

NETECHNICKÉ SHRNUTÍ PROJEKTU POKUSŮ	
Název projektu pokusu	Reziduální studie na tkání pro testovanou položku INTRAMAR LC intramamární suspenze pro skot
Doba trvání projektu pokusu	Schválení PP - 19. 10. 2022
Klíčová slova - maximálně 5	rezidua, tkáně, skot, amoxicilin, intramamárně
Účel projektu pokusu - označte jej křížkem (x) do prázdného polečka	<input checked="" 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 uchovávaných přírodním prostředí v zájmu zdraví a dobrých životních podmínek lidí nebo zvířat <input type="checkbox"/> zachování druhů <input type="checkbox"/> vyšší vzdělávání nebo odborná příprava <input type="checkbox"/> trestní řízení a jiné soudní řízení
Cíle projektu pokusu (např. řešené vědecké neznámé nebo vědecké či klinické potřeby)	Cílem studie je průkaz deplece rezidui léčivých látek obsažených v testované položce. Na základě výsledků následně stanovit ochrannou lhůtu pro maso.
Pravděpodobné potenciální přínosy projektu pokusu (jak by mohlo být dosaženo pokroku ve vašem vědním oboru nebo jaký přínos by z něj člověk či zvířata mohl/mohla mit)	<ul style="list-style-type: none"> • Na základě výsledků studie bude nastavena ochranná lhůta na maso, čímž se zajistí bezpečnost živočišných produktů pocházejících z ošetřených zvířat a zajistí ochrana konzumenta. Bez dostatečně průkazné ochranné lhůty by mohlo být konzument exponován rezidui léčivých látek, čímž by mohlo dojít k zdravotním rizikům. • Zajištění dat dle požadavků dozorové autority pro testovanou položku.
Druhy a přibližné počty zvířat, jejichž použití se předpokládá	<p>Tur domácí (<i>Bos primigenius f. taurus</i>), dojnice v laktaci 17 zvířat Dospělí jedinci, samice.</p> <p>Jaké jsou očekávané nežádoucí účinky u zvířat? Jaká je navrhovaná míra závažnosti? Jak bude se zvířaty naloženo po skončení pokusu?</p> <p>Léčivé látky amoxicilin, kyselina klavulanová a prednisolon jsou látky známé a ověřené. Podání v doporučené dávce je u skotu bezpečné. Do studie budou zařazeni zdraví jedinci, nežádoucí účinky u zdravých zvířat se neočekávají. Míra závažnosti je mírná.. Předmětem studie je odběr vzorků tkání po usmrcení zvířete. Usmrcení bude prováděno na jatkách v souladu se zákonnými požadavky.</p>
Uplatňování 3R (replacement, reduction, refinement)	<p>Nahrazení používání zvířat: Uveďte, proč je nutné použít zvířata a proč nemohou být využity alternativy bez použití zvířat.</p> <p>Pokus je nezbytný z důvodu výroby sér a očkovacích látek, diagnostik nebo jiných biologických materiálů a léků (§ 15 odst. 3 zák. č. 246/92 Sb. v platném znění). Studie bude provedena v souladu s pokyny EMA, zejména VICH GL48 v platném znění. Provedení pokusu je nezbytné pro registraci testované položky. Současná úroveň vědy neumožňuje plnohodnotně nahradit pokusy na zvířatech.</p> <p>Omezení používání zvířat: Vysvětlete, jak lze zajistit použití co nejmenšího počtu zvířat.</p> <p>Studie bude provedena podle pokynů kontrolních autorit EMA, zejména VICH GL48.</p> <p>Počet zvířat odráží minimální požadovaný počet daný pokynem pro validní průkaz deplece rezidui včetně analytického stanovení a nastavení délky ochranné lhůty na maso.</p> <p>Šetrné zacházení se zvířaty: Vysvětlete volbu druhu zvířat a proč se v případě tohoto zvířecího modelu jedná o nejšetrnější použití z hlediska vědeckých cílů?</p> <p>Vysvětlete obecná opatření, která budou přijata za účelem snížení újmy způsobené zvířatům na minimum.</p> <p>Volba druhu zvířat je v přímé shodě s cílovým druhem zvířat pro testovanou položku. Provedení studie na jiném druhu zvířat nebo modelaci alternativním způsobem není možný. Pro relevantní průkaz deplece rezidui a nastavení ochranné lhůty je nutné provedení studie <i>in vivo</i> právě na cílovém druhu zvířat.</p> <p>Budou dodržovány zásady humánního zacházení s pokusnými zvířaty v souladu s platnou legislativou.</p>