



ANEXO UNICO

FORMATO UNICO DE AVISOS DE UTILIZACION CONFINADA DE ORGANISMOS GENETICAMENTE MODIFICADOS

Señale con una X la autoridad a quien le presenta el aviso:

SAGARPA

SEMARNAT

A continuación, señale con una X el tipo de AVISO que presenta:

Aviso de integración de las comisiones internas de bioseguridad

(Llenar las secciones 1, 2 y anexos 9.1, 9.2, 9.3, 9.4, 9.5 y 9.8)

Aviso de la primera utilización de laboratorios o instalaciones específicas de enseñanza o investigación científica y tecnológica en las que se manejen, generen y produzcan organismos genéticamente modificados

(Llenar las secciones 1, 3, 4, 5 y anexos 9.1, 9.6 y 9.7)

Aviso del manejo, generación y producción de organismos genéticamente modificados con fines de enseñanza e investigación científica y tecnológica

(Llenar las secciones (1, 3, 5, 6 y anexos 9.1, 9.6 y 9.7)

Aviso de la primera utilización de instalaciones específicas en donde se produzcan los organismos genéticamente modificados que se utilicen en procesos industriales

Llenar las secciones (1, 3, 4, 5 y anexos 9.1, 9.6 y 9.7)

Aviso de la producción de organismos genéticamente modificados que se utilicen en procesos industriales

(Llenar las secciones 1,3 5, 7 y anexos 9.1, 9.6 y 9.7)

Aviso de importación de organismos genéticamente modificados para su utilización confinada con fines industriales o comerciales.

(Llenar las secciones 1, 8 y anexo 9.1, 9.6 y 9.7)

SECCION 1. DATOS GENERALES DEL PROMOVENTE

1.1 El Registro Unico de Personas Acreditadas (RUPA), si cuenta con él. En caso de no contar con él, deberá presentar la información a que se refieren los apartados 1.2 a 1.5.	
---	--

1.2 Nombre, denominación o razón social de quien promueve:

--

1.3 Nombre del representante legal, en su caso:

--

1.4 Domicilio para oír y recibir notificaciones:

--

1.5 Dirección de correo electrónico para recibir notificaciones, en caso de que el promovente desee ser notificado por este medio:

--

1.6 Registro Federal de Contribuyentes:

--

1.7 Clave Unica del Registro de Población:

--

1.8 Lugar y fecha en la que se realiza el aviso:

--

1.9 El medio a través del cual deberá de realizarse la comunicación en caso de liberación accidental:

1

Telegrama:

--

Fax:

--

Correo electrónico:

--

Teléfono:

--

Otro

--

Especificar

--

¹ Consultar en el instructivo correspondiente, los datos del medio a través del cual deberá de realizarse la comunicación en caso de liberación accidental

Nota: Este campo deberá ser llenado sólo por la autoridad correspondiente.

SECCION 2. DATOS DE LAS COMISIONES INTERNAS DE BIOSEGURIDAD

2.1 Número de responsables de la comisión interna de bioseguridad:

2.2 Datos del (los) Responsable (s):

Nombre:

Teléfono: Fax:

Correo electrónico:

Número de folio del documento que acredite el grado máximo de estudios:

Especialidad:

Experiencia en actividades de utilización confinada de organismos genéticamente modificados:

2.3 Número de integrantes de la comisión interna de bioseguridad:

2.4 Datos del Integrante 1:

Nombre:

Teléfono: Fax:

Correo electrónico:

Grado máximo de estudios:

Especialidad:

Experiencia en actividades de utilización confinada de organismos genéticamente modificados:

2.5 Integrante 2:

Nombre:

Teléfono: Fax:

Correo electrónico:

Grado máximo de estudios:

Especialidad:

Experiencia en actividades de utilización confinada de organismos genéticamente modificados:

2.6 Integrante 3:

Nombre:

Teléfono: Fax:

Correo electrónico:

Grado máximo de estudios:

Especialidad:

Experiencia en actividades de utilización confinada de organismos genéticamente modificados:

2.7 Persona moral y/o institución a la que pertenece la comisión interna de bioseguridad:

2.8 Unidad (es), facultad (es), instituto (s), departamento (s), laboratorio(s) y/o división (es) a la que se encuentra adscrita la comisión interna de bioseguridad:

