



EVALUACIÓN DE RIESGO DE LA LIBERACIÓN EN CAMPO DE PLANTAS DE MAÍZ MODIFICADO GENÉTICAMENTE (B/ES/14/04)

Características, objetivo y duración del ensayo:

El Departamento de Producción Vegetal y Ciencia Forestal, de la Universidad de Lleida ha presentado esta solicitud cuyo objetivo es realizar un ensayo para la multiplicación de una línea transgénica de maíz con endospermo biofortificado con tres vitaminas.

Se ha modificado genéticamente una línea de maíz sudafricana, línea L-1, consiguiendo que los niveles de tres vitaminas aumenten específicamente en el endospermo de las semillas realizando la modificación simultánea de tres vías metabólicas diferentes. Los granos transgénicos contienen ciento sesenta y nueve veces la cantidad normal de β -caroteno, seis veces la cantidad normal de ascorbato y el doble de la cantidad normal de ácido fólico.

Para obtener el maíz modificado genéticamente se ha utilizado el gen de selección *bar* y 4 cDNAs que codifican enzimas de la ruta metabólica de las vitaminas β -caroteno (gen *psy1* y el gen *crt1*), ascorbato (gen *dhar*), y de ácido fólico (gen *folE*).

Se pretende llevar a cabo el ensayo entre abril y diciembre de 2014 en dos parcelas, una localizada en los campos de prácticas de la Escuela Técnica Superior de Ingeniería Agraria de la Universidad de Lleida y otra en una de las tres localidades siguientes: Sucs (Lleida), Gimennells o Almacellas. La primera parcela tendrá 500 m² y la segunda 128 m². Estarán rodeadas de al menos 6 surcos de maíz convencional.

Antecedentes:

Los años 2012 y 2013 se llevaron a cabo ensayos de campo con este mismo bajo las notificaciones B/ES/12/38 y B/ES/13/16.

Los informes de resultados de estos ensayos previos han sido enviado a la Comisión Nacional de Bioseguridad, no habiéndose detectado hasta la fecha efectos adversos sobre la salud humana o animal, ni en el medio ambiente.

Identificación y caracterización de riesgos potenciales:

a) Capacidad de transferencia del material genético:

El maíz (*Zea mays*) no tienen parientes silvestres en Europa, por lo que la posible transferencia génica de este maíz modificado genéticamente se reduce a los cultivos de maíz tradicionales. El polen de maíz es bastante pesado y no suele recorrer distancias de más de 20 metros, por lo que el riesgo de cruce con cultivos vecinos de maíz se reduce considerablemente a medida que aumenta la distancia. La probabilidad de intercambio genético depende de factores como la sincronización de la polinización, la dirección y la intensidad del viento.



Existe otro experimento de maíz convencional a una distancia inferior a 200 metros dentro de los campos de prácticas de la Escuela Técnica Superior de Ingeniería Agraria de la Universidad de Lleida, pero se utilizará como campo buffer y también será destruido cuando finalice el experimento. El **ensayo del maíz modificado genéticamente se rodeará de al menos seis líneas de maíz convencional** que servirán como trampa de polen. En cualquier caso, la Comisión Nacional de Bioseguridad considera adecuado mantener la **distancia de aislamiento de 200 m con respecto a otros cultivos de maíz**, con el fin de garantizar que el cruzamiento no se produzca, y además considera exigible (tal y como se ha comprometido el notificador) que los restos de este ensayo junto con los restos del otro ensayo de maíz convencional dentro de la finca experimental sean adecuadamente destruidos y gestionados (ver apartado g).

b) Estabilidad genética y fenotípica:

Salvo para los caracteres modificados, no se han apreciado diferencias morfológicas, fisiológicas o agronómicas en las sucesivas generaciones de multiplicación a partir de las plantas inicialmente transformadas. Los niveles de estas vitaminas producidas permanecen estables hasta la generación homocigótica T3.

