actividad tipo 2, 3 o 4. En caso de actividades tipo 1, deben seguirse las instrucciones recogidas en el apartado III.1.a de la Guía para la remisión de solicitudes de registro de instalaciones.

I. RESPONSABLES DE LA ACTIVIDAD

1) Entidad

Nombre: Universitat Pompeu Fabra (UPF)
Dirección postal: Dr. Aiguader, 88 – 08003 Barcelona

2) Representante legal de la entidad

Nombre y apellidos: Jaume Casals Pons
NIF: 37317474-C
Cargo: Rector
Tel: 93 542 20 00
Fax: 93 542 20 02
Correo electrónico: rector@upf.edu

3) Responsable científico de la actividad

Nombre y apellidos: Juana Díez Antón
NIF: 74181228-H
Cargo: Investigadora Principal del Grupo de Virología Molecular, Coordinadora de la Unidad de Virología, Departamento de Ciencias Experimentales y de la Salud, Universitat Pompeu Fabra
Tel: 93 316 08 62
Fax: 93 316 09 01
Correo electrónico: juana.diez@upf.edu

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

Nombre y apellidos: Andreas Franz Meyerhans
NIF: Y-0810274-K
Cargo: Responsable del laboratorio de contención 62.309.02 con nivel de seguridad biológica de nivel 3
Tel: 93 316 08 31
Fax: 93 316 09 01
Correo electrónico: andreas.meyerhans@upf.edu



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

El responsable de bioseguridad de la instalación actúa como persona de contacto.

II. DESCRIPCIÓN DE LA ACTIVIDAD.

1. Objetivo de la actividad:

Nombre OMG: **pNL4.3**

Introducción de material genético viral para expresión y producción de partículas virales infecciosas del VIH a través de la transfección de su material genético en células humanas en condiciones normales y bajo el agregado de sustancias químicas y otras.

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 asociadas las actividades con los OMG).

Indeterminada.

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. Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH).
- b) Organismo donante. Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH).
- c) Inserto. Secuencias derivadas de dos aislados de HIV.
- d) Vector. plásmido pNL4.3, Ver Adachi et al J Virol, adjuntado, para información detallada
- e) Organismo modificado genéticamente resultante. Plásmido que codifica para el VIH quimérico NL43.
- f) Efectos para la salud humana y la sanidad animal y vegetal. El virus es infeccioso para las personas.
- g) Efectos para el medio ambiente. No procede.

Ver Adachi et al J Virol, adjuntado, para información detallada

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



Tipo 2
Tipo 3
Tipo 4

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). Las actividades se desarrollan en el correspondiente laboratorio de seguridad de nivel 3 de acuerdo a los protocolos establecidos (ver apartado 5).
- b) Concentración y escala utilizadas. El título del OMG varía de acuerdo a la eficiencia de producción. Normalmente se obtiene un título de 10^6 - 10^7 TCID₅₀/mL de sobrenadante.
- 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 desarrollan en el correspondiente laboratorio de seguridad de nivel 2 de acuerdo a los protocolos establecidos (ver apartado 5).

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

Laboratorio de contención con nivel de Seguridad biológica de clase 3: laboratorio preparado para trabajar con agentes biológicos en un nivel 3 de contención física. El laboratorio objeto de autorización se dedica al tratamiento de muestras clínicas y a la investigación en virología en general, actividades que requieren ciertas limitaciones de trabajo.

Según establece el RD 664/1997 para este tipo de laboratorios, cumple con las condiciones siguientes: filtración del aire extraído del espacio de trabajo con filtros HEPA, acceso restringido al personal autorizado, procedimientos de desinfección específicos, control eficiente de vectores, superficies impermeables al agua y de fácil limpieza y resistente a ácidos, alcalinos y disolventes y desinfectantes, almacén de seguridad para agentes biológicos, cabinas de seguridad biológica. También dispone de una autoclave propia para poder esterilizar todo el material que sale de la sala.

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

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

El laboratorio de contención 62.309.02 se encuentra en el tercer piso del Parc de Recerca Biomèdica de Barcelona. Este edificio, ubicado en el barrio de la Barceloneta, está en el Paseo Marítimo, delante del mar. A su izquierda se encuentra el Hospital del Mar. Hay diversos colegios en la zona, así como equipamientos municipales (mercados, gimnasios...).



El clima en Barcelona es Mediterráneo, del tipo bajo central. La precipitación mediana anual está alrededor de los 600mm, siendo los valores más elevados cerca de la cordillera del litoral. La estación lluviosa al año, es el otoño, seguida de la primavera, y la seca el verano sobre todo en julio. Con respecto a las temperaturas, los inviernos son suaves, con medias de 9°C a 11°C, las temperaturas son más bajas en las zonas próximas a Besós y a la Zona Franca dónde las mínimas son más frías y los veranos calurosos, entre los 23°C y 24°C por término medio, comportando una amplitud térmica anual moderada. Casi nunca hiela en el centro de Barcelona. La humedad relativa de la ciudad suele estar entre el 60 al 75%.

a) Condiciones en las que podría producirse un accidente.

La causa más probable es por derramamiento de un cultivo que contenga el OMG. Si éste se produce en el interior de la cabina se deben seguir las recomendaciones previstas en el protocolo de trabajo en cabina. Si se produjera fuera de la cabina se deben de seguir las recomendaciones de seguridad del protocolo de trabajo de la P3.

En otro tipo de accidentes que se puedan producir, como por ejemplo un incendio en el interior de la sala de cultivos, el OMG no tendría ningún efecto en la salud humana o el medio ambiente ya que no se liberaría al exterior sino que quedaría destruido.

No se contempla la posibilidad de salida de material contaminado ni la posibilidad de lesión con objeto punzante

b) Equipos de seguridad, sistemas de alarma y métodos de confinamiento adicionales.

Sala de cultivos con presión negativa. Doble puerta para acceder a la sala. Sistema de radiación ultra violeta general. Cabinas de flujo laminar. Batas de laboratorio específicas para la sala de cultivos de tipo III. Guantes individuales y de un solo uso.

c) Planes de emergencia (para actividades tipo 3 y 4).

El personal que trabaja en la zona de utilización confinada de organismos genéticamente modificados dispone de una norma de prevención (NP-05.2: Manual del laboratorio de Contención 62.309.02 con nivel de seguridad biológica de clase 3), que contiene un capítulo específico sobre medidas de emergencia donde se detallan; protocolo de actuación en caso de vertido de agentes biológicos, protocolo de actuación en caso de contacto accidental y protocolo de gestión interna y de notificación de accidentes e incidentes, así como una instrucción básica de actuación.

Anexo III: Manual de Bioseguridad.

Anexo VI: instrucción básica para actuar en emergencias en el laboratorio de contención 62.309.