**ZAŁĄCZNIK A**

**WNIOSEK o wydanie zgody na wykorzystanie dodatkowych zwierząt w procedurach wskazanych we wniosku**

Wniosek dotyczy doświadczenia pt. ……………………..,

na które lokalna komisja etyczna ds. doświadczeń na zwierzętach

wyraziła zgodę uchwałą nr …… z dnia ……..

**Proszę o wydanie zgody na przeprowadzenie doświadczenia zgodnie z wnioskiem.**

Zobowiązuję się, że po uzyskaniu zgody na przeprowadzenie procedur przedstawionych w tym wniosku, wykonam je zgodnie z obowiązującym prawem oraz uchwałą komisji, mając na względzie w szczególności obowiązki wynikające z realizacji zasad zastąpienia, ograniczenia i udoskonalenia.

Zobowiązuję się, że w niniejszym doświadczeniu będą wdrażane wszelkie nowe odpowiednie
i zadowalające naukowo alternatywne metody lub strategie testowania, w tym metody ograniczenia i udoskonalenia, które staną się dostępne w okresie obowiązywania zgody komisji.

Zobowiązuję się także do zaniechania przeprowadzenia procedur lub ich natychmiastowego przerwania, jeśli w okresie obowiązywania zgody komisji w Unii Europejskiej zostaną zwalidowane metody alternatywne dla procedur przedstawionych w tym wniosku[[1]](#footnote-1).

 ……………………………………………

 (data oraz podpis osoby, która zaplanowała i jest odpowiedzialna za przeprowadzenie doświadczenia)

|  |
| --- |
| 1. **UZASADNIENIE WYKORZYSTANIA DODATKOWYCH ZWIERZĄT W DOŚWIADCZENIU [[2]](#footnote-2)**

**A. Uzasadnienie wykorzystania w planowanym doświadczeniu danego gatunku zwierząt i liczby zwierząt [[3]](#footnote-3),[[4]](#footnote-4),[[5]](#footnote-5),[[6]](#footnote-6)** |
|  |

**B. Informacja dotycząca zwierząt[[7]](#footnote-7)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Gatunek/stado/szczep | Wiek/stadium rozwoju | Liczba | Pochodzenie [[8]](#footnote-8) | Nr w rejestrze hodowców/dostawców[[9]](#footnote-9) |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

 …………………………..

(data, podpis osoby odpowiedzialnej

za dobrostan zwierząt w jednostce)

1. **OPIS PLANOWANYCH PROCEDUR NA DODATKOWYCH ZWIERZĘTACH ZE WSKAZANIEM KATEGORII DOTKLIWOŚCI[[10]](#footnote-10), [[11]](#footnote-11)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Nazwa procedury**: | Kategoria dotkliwości |  |
| **Gatunek**: | **Liczba zwierząt**: |
| **Uzasadnienie potrzeby przeprowadzenia procedury i użytych w niej czynności:** |
| 1. **Nazwa czynności**:
 |
| **Opis**: |
| Planowany do zastosowania rodzaj znieczulenia lub uzasadnienie naukowe odstąpienia od ich zastosowania: |
| Środek | Sposób podania | Dawka |
|  |  |  |
| Planowane do zastosowania produkty lecznicze lub produkty lecznicze weterynaryjne o działaniu przeciwbólowym lub inne metody, w szczególności środki uspokajające, zapewniające zmniejszenie do minimum bólu, cierpienia lub dystresu, lub uzasadnienie naukowe odstąpienia od ich zastosowania[[12]](#footnote-12): |
| Środek | Sposób podania | Dawka |
|  |  |  |
| 1. **Nazwa czynności**:
 |
| **Opis**: |
| Planowany do zastosowania rodzaj znieczulenia lub uzasadnienie naukowe odstąpienia od ich zastosowania: |
| Środek | Sposób podania | Dawka |
|  |  |  |
| Planowane do zastosowania produkty lecznicze lub produkty lecznicze weterynaryjne o działaniu przeciwbólowym lub inne metody, w szczególności środki uspokajające, zapewniające zmniejszenie do minimum bólu, cierpienia lub dystresu, lub uzasadnienie naukowe odstąpienia od ich zastosowania[[13]](#footnote-13): |
| Środek | Sposób podania | Dawka |
|  |  |  |