La Comisión Nacional de Bioseguridad recuerda al solicitante la necesidad de que para futuros ensayos presente estudios completos de estabilidad genética.

c) Caracterización molecular:

En la anualidad anterior, la **Comisión Nacional de Bioseguridad solicitó que se avanzara en la caracterización molecular del evento**, y más concretamente, en la determinación del número de copias, la zona de inserción y el cromosoma específico, mediante la secuenciación de DNA del inserto y de los bordes de inserción. En esta anualidad, el solicitante informa de que está realizando en la actualidad la secuenciación del fragmento y la zona de inserción como se le había solicitado, pero que debido a problemas técnicos con el ensamblaje de los fragmentos secuenciados, no ha podido completar el objetivo a fecha de presentación de esta solicitud.

La Comisión Nacional de Bioseguridad solicita que se presenten estos resultados tan pronto como se finalice la secuenciación.

d) Patogenicidad:

No se esperan efectos nocivos causados por los elementos previtamínicos que se han incorporado en este maíz modificado genéticamente. Los estudios bioinformáticos realizados han demostrado que no existe una alergenicidad potencial en las nuevas proteínas expresadas en la planta transgénica, estudiando su secuencia a nivel aminoacídico y comparándolas con bases de datos de secuencias de alérgenos y toxinas conocidos.

El notificador ha realizado estudios toxicológicos (sub-agudos y sub-crónicos) en ratones con este maíz modificado genéticamente en la Facultad de Medicina de la Universidad de Lleida, no habiéndose observado efectos adversos.



e) Capacidad de supervivencia, establecimiento y diseminación:

No se espera ningún efecto diferencial de la planta modificada respecto a la planta original en relación con el establecimiento, supervivencia, diseminación o al modo o tasa de reproducción dada la naturaleza de la modificación genética introducida, ya que la expresión de los genes insertados en las plantas transformadas no parece tener incidencia en estas características. **No obstante, se deberá hacer un seguimiento durante el ensayo para detectar cualquier posible cambio en dichas propiedades.**

f) Efectos sobre otros organismos:

El notificador afirma que no es de esperar ninguna interacción entre las nuevas proteínas expresadas y los organismos no diana.

En cualquier caso, la **Comisión Nacional de Bioseguridad recomienda que se aprovechen estos ensayos para observar posibles efectos sobre organismos no diana y sobre la biodiversidad en general**, de cara a un potencial cultivo a escala comercial del maíz objeto de esta notificación.

g) Control y tratamiento de residuos:

La Comisión Nacional de Bioseguridad considera adecuadas las medidas propuestas por la empresa para llevar a cabo el control post-liberación de la zona:

Se llevará a cabo un seguimiento de los posibles rebrotes en la parcela experimental **durante 1 año tras la finalización del ensayo** y no se podrá sembrar cultivo comercial de maíz durante el año siguiente a la realización del mismo. Los equipos empleados (sembradora y desgranadora) serán limpiados en el lugar del ensayo. El maíz se cosechará a mano.

Los restos vegetales de las plantas transgénicas y de los bordes serán triturados con una grada de discos y enterrados en el suelo. **Los granos cosechados que no sean necesarios para análisis o estudios posteriores se enterrarán en una fosa en el suelo y cubiertos por una capa de al menos 30 cm de suelo.**

El experimento de maíz convencional que se encuentra a una distancia inferior a 200 metros dentro de los campos de prácticas de la Escuela Técnica Superior de Ingeniería Agraria de la Universidad de Lleida, será destruido y gestionado cuando finalice el experimento de la misma manera que el ensayo con las plantas modificadas genéticamente.

Las muestras tomadas para análisis deberán envasarse y etiquetarse convenientemente para su correcta identificación, extremando las medidas de precaución para evitar un posible vertido accidental en el transporte de las muestras.

La Autoridad Competente, en su caso, realizará las visitas de inspección que considere oportunas, antes, durante y tras la finalización de los ensayos.



CONCLUSIÓN:

Se considera que en el estado actual de conocimientos y con las medidas de uso propuestas, el ensayo no supone un riesgo significativo para la salud humana y/o el medio ambiente.

Una vez concluidos el ensayo, se remitirá un **informe de resultados** del mismo en español y en inglés a la Autoridad competente de Cataluña y a la Comisión Nacional de Bioseguridad conforme al modelo que figura en el Anexo XI del Reglamento 178/2004, de 30 de enero, de desarrollo de la Ley 9/2003. La remisión de esta información será condición indispensable para la concesión de futuras autorizaciones de ensayos con organismos modificados genéticamente.

Madrid, a 24 de Abril de 2014