

*Vyplňujte jen bílé kolonky!*

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

### **NETECHNICKÉ SHRNUTÍ PROJEKTU POKUSŮ**

|  |  |
|--|--|
| <b>Název projektu pokusů</b>   |  |
| 90-denní studie orální toxicity na potkanech se 14-denním přežitím,  |  |
| Doba trvání projektu pokusů  | Provedení studie je plánováno do konce roku 2019.  |
| Klíčová slova - maximálně 5  | toxicita, probiotikum, potkan, EFSA  |
| <b>Účel projektu pokusů - označte jej křížkem (x) do prázdného políčka</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 ochrana přírodního prostředí v zájmu zdraví a dobrých životních podmínek lidí nebo zvířat 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 stanovení toxikologického profilu testované látky u potkanů po 90. denním opakovaném orálním podání a potvrzení neškodnosti. Testovanou látkou je krmné aditivum-probiotikum pro zvířata ( <i>Clostridium butyricum</i> ). Výsledky studie po opakovaném podání jsou potřebným podkladem pro zpracování registrační dokumentace pro EFSA (European Food Safety Authority – Evropský úřad pro bezpečnost potravin) a jsou požadovány dle Nařízení Komise (ES) č. 429/2008 a nařízení (ES) č. 1831/2003 Evropského parlamentu a rady o doplňkových látkách používaných ve výživě zvířat. |  |
| <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)   |  |
| Testovaná látka je krmné aditivum-probiotikum a v tomto typu studie bude zkoušena poprvé.  |  |
| <b>Druhy a přibližné počty zvířat, jejichž použití se předpokládá</b>  |  |
| Ve studii bude použito 100 (+ 6 rezervních) potkanů kmene Wistar obojího pohlaví ve věku 6-8 týdnů.  |  |
| Jaké jsou očekávané nežádoucí účinky u zvířat? Jaká je navrhovaná míra závažnosti? Jak bude se zvířaty naloženo po skončení pokusu?  |  |
| Nejsou očekávány závažné příznaky toxicity nebo úhyn po aplikaci, veškeré úkony (aplikace, odběry krve apod.) jsou prováděny obdobně, jak je tomu běžné v humánní a veterinární praxi, případně za použití anestézie. Klasifikace závažnosti pokusu je střední. Na konci pokusu budou zvířata usmrcena dislokací krční páteře v etherové narkóze.  |  |
| <b>Uplatňování 3R (replacement, reduction, refinement)</b>   |  |
| Nahrazení používání zvířat: Uveďte, proč je nutné použít zvířata a proč nemohou být využity alternativy bez použití zvířat.  |  |
| Zkoušení je vyžadováno v rámci registrace EFSA, testování nelze nahradit alternativními metodami.  |  |
| Omezení používání zvířat: Vysvětlete, jak lze zajistit použití co nejménšího počtu zvířat.   |  |
| Studie je prováděna na dostatečném počtu zvířat, tak aby získané výsledky poskytly validní informace.  |  |
| 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.  |  |
| Zkoušení této testované látky bude prováděno v rámci registrace EFSA. Testování nelze nahradit alternativními metodami. Se zvířaty bude zacházeno v rámci standardních a schválených postupů práce se zvířaty, které vylučují nehumánní zacházení a minimalizují možný stres a utrpení zvířat na nejnižší možnou úroveň. Veškeré úkony (aplikace, odběry krve apod.) jsou prováděny obdobně, jak je tomu běžné v humánní a veterinární praxi.  |  |