**Załączniki:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa załącznika | T/N |
|  | Aktualizacja nietechnicznego streszczenia doświadczenia | T |
|  | Zgoda lekarza weterynarii na ponowne wykorzystanie zwierzęcia, (jeśli planowane doświadczenie ma być przeprowadzone z wykorzystaniem zwierzęcia w sposób określony w art. 12 ustawy) |  |
|  | Oświadczenie o działaniach podjętych w celu uzyskaniu zezwolenia, o którym mowa w art. 56 ustawy z dnia 16 kwietnia 2004 r. o ochronie przyrody (w przypadku zwierząt dzikich objętych ochroną gatunkową). |  |
|  | Oświadczenie o działaniach podjętych w celu uzyskaniu zezwolenia, o którym mowa ustawy z dnia 22 czerwca 2001r. o mikroorganizmach i organizmach genetycznie zmodyfikowanych. |  |
|  |  |  |

1. Dotyczy procedur, których obowiązek przeprowadzenia wynika z przepisów lub wykorzystuje się w nich zwierzęta do celów produkcyjnych lub diagnostycznych za pomocą ustalonych metod. [↑](#footnote-ref-1)
2. Należy rzeczowo i naukowo uzasadnić konieczność zwiększenia liczby zwierząt w stosunku do planowanej pierwotnie w doświadczeniu, [↑](#footnote-ref-2)
3. Należy podać rasę, szczep, linię, stado, płeć. [↑](#footnote-ref-3)
4. Należy podać wyliczone statystycznie liczebności grup. [↑](#footnote-ref-4)
5. W przypadku planowanego ponownego wykorzystania zwierząt, o którym mowa w art. 12 ust.2 pkt 2 ustawy, należy podać uzasadnienie. [↑](#footnote-ref-5)
6. W przypadku wykorzystania zwierząt, o których mowa w art. 7 oraz 8 ust. 1 pkt 2 i 3 ustawy należy podać uzasadnienie naukowe. [↑](#footnote-ref-6)
7. Należy podać rasę, szczep, linię, stado, płeć. [↑](#footnote-ref-7)
8. Należy podać hodowcę lub dostawcę zwierząt [↑](#footnote-ref-8)
9. W odniesieniu do zwierząt niepochodzących od hodowcy wpisanego do rejestru prowadzonego przez ministra właściwego ds. szkolnictwa wyższego i nauki należy wpisać numer hodowcy w rejestrze powiatowego lekarza weterynarii lub inny odpowiedni numer hodowcy wpisanego do właściwego rejestru, wykazu lub ewidencji (w razie wskazania takiego numeru należy podać nazwę rejestru, wykazu lub ewidencji). [↑](#footnote-ref-9)
10. W razie potrzeby (większa liczba stosowanych procedur lub czynności) należy tabelkę lub jej fragmenty skopiować [↑](#footnote-ref-10)
11. Należy uzupełnić dla procedur, na które uzyskano zgodę w pierwotnym wniosku. W przypadku wprowadzenia dodatkowych procedur należy wpisać informację, że są one opisane w załączniku B. [↑](#footnote-ref-11)
12. W przypadku zastosowania produktów leczniczych lub produktów leczniczych weterynaryjnych, które uniemożliwiają lub utrudniają okazywanie bólu, pomimo jego odczuwania, należy podać uzasadnienie dla ich zastosowania i sposób monitorowania stanu zwierzęcia. [↑](#footnote-ref-12)
13. W przypadku zastosowania produktów leczniczych lub produktów leczniczych weterynaryjnych, które uniemożliwiają lub utrudniają okazywanie bólu, pomimo jego odczuwania, należy podać uzasadnienie dla ich zastosowania i sposób monitorowania stanu zwierzęcia. [↑](#footnote-ref-13)