*Registro Nacional[[1]](#footnote-1):* Evaluación del riesgo generada por un proceso regulatorio[[2]](#footnote-2)

*Los campos marcados con un asterisco (\*) son obligatorios.*

|  |  |
| --- | --- |
| **Información general** | |
| 1. País:\* | <Nombre del país> |
| 1. Título de la evaluación del riesgo:[[3]](#footnote-3)\* | <Entrada de texto> |
| 1. Fecha de la evaluación del riesgo:\* | < AAAA-MM-DD>  O  Fecha no disponible |
| 1. Autoridad(es) Nacional(es) Competente(s) responsable(s) de la evaluación del riesgo:\* | *< Número de registro del CIISB>*  *Por favor ingrese el número de registro del CIISB que contenga esta información o, de no existir, adjunte un formato común "Autoridad Nacional Competente"[[4]](#footnote-4).* |
| 1. Información de contacto del principal responsable evaluador del riesgo: | *< Número de registro del CIISB>*  *Por favor, ingrese el número de registro del CIISB que contiene la información de contacto o, si no está registrado, adjunte un formato común "Contacto"[[5]](#footnote-5).* |

|  |  |
| --- | --- |
| **Detalles de la evaluación del riesgo** | |
| 1. Organismo(s) vivo(s) modificado(s):\* | *< Número de registro del CIISB>*  *Por favor ingrese el número de registro del CIISB que contiene esta información o, de no existir, adjunte un formato común de "Organismo vivo modificado"[[6]](#footnote-6).* |
| 1. Alcance de la evaluación del riesgo:\* | OVM para su introducción en el medio ambiente  producción comercial  prueba de campo  OVM para uso confinado  OVM para uso directo como alimento humano  OVM para uso directo como alimento animal  OVM para procesamiento  Otro (especifique): <Entrada de texto> |
| 1. Informe de la evaluación del riesgo/Resumen:\* | <Adjunto> *(de preferencia)*  *y/o*  < URL y nombre del sitio web>  *y/o*  <Entrada de texto> |

|  |  |
| --- | --- |
| **Metodología y puntos que habrán de considerarse [[7]](#footnote-7)** | |
| 1. Efectos adversos potenciales identificados en la evaluación del riesgo: | <Entrada de texto> |
| 1. Probabilidad de que los efectos adversos ocurran: | <Entrada de texto> |
| 1. Posibles consecuencias: | <Entrada de texto> |
| 1. Estimación del riesgo general: | <Entrada de texto> |
| 1. Recomendación(es) acerca de si los riesgos son aceptables/gestionables y sobre estrategias de gestión: | <Entrada de texto> |
| 1. Necesidad(es) de más información sobre temas específicos de interés: | <Entrada de texto> |
| 1. Medio(s) ambientes(s) receptor(es) considerados:[[8]](#footnote-8) | <Entrada de texto> |
| 1. Métodos de detección e identificación de los OVM propuestos: | <Entrada de texto>  *y/o* < URL y nombre del sitio web> |

|  |  |
| --- | --- |
| **Intercambio de información con otras bases de datos** | |
| 1. ¿Esta evaluación del riesgo está relacionada con un OVM para uso comercial? | Sí *O*  No  ***Si la respuesta es Sí:***  └ ¿Habría que enviar esta evaluación del riesgo a la Secretaría de la OCDE para su posible inclusión en la Base de Datos BioTrack[[9]](#footnote-9)?  Sí *O*  No  └ ¿Esta evaluación del riesgo está relacionada con la inocuidad de los alimentos?  Sí *O*  No  └ ¿Se realizó de conformidad con las *Directrices del Codex Alimentarius para la realización de la evaluación de la inocuidad de los alimentos obtenidos de plantas de ADN recombinante*?  Si *O*  No  └ ¿Habría que enviar esta información a la Secretaría de la Plataforma de alimentos modificados genéticamente de la FAO?[[10]](#footnote-10)  Si *O*  No |

|  |  |
| --- | --- |
| **Plazo para la confirmación o actualización de la información** | |
| 1. ¿Esta información debería confirmarse o actualizarse a los dos años a partir de la fecha de presentación?[[11]](#footnote-11)\* | Sí  No |
| **Información adicional** | |
| 1. Otra información pertinente:[[12]](#footnote-12) | <Entrada de texto>  *y/o* < URL y nombre del sitio web>  *y/o* <Adjunto> |
| 1. Notas:[[13]](#footnote-13) | <Entrada de texto> |

