

Vyplňujte jen bílé kolonky!

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

NETECHNICKÉ SHRNUVÁNÍ PROJEKTU POKUSŮ upravené podle PR 2020/569

Název projektu pokusů

Systémová 14-denní toxicita na potkanovi – duální cesty parenterálního podání - 10/2021

Doba trvání projektu pokusů - v měsících

Duben - prosinec 2021

Klíčová slova - maximálně pět¹⁾

systémová toxicita, zdravotnický prostředek, potkan, hemostatikum, oxidovaná regenerovaná celulóza

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

Zkouška 14-denní systémové toxicity – duální cesty parenterálního podání na potkanech je součástí testování zdravotnického prostředku sloužícího jako hemostatikum při chirurgických zákrocích. Cílem studie je doplnění podkladů pro biologické hodnocení tohoto zdravotnického prostředku, které je vyžadováno pro jeho registraci. Pokud zdravotnický prostředek není určen k implantaci, je možnou volbou expozice dávkování extraktů. Extrakty budou podávány potkanům intravenózně a intraperitoneálně (duální cesty parenterálního podání).

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.

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 vyloučení systémové toxicity (tzn. reakce celého organismu, která může být důsledkem absorpce, distribuce a metabolismu využitelných látek tohoto zdravotnického prostředku do ostatních částí těla).

Obecným přínosem testu je včasné rozpoznání nežádoucích účinků testovaných materiálů a zabránění negativních vlivů na organismus.

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

Norma určuje pro tento typ pokusu laboratorního potkaná. Počet použitých zvířat odpovídá požadavkům normy ČSN EN ISO 10993-11: Biologické hodnocení zdravotnických prostředků - část 11: Zkoušky na systémovou toxicitu, příloha H: Zkouška subchronické toxicity na potkanovi – duální cesty parenterálního podání.

Zvířatům bude po dobu 14 dní intravenózně podáván polární extrakt testované látky do ocasní žily a zároveň bude zvířatům podáván extrakt testované látky v nepolárním rozpouštědle v 1., 4., 7., 10 a 13. den studie. Stejný postup bude použit i u zvířat, kterým budou podány příslušná rozpouštědla – polární a nepolární – kontrolní zvířata.

Znecitlivění se neprovádí, metodika žádá sledovat reakci organismu a klinické projevy případné intoxikace.

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

Znecitlivění se neprovádí, metodika žádá sledovat reakci organismu a klinické projevy případné intoxikace.

Nepředpokládá se, že by intravenózní a intraperitoneální aplikace extraktu testovaného materiálu mohla způsobit výraznou bolest. Systémovou toxicitu 14-denní na potkanovi – duální cesty parenterálního podání je možné dle Přílohy č. 9 Výhlášky 419/2012 Sb. v platném znění zařadit mezi závažné druhy pokusů.

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

Druh zvířat ²⁾ - vyberte ze seznamu	Odhadovaný počet	Odhadovaný počet zvířat podle závažnosti			
		Nenabude vědomí	Mírná	Střední	Závažná
Potkan laboratorní (Rattus norvegicus)	28	0	0	0	28

Zvolte položku.					
Zvolte položku.					
Zvolte položku.					
Zvolte položku.					

Nakládání se zvířaty, která nebudou na konci pokusu usmrcena

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

Nahrazení používání zvířat - uveďte, jaké alternativy bez použití zvířat jsou v této oblasti dostupné a proč nemohou být použity pro účely tohoto projektu

Testování systémové toxicity na zvířatech nelze nahradit alternativní metodou *in vitro*. Metoda *in vitro* pro sledování reakce celého organismu po intravenózní a intraperitoneální aplikaci extraktu zdravotnického prostředku zatím nebyla vědecky validována a není prakticky dostupná.

Pokusná a pozorovací strategie je dána metodou zkoušení, která je součástí normy ČSN EN ISO 10993-11: Biologické hodnocení zdravotnických prostředků - část 11: Zkoušky na systémovou toxicitu, příloha H: Zkouška subchronické toxicity na potkanovi – duální cesty parenterálního podání.

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 pracoviště pro manipulaci s pokusními zvířaty. Bude minimalizován stres a diskomfort zvířat během studie – zvířata budou chována 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 přetrhávající příznaky značného utrpení a/nebo bolesti, budou utracena.

Použité druhy zvířat - vysvětlete výběr druhů a souvisejících životních stadií

Potkan laboratorní (*Rattus norvegicus*), 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 účelů 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