

Vyplňujte jen bílé kolonky!

Formulář vyplňujte na počítači; kolonky se zvětší automaticky podle množství textu.

NETECHNICKÉ SHRNUТИ PROJEKTU POKUSŮ upravené podle PR 2020/569

Název projektu pokusů

Senzibilizace kůže: LLNA – 21/2020

Doba trvání projektu pokusů - v měsících

Červen 2020 - prosinec 2021

Klíčová slova - maximálně pět¹⁾

senzibilizace, myš, zdravotnický prostředek, stent jícnový, stent bilární

Účel projektu pokusů - zaškrtněte poličko; možno i více možností

<input type="checkbox"/>	základní výzkum
<input checked="" type="checkbox"/>	translační a aplikovaný výzkum
<input type="checkbox"/>	kontrola kvality (včetně zkoušení bezpečnosti a účinnosti šarže)
<input type="checkbox"/>	legislativní účely jiné zkoušení účinnosti a tolerance
<input checked="" type="checkbox"/>	zkoušení toxicity a jiné zkoušky bezpečnosti včetně farmakologie
<input type="checkbox"/>	běžná výroba
<input 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
<input type="checkbox"/>	odborná příprava za účelem získání, udržení nebo zlepšení odborných znalostí
<input type="checkbox"/>	trestní řízení a jiné soudní řízení
<input type="checkbox"/>	udržování populací ustálených geneticky upravených zvířat, která nebyla použita v jiných pokusech

Cíle projektu pokusů - např. řešení některých vědeckých neznámých nebo vědeckých či klinických potřeb

Cílem zkoušky je získat podklady pro hodnocení biologické bezpečnosti zdravotnických prostředků Jícnových stentů z nově vyvinutých materiálů – degradabilního a biliárního v rámci výzkumného úkolu FV 40276.

Povinnost zkoušení zdravotnických prostředků je obsažena ve směrnici Rady ES 93/42/EHS ze 14. června 1993 o zdravotnických prostředcích v konsolidovaném znění, v Zákoně č. 268/2014 Sb. v platném znění, o zdravotnických prostředcích.

Metoda je součástí normy ČSN EN ISO 10993-10: Biologické hodnocení prostředků zdravotnické techniky- část 10: Zkoušky dráždivosti a senzibilizace kůže bod 7: Zkoušky senzibilizace kůže

Test je zároveň prováděn v souladu s Guideline No. 429 Skin sensitization: Local Lymph Node Assay, July 2010. T

Pravděpodobné potenciální přínosy projektu pokusů - jak by mohlo být dosaženo vědeckého pokroku nebo jaký přínos by z něj člověk, zvířata či životní prostředí mohli mít; v příslušných případech rozlišujte mezi krátkodobými (v době trvání projektu) a dlouhodobými přínosy (mohou se projevit až po skončení projektu)

Konkrétním očekávaným přínosem bude zjištění stanovení potenciálu kožní senzibilizace po aplikaci zdravotnických prostředků. Obecným přínosem testu je vyloučení senzibilizačních účinků testovaných zdravotnických prostředků a zabránění negativních vlivů na organismus.

Postupy, které budou na zvířatech zpravidla používány (např. injekční aplikace, chirurgické zákroky) - uvedte počet těchto postupů a dobu jejich trvání

Metodika určuje pro studii LLNA laboratorní myš. Na základě dlouhodobých zkušeností naše pracoviště používá kmen Balb/c (samice). Počet použitých zvířat je dle požadavků metodiky tohoto typu studie.

Pro jednu studii bude použito maximálně 20 dospělých samic (10 myší pro extrakty – polární, nepolární) a 10 myší pro aplikaci vehikula – kontrolní zvířata.

Celkem tedy 40 myší.

Předpokládané dopady / nepříznivé účinky na zvířata (např. bolest, ztráta hmotnosti, nečinnost / snížená hybnost, stres, neobvyklé chování) a doba trvání těchto účinků

Výrazná újma zvířat se nepředpokládá, aplikace je nebolestivá. Nepředpokládá se tedy, že by aplikace testovaného materiálu mohla způsobit výraznou bolest, strach nebo utrpení zvířat. Zvířata budou na konci pokusu utracena osobou odborně způsobilou (éterem). Navrhovaná míra závažnosti: mírná.