2.9 Domicilio de la institución a la que pertenece la comisión interna de bioseguridad:

2.10 Actividades de la institución, en caso de ser más de una, marcar las que apliquen:

Investigación Científica	<input type="checkbox"/>	Enseñanza	<input type="checkbox"/>
Investigación tecnológica	<input type="checkbox"/>	Comercialización	<input type="checkbox"/>
Otros	<input type="checkbox"/>	Precisar qué tipo de actividad es:	<input type="text"/>

SECCION 3. DATOS DE LA INSTALACION EN LA QUE SE LLEVARA A CABO LA UTILIZACION CONFINADA

3.1 Lugar donde se llevará a cabo la utilización confinada:

Calle: Número:

Colonia:

Entidad Federativa

Municipio o delegación:

3.2 Descripción de las instalaciones del confinamiento del organismo genéticamente modificado y de las medidas de bioseguridad, seleccionar alguna de las siguientes opciones :

Laboratorio	<input type="checkbox"/>	Invernadero	<input type="checkbox"/>
Cámara de crecimiento	<input type="checkbox"/>	Cuarto de crecimiento	<input type="checkbox"/>
Estanque	<input type="checkbox"/>	Jaula	<input type="checkbox"/>
Insectario	<input type="checkbox"/>	Establo	<input type="checkbox"/>
Instalación especial u otro	<input type="checkbox"/>	Precisar	<input type="text"/>
Descripción de las instalaciones del confinamiento:	<input type="text"/>		
Descripción de las medidas de bioseguridad:	<input type="text"/>		

Acceso restringido: Sí No

Descripción de los
mecanismos para restringir el
acceso

3.3 Descripción de los elementos naturales que colindan con las instalaciones de confinamiento (tales como cuerpos de agua, tipos de vegetación y especies principales asociadas de flora y fauna); así como la distancia a la que se encuentran de la instalación:

SECCION 4. PRIMERA UTILIZACION DE LABORATORIOS O INSTALACIONES ESPECIFICAS

4.1 Fecha de inicio de la primera utilización del laboratorio o instalación:

4.2 Indicar cuál es el primer uso que se le dará al laboratorio o instalación o que se le dio al mismo:

SECCION 5. DATOS DE LA ACTIVIDAD CONFINADA

5.1 Objetivo y propósito

Con fines de enseñanza

Con fines de investigación científica

Con fines de investigación tecnológica

Procesos industriales Precisar en qué
consiste dicho
proceso industrial

Objetivo específico y
propósito:

5.2 Fecha estimada de inicio:

5.3 Fecha estimada de conclusión:

5.4 Descripción de las medidas de
bioseguridad según la actividad:

SECCION 6. DATOS DE LA LINEA DE INVESTIGACION

6.1 Descripción general de la (s) línea (s) de investigación:

6.2 En caso de contar en su línea de investigación con algún(os) organismo(s) genéticamente modificado(s) previamente caracterizado(s), señalarlo(s):

6.3 En caso de que como parte de su línea de investigación, se importe(n) organismo(s) genéticamente modificado(s), precisar, identificando el lugar del que se importó:

6.4 Riesgos potenciales en caso de liberación accidental del o los organismo(s) genéticamente modificado(s) según la o las líneas de investigación:

En medio ambiente Precisar:

En la sanidad vegetal Precisar:

En la sanidad animal Precisar:

En la sanidad acuícola Precisar:

En la salud humana Precisar:

6.5 Dentro de los objetivos del proyecto, ¿se pretende en algún momento liberar el organismo genéticamente modificado al ambiente?

No

Sí ¿En qué etapa?

¿Por qué?

