

Vyplňujte jen bílé kolonky!

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

## NETECHNICKÉ SHRNUTÍ PROJEKTU POKUSŮ

### Název projektu pokusů

Bioekvivalentní studie sulfadiazinu a trimethoprimu u koní;

Doba trvání projektu pokusů červenec – 15. srpen 2018

Klíčová slova: maximálně 5 sulfadiazin, trimethoprim, bioekvalence, kůň

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

	základní výzkum
	translační nebo aplikovaný výzkum
x	vývoj, výroba nebo zkoušení kvality, účinnosti a nezávadnosti léčiv, potravin, krmív 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)

Porovnání farmakokinetických parametrů dvou veterinárních léčivých přípravků s obsahem sulfadiazinu a trimethoprimu po jejich orální aplikaci doporučené dávky u koní.

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 mit)

Výsledek studie je nezbytnou součástí registrační dokumentace generického veterinárního léčivého přípravku.

### Druhy a přibližné počty zvířat, jejichž použití se předpokládá

Koně obou pohlaví, celkem 24 zvířat

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

Nejsou očekávány žádné nežádoucí účinky. Závažnost pokusu je hodnocena jako mírná. Po ukončení pokusu budou zvířata vrácena zpět do užitkového chovu.

### Uplatňování 3R (replacement, reduction, refinement)

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

Farmakokinetika sledovaných látek je závislá na metabolismu organismu, proto není možné tento typ studie nahradit alternativními metodami.

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

Počet potřebných zvířat byl spočítán podle směrnic EMEA/CVMP/016/00-Rev.2 a EMEA/CVMP/133/99-Final na základě předpokládané intraindividuální biologické variability (ca 20%) a požadované statistické jistoty (95%) jako nejmenší možný počet zvířat pro zajištění objektivní interpretace výstupů.

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.

Použitá kategorie koní reprezentuje cílový druh a kategorii zvířat pro indikační oblasti veterinárního léčivého přípravku.

Se zvířaty budou zacházet osoby školené v rámci zákona na ochranu zvířat. Zvířata nebudou vystavena většimu utrpení, než je vpich injekční jehly. Šetrnost zacházení se zvířaty bude sledovat vedoucí projektu pokusu nebo jeho zástupce. Ustájení zvířat bude odpovídat požadavkům zákona na ochranu zvířat 246/1992 v platném znění a souvisejících předpisů. Průběh pokusu kontroluje člen odborné komise na ochranu pokusných zvířat..