

## NETECHNICKÉ SHRNUTÍ PROJEKTU POKUSŮ

<b>Název projektu pokusů</b>	
Systémová toxicita po implantaci do podkoží - 1/2018	
Doba trvání projektu pokusů	duben – prosinec 2018
Klíčová slova - maximálně 5	zdravotnický prostředek (kontrola hemostázy), systémové účinky, implantace do podkoží, potkan
<b>Účel projektu pokusů</b> - označte jej křížkem (x) do prázdného políčka	
<input type="checkbox"/> základní výzkum <input type="checkbox"/> translační nebo aplikovaný výzkum <input checked="" type="checkbox"/> vývoj, výroba nebo zkoušení kvality, účinnosti a nezávadnosti léčiv, potravin, krmiv a jiných látek nebo výrobků ochrana přírodního prostředí v zájmu zdraví a dobrých životních podmínek lidí nebo zvířat <input type="checkbox"/> zachování druhů <input type="checkbox"/> vyšší vzdělávání nebo odborná příprava <input type="checkbox"/> trestní řízení a jiné soudní řízení	
<b>Cíle projektu pokusů</b> (např. řešené vědecké neznámé nebo vědecké či klinické potřeby)	
Cílem plánovaného pokusu je ověření nezávadnosti nového zdravotnického prostředku Okcel S (ověření biokompatibility) pro potřeby jeho registrace. Testovaný materiál je klasifikován jako zdravotnický prostředek třídy III (podle čl. 8, přílohy IX směrnice Rady ES 93/42/EHS ze 14. června 1993, revize 2007/47/ES, o zdravotnických prostředcích, v platném znění). Používá se jako podpora pro kontrolu hemostázy u kapilárního, žilního nebo arteriálního krvácení.	
<b>Pravděpodobné potenciální přínosy projektu pokusů</b> (jak by mohlo být dosaženo pokroku ve vašem vědním oboru nebo jaký přínos by z něj člověk či zvířata mohli mít)	
Obecným přínosem plánovaného pokusu je ověření nezávadnosti nového zdravotnického prostředku Okcel S (ověření biokompatibility). Konkrétním očekávaným přínosem bude vyloučení systémové toxicity (tzn. reakce celého organismu, která může být důsledkem absorpce, distribuce a metabolismu využitelných látek ze zdravotnického prostředku do ostatních částí těla) implantovaného nového testovaného materiálu.	
<b>Druhy a přibližné počty zvířat</b> , jejichž použití se předpokládá	
Norma určuje pro tento typ pokusu laboratorního potkana. Počet použitých zvířat odpovídá požadavků normy ČSN EN ISO 10993-11: Biologické hodnocení zdravotnických prostředků - část 11: Zkoušky na systémovou toxicitu. Pro studii bude použito maximálně 44 dospělých potkanů kmene Wistar: 5-10 samců a 5-10 samic pro testovanou skupinu, 5-10 samců a 5-10 samic pro kontrolní skupinu a 2 samci a 2 samice pro mikrobiologickou kontrolu prostředí. Přesný počet bude odvozen až na základě výsledků „Zkoušky lokálních účinků po implantaci do podkožní tkáně (Okcel S) - 1/2017“ (Rozhodnutí č.57/2017). Podle zjištěného stupně vstřebatelnosti materiálu bude zvolena délka studie systémové toxicity (subakutní nebo subchronická) a podle to bude zvolen počet zvířat ve skupině (5 samců a 5 samic nebo 10 samců a 10 samic). Velikost skupiny je požadována normou pro získání použitelných statistických dat.	
Jaké jsou očekávané nežádoucí účinky u zvířat? Jaká je navrhovaná míra závažnosti? Jak bude se zvířaty naloženo po skončení pokusu?	
Nepředpokládá se, že by aplikace zkoušeného zdravotnického materiálu do podkoží mohla zvířatům způsobit výraznou bolest, strach nebo utrpení. Navrhovaná míra závažnosti: mírná. Po skončení pokusu bude provedena eutanazie zvířat a pitva s odborem tkání pro provedení histologického vyšetření.	
<b>Uplatňování 3R</b> (replacement, reduction, refinement)	
Nahrazení používání zvířat: Uveďte, proč je nutné použít zvířata a proč nemohou být využity alternativy bez použití zvířat.	
Nezbytnost pokusu je dána směnicí Rady ES 93/42/EHS ze 14. června 1993, revize 2007/47/ES, o zdravotnických prostředcích a zákonem č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích v platném znění.	
Metoda systémové toxicity je součástí normy ČSN EN ISO 10993-11: Biologické hodnocení zdravotnických prostředků - část 11: Zkoušky na systémovou toxicitu, bod 6: Systémová toxicita subakutní. Implantace se bude provádět podle normy ČSN EN ISO 10993-6: Biologické hodnocení zdravotnických prostředků - část 6: Zkoušky lokálních účinků po implantaci, příloha B: Metody zkoušek pro implantaci do podkožní tkáně.	
Testování systémového účinku po implantaci do podkoží na zvířatech nelze nahradit alternativní metodou <i>in vitro</i> . Metoda <i>in vitro</i> pro sledování reakce celého organismu po subkutanní implantaci zdravotnického prostředku zatím nebyla vědecky validována a není prakticky dostupná.	
Omezení používání zvířat: Vysvětlete, jak lze zajistit použití co nejmenšího počtu zvířat.	
Bude použit počet zvířat požadovaný výše uvedenou normou.	
Šetrné zacházení se zvířaty: Vysvětlete volbu druhu zvířat a proč se v případě tohoto zvířecího modelu jedná o nejšetrnější použití z hlediska vědeckých cílů.	
Vysvětlete obecná opatření, která budou přijata za účelem snížení újmy způsobené zvířatům na minimum.	
Druh zvířat byl zvolen podle doporučení normy. Se zvířaty bude pracovat kvalifikovaný a zkušený personál, budou dodržovány zásady humánního zacházení se zvířaty v souladu s platnými národními předpisy v oblasti ochrany pokusních zvířat a v souladu s interními předpisy pracoviště pro manipulaci s pokusními zvířaty. Bude minimalizován stres a diskomfort zvířat během studie – zvířata budou chovány v podmínkách odpovídajících požadavkům použitého živočišného druhu. Minimálně 1x denně bude kontrolován zdravotní stav zvířat a všechny pozorované změny budou zaznamenány a konzultovány s osobou zodpovědnou za péči o zvířata. Zvířata, která v jakékoli fázi zkoušky budou vykazovat přetrývající příznaky značného utrpení a/nebo bolesti, budou humánně utracena.	