

## NETECHNICKÉ SHRNUTÍ PROJEKTU POKUSŮ

|   |  |
|---|--|
| <b>Název projektu pokusů</b>  |  |
| Kombinovaná studie opakované orální toxicity a reprodukční/vývojové toxicity - 13/2019  |  |
| Doba trvání projektu pokusů   | květen 2019 – květen 2020  |
| Klíčová slova - maximálně 5   | registrace chemických látek, opakovaná a reprodukční/vývojová toxicita, potkan                                   |
| <b>Účel projektu pokusů - označte jej křížkem (x) do prázdného polička</b>  |  |
| <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 |
| <input checked="" type="checkbox"/>   | 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 studie je poskytnout podklady pro posouzení nebezpečnosti chemických látek z hlediska schopnosti vyvolat toxickou reakci organismu po opakované aplikaci. Přínosem této studie je včasné rozpoznaní toxicity testovaných látek a zabránění negativních vlivů na organismus. Studie bude použita ke stanovení míry dlouhodobé a reprodukční toxicity chemických látek po opakované perorální aplikaci v rámci registrace dle REACH.  |  |
| Testovanými látkami budou „chemické látky“ definovaná nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 v platném znění, u nich se ukládá testování nebezpečných vlastností.   |  |
| Pokusná a pozorovací strategie je jednoznačně daná metodikou OECD 422: Combined Repeated Dose Toxicity Study with the Reproduction/Developmental Toxicity Screening test, která je alternativou pro testy reprodukční screening (OECD 421) a 28-denní test (OECD 407, EU B.7).  |  |
| <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 mit)  |  |
| Obecným přínosem této studie je včasné rozpoznaní toxicity testovaných látek a zabránění negativních vlivů na organismus, ochrana přírodního prostředí v zájmu zdraví a dobrých životních podmínek lidí nebo zvířat. Konkrétním přínosem této studie bude doplnění poznatků o opakované, reprodukční a vývojové toxicitě testovaných látek.   |  |
| <b>Druhy a přibližné počty zvířat, jejichž použití se předpokládá</b>   |  |
| Metodika určuje pro tento typ pokusu laboratorního potkana. Počet použitých zvířat je dle požadavků metodiky tohoto typu studie. Celkem bude použito pro testování jedné chemické látky maximálně 86 samců a 86 dospělých samic kmene Wistar (věk cca 8-10 týdnů na začátku studie): 24 samců a 24 samic pro pilotní experiment látky (4 skupiny – každá skupina 6 zvířat), samci z pilotního experimentu budou dále použiti pro odběr vzorků pro analýzu toxikokinetických vlastností testované látky; pro hlavní studii: 12 samců a 12 samic v každé hlavní skupině (celkem 4); 6 samců a 6 samic v každé satelitní skupině (celkem 2); a dále 2 samci a 2 samice pro mikrobiologickou kontrolu prostředí.  |  |
| Celkem tedy pro obě testované látky: 172 samců a 172 samic.   |  |
| Jaké jsou očekávané nežádoucí účinky u zvířat? Jaká je navrhovaná míra závažnosti? Jak bude se zvířaty naloženo po skončení pokusu?   |  |
| Dávka testované látky bude zvolena tak, aby jejich aplikace nevyvolala přílišné utrpení a bolest zvířat. Samotná denní perorální aplikace testovaných látek je nebolestivá. Po ukončení studie bude provedena eutanázie zvířat a pitva s odběrem orgánů na histologické vyšetření. Navrhovaná míra závažnosti je „závažná“.   |  |
| <b>Uplatňování 3R (replacement, reduction, refinement)</b>  |  |
| Nahrazení používání zvířat: Uveděte, proč je nutné použít zvířata a proč nemohou být využity alternativy bez použití zvířat.  |  |
| Provedení studie kombinované opakované toxicity a reprodukčního screeningu chemických látek je požadováno pro registraci těchto látek dle nařízení REACH. Studii není možné nahradit alternativní metodou, žádná mezinárodně validovaná alternativní metoda bez použití laboratorních zvířat pro zjištění opakované a reprodukční toxicity v současné době neexistuje. (TSAR : Tracking System for Alternative test methods Review, Validation and Approval in the Context of EU Regulations on Chemicals, <a href="http://tsar.jrc.ec.europa.eu/">http://tsar.jrc.ec.europa.eu/</a> )  |  |
| Omezení používání zvířat: Vysvětlete, jak lze zajistit použití co nejmenšího počtu zvířat.  |  |
| Bude použit počet zvířat požadovaný výše uvedenou metodikou.  |  |
| 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 metodiky. Se zvířaty bude pracovat kvalifikovaný a zkušený personál, budou dodržovány zásady humánního zacházení se zvířaty v souladu s platnými národními předpisy v oblasti ochrany pokusných zvířat a v souladu s interními předpisy pracoviště pro manipulaci s pokusnými zvířaty. Bude minimalizován stres a diskomfort zvířat během studie – zvířata budou chována v podmínkách odpovídajících požadavkům použitého živočišného druhu. Minimálně 2x 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 přetrávající příznaky značného utrpení a/nebo bolesti, budou humánně utracena. |  |