6.6 Mecanismo para eliminar el organismo genéticamente modificado y residuos derivados del mismo:

SECCION 7. DATOS DEL ORGANISMO GENETICAMENTE MODIFICADO

7.1 En caso de que el organismo genéticamente modificado sea importado:

Lugar de procedencia:

Número del aviso de importación:

Fecha del aviso de importación:

Dependencia ante la cual se presentó el aviso:

7.2 Objetivo de la(s) transformación(es) genética(s):

7.3 Información respecto a la(s) especie(s) receptora(s):

Nombre común:

Nombre científico:

Número de colección:

Centro de origen y centro de diversidad genética de la(s) especies utilizadas:

7.4 Nombre comercial, en caso de contar con el mismo:

7.5 Identificador único de la Organización para la Cooperación y el Desarrollo Económicos, en caso de contar con el mismo:

7.6 Información respecto a la(s) construcción(es) genética(s):

7.7 Gen(es) y elementos genéticos utilizados, incluyendo su origen:

Vector(es) utilizado(s):

Promotor(es):

Gen(es):

Otras secuencias accesorias:

Terminador(es):

Genes de selección:

Método(s) de transformación utilizados:

7.8 Fenotipo adquirido:

7.9 Uso al que se pretende destinar:

7.10 Riesgos potenciales en caso de liberación accidental del o los OGM(s):

Al medio ambiente Precisar:

A la sanidad vegetal Precisar:

A la sanidad animal Precisar:

A la sanidad acuícola Precisar:

A la salud humana Precisar:

7.11 Posibles consecuencias para organismos no blanco:

7.12 Mecanismo para eliminar el organismo genéticamente modificado y residuos derivados del mismo:

7.13 ¿El (los) organismo(s) genéticamente modificados(s) utilizado(s) está(n) reconocido(s)/reportado(s) como patógeno(s)?:

No

Sí Para qué especies:

7.14 ¿El (los) organismo(s) genéticamente modificados(s) utilizado(s) ha(n) sido reconocido(s) /reportado(s) como especie(s) invasora(s)?:

Sí

No

7.15 En el caso de que el(los) organismo(s) genéticamente modificados(s) utilizado(s) sea(n) una planta, mencione si ha(n) sido reconocido(s)/reportado(s) como una maleza?

Sí

No

SECCION 8. DATOS PARA EL CASO DE IMPORTACION

8.1 Nombre científico, común y/o comercial del OGM y/o identificador único de la Organización para la Cooperación y el Desarrollo Económicos y/u otro identificador

8.2 Cantidad del organismo genéticamente modificado a importar:

8.3 Características del envase o empaque:

8.4 Fines a los que se pretende destinar:

Industriales

Comerciales

Otro

Cuál

8.5 Fecha probable de entrada al país:

8.6 Aduana por la que ingresará al país:

8.7 Ruta detallada de importación y lugar de destino final:

8.8 Medio de traslado durante la importación al destino final:

8.9 Medidas de bioseguridad asociadas con el traslado:

SECCION 9. DOCUMENTOS ANEXOS

ANEXOS	MARCAR ANEXOS (X)
9.1 Documentos que acrediten la personalidad jurídica del promovente	
9.2 Reglas de bioseguridad que contengan: Entre otros, los mecanismos para la prevención de liberaciones accidentales y la vigilancia del cumplimiento de las reglas y de las buenas prácticas.	
9.3 Documento en el que se describan las buenas prácticas empleadas en la investigación científica que deben observarse.	
9.4 Descripción de los mecanismos y procedimientos para garantizar la seguridad de las instalaciones en las que se realicen las actividades de utilización confinada, así como la seguridad en el manejo del Organismo Genéticamente Modificado.	
9.5. Documento en el que se describan los mecanismos y procedimientos que garantiza la integridad física y biológica del personal expuesto y de las personas que realicen la utilización confinada.	
9.6 Mapa de localización del lugar donde se lleva a cabo la actividad confinada, con coordenadas geográficas y UTM	
9.7 Croquis de distribución de las instalaciones	
9.8 Currículum vitae del responsable de la comisión, y por lo menos de uno de sus miembros.	

En caso de haber presentado alguno de los documentos señalados, con anterioridad a la misma Secretaría, precisar en qué fecha y qué número de recepción le correspondió

FECHA: _____ **NUMERO DE REGISTRO QUE LE FUE ASIGNADO:** _____

INFORMACION CONFIDENCIAL

Señalar si existe información confidencial y de ser el caso, enlistar a continuación los documentos que contengan dicha información, de conformidad con los Artículos 18 y 19 de la Ley Federal de Transparencia y Acceso a la Información Pública Gubernamental y 70, 71 de la Ley de Bioseguridad de Organismos Genéticamente Modificados.

PROTESTO LO NECESARIO

NOMBRE Y FIRMA DE QUIEN PROMUEVE.