

Vyplňujte jen bílé kolonky!

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

NETECHNICKÉ SHRNUTÍ PROJEKTU POKUSŮ

Název projektu pokusů

Stanovení rozpětí dávek po opakovaném perorálním podání (Dose Range Finding Study) u potkanů.

Doba trvání projektu pokusů Provedení studie je plánováno do konce roku 2019.

Klíčová slova - maximálně 5 DRF, antihypertenzivum, potkan

Účel projektu pokusů - označte jej křížkem (x) do prázdného políčka

základní výzkum

translační nebo aplikovaný výzkum

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

vyšší vzdělávání nebo odborná příprava

trestní řízení a jiné soudní řízení

Cíle projektu pokusů (např. řešené vědecké neznámé nebo vědecké či klinické potřeby)

Cílem studie je stanovení toxikologického a toxikokinetického profilu a bezpečnosti kombinace dvou účinných látek u potkanů po 21. denním opakovaném perorálním podání a stanovení dávek pro navazující studii. Testované látky (kombinace dvou registrovaných API) jsou antihypertenziva (rosuvastatin a valsartan) určená pro léčbu lidí. Zkoušení je vyžadováno v rámci registrace EMA (ICH M3(R2) a neexistuje pro něj alternativní metoda. Získané výsledky budou použity pro volbu dávek v navazující 90-denní srovnávací studii toxicity s toxikokinetikou na potkanech.

Pravděpodobné potenciální přínosy projektu pokusů (jak by mohlo být dosaženo pokroku ve vašem vědním oboru nebo jaký přínos by z něj člověk či zvířata mohli mít)

Kombinace testovaných látek bude používána pro léčbu vysokého krevního tlaku u lidí a v tomto typu studie bude zkoušena poprvé.

Druhy a přibližné počty zvířat, jejichž použití se předpokládá

Ve studii bude použito 64 (+ 6 rezervních) potkanů kmene Wistar obojího pohlaví ve věku 7-10 týdnů.

Jaké jsou očekávané nežádoucí účinky u zvířat? Jaká je navrhovaná míra závažnosti? Jak bude se zvířaty naloženo po skončení pokusu?

Nejsou očekávány příznaky toxicity nebo úhynu 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.

Uplatňování 3R (replacement, reduction, refinement)

Nahrazení používání zvířat: Uveděte, proč je nutné použít zvířata a proč nemohou být využity alternativy bez použití zvířat.

Ke stanovení dávkového rozpětí po opakovaném podání se používá minimální nezbytné množství laboratorních zvířat. Alternativní metoda, která by nahradila použití pokusných zvířat, neexistuje. V souladu se směrnicí ICH M3(R2) je nutné před klinickým testováním provést testy toxicity na hladovci. Testování nelze nahradit alternativními metodami.

Omezení používání zvířat: Vysvětlete, jak lze zajistit použití co nejmenšího 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.

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.