

Vyplňujte jen bílé kolonky!

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

NETECHNICKÉ SHRNUTÍ PROJEKTU POKUSŮ upravené podle PR 2020/569

Název projektu pokusů

Zkouška lokálních účinků po implantaci do podkoží - 22/2020

Doba trvání projektu pokusů - v měsících

Červenec 2020 - prosinec 2021

Klíčová slova - maximálně pět¹⁾

zdravotnický prostředek (kontrola hemostázy), implantace do podkoží, potkan, stent jícnový

Účel projektu pokusů - zaškrtněte políčko; možno i více možnosti

- | | |
|-------------------------------------|---|
| <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 |
| <input type="checkbox"/> | jiné zkoušení účinnosti a tolerance |
| <input checked="" type="checkbox"/> | a běžná výroba |
| <input 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 plánovaného pokusu je ověření nezávadnosti zdravotnických prostředků (ověření biokompatibility) jícnových stentů z nově vyvinutých materiálů – degradabilního a biliárního v rámci výzkumného úkolu FV 40276. Ve zkoušce bude posouzen lokální účinek organismu po implantaci testovaného materiálu a vstřebatelnost tohoto materiálu po jeho implantaci do podkoží laboratorního potkana.

Nezbytnost pokusu je dána Nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 ze dne 5. dubna 2017 a dále v zákoně č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích v platném znění.

Metoda je součástí 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.

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)

Obecným přínosem plánovaného pokusu je ověření vstřebatelnosti prostředku po implantaci do podkoží laboratorního potkana a nezávadnosti zdravotnického prostředku. Konkrétním přínosem bude posouzení lokálního účinku organismu po implantaci do podkoží testovaného materiálu a vstřebatelnost zdravotnického prostředku po jeho implantaci do podkoží laboratorního potkana.

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

Počet použitých zvířat odpovídá požadavkům normy ČSN EN 30993-6: Biologické hodnocení prostředků zdravotnické techniky - část 6: Zkoušky lokálních účinků po implantaci bod 4: Metoda zkoušky pro implantaci v podkožní tkáni.

Jednorázová implantace do podkoží se provádí v celkové narkóze – ketamin, xylazin. Chirurgický zákrok se provádí pomocí sterilních chirurgických nástrojů určených k veterinárním úkonům.

Operace nebude opakována.

Po provedené implantaci jsou zvířata sledována dle trvání jednotlivých intervalů.

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

Nepředpokládá se, že by aplikace zkoušeného zdravotnického materiálu do podkoží mohla zvířatům způsobit výraznou bolest, strach nebo utrpení. Po skončení pokusu bude provedena eutanazie zvířat a pitva s odběrem tkání pro provedení histologického vyšetření.

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 (<i>Rattus norvegicus</i>)	54	0	54	0	0
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 - uveděte				
Uplatňování 3R				
Nahrazení používání zvířat - uveděte, jaké alternativy bez použití zvířat jsou v této oblasti dostupné a proč nemohou být použity pro účely tohoto projektu				
Nezbytnost pokusu je dána Nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 ze dne 5. dubna 2017 a dále v zákoně č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích v platném znění. Metoda je součástí 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 lokálního účinku po implantaci do podkoží na zvířatech nelze nahradit alternativní metodou <i>in vitro</i> . Metoda <i>in vitro</i> pro sledování lokální reakce organismu a vstřebatelnosti subkutánně implantovaného materiálu zatím nebyla vědecky validována a není prakticky dostupná. Testy jsou součástí výzkumného úkolu: Výzkum a testování nových materiálů pro výrobu stentů FV 40276.				
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 - uveděte 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 zmírněujících 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 pokusnými 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 přetrávající příznaky značného utrpení a/nebo bolesti, budou utracena.				
Použité druhy zvířat - vysvětlete výběr druhů a souvisejících životních stadií				
Potkan laboratorní (<i>Rattus norvegicus</i>), 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