Druhy a přibližné počty zvířat, jejichž použití se předpokládá, a předpokládaná závažnost pokusu

Druh zvířat ²⁾ - vyberte ze seznamu	Odhado- vaný počet	Odhadovaný počet zvířat podle závažnosti			
		Nenabude vědomí	Mírná	Střední	Závažná
Myš laboratorní (Mus musculus)	40	0	40	0	0
Zvolte položku.					
Zvolte položku.					

Zvolte položku.								
Zvolte položku.								
Nakládání se zvířaty, která nebudou na konci pokusu usmrčena								
Odhadovaný počet zvířat k opětovnému použití	0							
Odhadovaný počet zvířat, která budou navrácena do přírodního stanoviště či systému chovu	0							
Odhadovaný počet zvířat k umístění do zájmového chovu	0							
Důvody pro výše uvedené nakládání se zvířaty - uveďte								
Uplatňování 3R								
Nahrzení používání zvířat - uveďte, jaké alternativy bez použití zvířat jsou v této oblasti dostupné a proč nemohou být použity pro účely tohoto projektu								
Nezbytnost pokusu je dána směrnicí 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. Dle pokynu SÚKL „Požadavky na stabilní studie v registrační dokumentaci“ je u zdravotnického prostředku nutné při změně vstupní suroviny ověřit jeho stabilitu během celé doby použitelnosti.								
Metoda je součástí normy ČSN EN ISO 10993-10: Biologické hodnocení prostředků zdravotnické techniky- část 10: Zkoušky dráždivosti a senzibilizace kůže bod 7: Zkoušky senzibilizace kůže								
Test je zároveň prováděn v souladu s Guideline No. 429 Skin sensitization: Local Lymph Node Assay, July 2010.								
Testy jsou součástí výzkumného úkolu: Výzkum a testování nových materiálů pro výrobu stentů FV 40276.								
Před testem LLNA s použitím zvířat bude proveden alternativní test:								
1) OECD Test Guideline No. 442D – In Vitro Skin Sensitisation: ARE-Nrf2 Luciferase Test Method (February 2015). Na základě tohoto výsledku bude rozhodnuto o nutnosti provedení této studie.								
Omezení používání zvířat - vysvětlete, jaký počet zvířat byl pro tento projekt stanoven. Popište kroky, které byly podniknutы ke snížení počtu používaných zvířat, a zásady použité k vytvoření studie; případně popište postupy, které budou používány po celou dobu trvání projektu za účelem minimalizace počtu používaných zvířat a které odpovídají vědeckým cílům (mezi tyto postupy mohou patřit např. pilotní studie, počítacové modelování, sdílení tkání a opakování použití).								
Bude použit počet zvířat požadovaný výše uvedenou metodikou.								
Šetrné zacházení se zvířaty - uveďte příklady konkrétních opatření (např. zvýšené pozorování, pooperační péče, tlumení bolesti, výcvik zvířat) přijatých v souvislosti s postupy k minimalizaci dopadů na dobré životní podmínky zvířat; popište mechanismy k přijímání vznikajících zmírňujících postupů v době trvání projektu								
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 pracovišť pro manipulaci s pokusnými zvířaty. Bude minimalizován stres a diskomfort zvířat během studie – zvířata budou chovány v podmínkách odpovídajících požadavkům použitého živočišného druhu. Minimálně 1x denně bude kontrolovan 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 přetrvávající příznaky značného utrpení a/nebo bolesti, budou utracena.								
Použité druhy zvířat - vysvětlete výběr druhů a souvisejících životních stadií								
Myš laboratorní (Mus musculus), druh použitých zvířat je dán metodikou								

¹⁾ Včetně vědeckých pojmu, které se mohou skládat z více než pěti jednotlivých slov, a s výjimkou druhů zvířat a účelu uvedených jinde v dokumentu

²⁾ Druhy zvířat v souladu s kategoriemi statistického vykazování v příloze III prováděcího rozhodnutí Komise 2020/569 s doplňkovou možností „nespecifikovaného savce“ pro zachování anonymity ve výjimečných případech