|  |  |
| --- | --- |
| **Convalidación del registro** | |
| La información debe ser presentada en línea al CIISB usando el botón Presentar. Se pone a disposición de los usuarios del CIISB este formato común fuera de línea para ayudarlos a reunir y organizar sus registros antes de presentarlos al CIISB.  En caso de dificultades para la presentación de la información en línea, los documentos completados deberían ser firmados en la sección que figura más abajo por el Punto Focal Nacional y enviados en formato de MS Word por correo electrónico a [bch@cbd.int](mailto:bch@cbd.int).  Alternativamente, puede ser enviado por fax al **+1 514 288 6588**.  o por correo a:  **Secretaría del Convenio sobre la Diversidad Biológica**  **413 rue Saint-Jacques, suite 800**  **Montreal, Quebec, H2Y 1N9**  **Canadá**  **Aviso Importante:** por favor, tenga en cuenta que, si este formulario se envía por fax, correo o desde una dirección de correo electrónico que no es la dirección del Punto Focal Nacional registrada en el CIISB, se debería adjuntar una copia/imagen escaneada de esta página firmada. | |
| Fecha:\* | < AAAA-MM-DD> |
| País:\* | <Nombre del país> |
| Nombre del Punto Focal Nacional del CIISB:\* | <Entrada de texto> |
| *Por la presente confirmo que la información ingresada es correcta y estoy de acuerdo con su inclusión en el Centro de Intercambio de Información sobre Seguridad de la Biotecnología.* | |
| Firma del Punto Focal Nacional para el CIISB:\* |  |

1. Los registros nacionales contienen información que generalmente forma parte de las obligaciones de una Parte en el Protocolo de Cartagena sobre la Seguridad de la Biotecnología y debe ser validada por los Puntos Focales Nacionales para el CIISB antes de su publicación en el CIISB. Es posible acceder a los formatos comunes para presentar registros nacionales en la página Presentar del CIISB. [↑](#footnote-ref-1)
2. Por favor, tenga en cuenta que para completar este formulario quizás deba descargar los siguientes formatos comunes: "Autoridad Nacional Competente", "Contacto" y "Organismos vivos modificados". [↑](#footnote-ref-2)
3. Esto aparecerá como el título del registro del CIISB. [↑](#footnote-ref-3)
4. Es posible acceder a todos los formatos comunes del CIISB en la página Presentar del CIISB. [↑](#footnote-ref-4)
5. Ver nota más arriba. [↑](#footnote-ref-5)
6. Es posible acceder a todos los formatos comunes del CIISB en la página Presentar del CIISB. [↑](#footnote-ref-6)
7. Véase el anexo III, apartados 8 y 9 del Protocolo de Cartagena sobre Seguridad de la Biotecnología. [↑](#footnote-ref-7)
8. Información sobre las características relativas a la ubicación, geográficas, climáticas y ecológicas, incluida la información pertinente sobre la diversidad biológica y los centros de origen del probable medio ambiente receptor, que se enumeran en el anexo III, párrafo 9 h) del Protocolo. [↑](#footnote-ref-8)
9. https://biotrackproductdatabase.oecd.org/ [↑](#footnote-ref-9)
10. http://www.fao.org/food/food-safety-quality/gm-foods-platform/en/ [↑](#footnote-ref-10)
11. Si la respuesta a esta pregunta es "Sí", después de dos años a partir de la fecha de presentación, se le pedirá que confirme o actualice el registro dentro de los tres meses siguientes. Después de este período, si no se ha recibido la confirmación, el registro será marcado como "No confirmado". [↑](#footnote-ref-11)
12. Por favor, utilice este campo para facilitar cualquier otra información pertinente que no se haya podido abordar en este registro. [↑](#footnote-ref-12)
13. El campo ”Notas” es para uso personal. Solo puede verse cuando se edita el registro, pero no permanece visible cuando se lo publica. Este campo no está destinado a ser usado para información confidencial. [↑](#footnote-ref-13)