*Registro de referencia[[1]](#footnote-1):* Evaluaciones del riesgo generadas por un proceso independiente o no reglamentario[[2]](#footnote-2)

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

|  |
| --- |
| **Información general** |
| 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. Institución responsable de la evaluación del riesgo:\*
 | *< Dirección de correo electrónico registrada>**Por favor, ingrese la dirección de correo electrónico que está registrada en el CIISB o, si no está registrada, adjunte un formato común "Organización dedicada a la seguridad de la biotecnología"[[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 contenga esta información o, si no está registrado, adjunte un formato común "Contacto"[[5]](#footnote-5).* |

|  |
| --- |
| **Información 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 contenga esta información o, de no existir un registro, adjunte un formato común "OVM"[[6]](#footnote-6).* |
| 1. Alcance de la evaluación del riesgo:\*
 | [ ]  OVM para 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/resumen de la evaluación del riesgo:\*
 | <Adjunto> (*de preferencia*)*y/o*< URL y nombre del sitio web>*y/o*<Entrada de texto> |
| **Metodología y puntos a considerar[[7]](#footnote-7)** |
| 1. Efectos adversos potenciales identificados en la evaluación del riesgo:
 | <Entrada de texto> |
| 1. Posibilidad de que ocurran efectos adversos:
 | <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) considerado(s):[[8]](#footnote-8)
 | <Entrada de texto> |
| 1. Métodos de detección e identificación de OVM propuestos:
 | <Entrada de texto>*y/o* < URL y nombre del sitio web> |
| **Plazo para la confirmación o actualización de la información** |
| 1. ¿Esta información se confirmará o actualizará después de dos años a partir de la fecha de presentación?[[9]](#footnote-9):\*
 | [ ]  Sí [ ]  No |
| **Información adicional** |
| 1. Otra información pertinente:[[10]](#footnote-10)
 | <Entrada de texto>*y/o* < URL y nombre del sitio web>*y/o* <Adjunto> |
| 1. Notas:[[11]](#footnote-11)
 | <Entrada de texto> |

|  |
| --- |
| **Convalidación del registro** |
| La información debe ser presentada en línea en el 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 al presentar esta información en línea, los documentos completos deberían ser enviados en formato MS Word, por correo electrónico a bch@cbd.int. Alternativamente, pueden ser enviados 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 es enviado por fax, correo o desde una dirección de correo electrónico que no está registrada en el CIISB, se debería adjuntar una copia/imagen escaneada de esta página firmada También debería adjuntarse un formato común completo “Contacto” si el usuario no está registrado en el CIISB. |
| Fecha:\* | < AAAA-MM-DD> |
| Nombre de la persona que presenta la solicitud:\* | <Entrada de texto> |
| Información de contacto de la persona que presenta la solicitud: | *< Dirección de correo electrónico registrada>**Por favor, ingrese la dirección de correo electrónico que está registrada en el CIISB o, si no está registrada, adjunte un formato común "Contacto”.[[12]](#footnote-12)* |
| *Por la presente confirmo que la información ingresada es correcta y solicito su inclusión en el Centro de Intercambio de Información sobre Seguridad de la Biotecnología.* |
| Firma de la persona que presenta la información:\* |  |

1. Los registros de referencia contienen información que puede ser presentada por cualquier usuario registrado. Esta información será publicada en el CIISB solo luego de que la Secretaría haya convalidado su integridad y exactitud. Es posible acceder a los formatos comunes para presentar registros de referencia en la página Presentar del CIISB. [↑](#footnote-ref-1)
2. Las evaluaciones del riesgo que no son generadas por un proceso reglamentario pueden ser presentadas en el CIISB si fueron realizadas de conformidad con el anexo III del Protocolo de Cartagena. Por favor, tenga en cuenta que para completar este formulario quizás deba descargar los siguientes formatos comunes: "Contacto", "Organización dedicada a la seguridad de la biotecnología" y "Organismo vivo modificado". [↑](#footnote-ref-2)
3. 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. Véase la 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. Véanse los apartados 8 y 9 del anexo III del Protocolo de Cartagena sobre Seguridad de la Biotecnología. [↑](#footnote-ref-7)
8. Información sobre la ubicación y las características geográficas, climáticas y ecológicas, incluida información pertinente sobre la diversidad biológica y los centros de origen del probable medio receptor, tal como se las enumera en el párrafo 9 h) del anexo III del Protocolo. [↑](#footnote-ref-8)
9. 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 lapso, si no se ha recibido la confirmación, la inscripción será marcada como "No confirmada". [↑](#footnote-ref-9)
10. Por favor, utilice este campo para facilitar cualquier otra información pertinente que no se haya podido abordar en este registro. [↑](#footnote-ref-10)
11. 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-11)
12. Es posible acceder a todos los formatos comunes del CIISB en la página Presentar del CIISB. [↑](#footnote-ref-12)