**ZAŁĄCZNIK A**

**WNIOSEK o wydanie zgody na wykorzystanie dodatkowych zwierząt w procedurach.**

Wniosek dotyczy doświadczenia, na które lokalna komisja etyczna wyraziła zgodę nr …… w dn. ……..

**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 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, podpis)

|  |
| --- |
| 1. **UZASADNIENIE WYKORZYSTANIA DODATKOWYCH ZWIERZĄT W DOŚWIADCZENIU [[2]](#footnote-2)**
2. Uzasadnienie wykorzystania w planowanym doświadczeniu danego gatunku zwierząt i liczby zwierząt [[3]](#footnote-3),[[4]](#footnote-4),[[5]](#footnote-5),[[6]](#footnote-6)
 |
|  |

1. Informacja dotycząca zwierząt

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Gatunek/stado/szczep | Wiek/stadium rozwoju | Liczba | Pochodzenie [[7]](#footnote-7) | Nr w rejestrze hodowców/dostawców[[8]](#footnote-8) |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

 …………………………..

(data, podpis osoby odpowiedzialnej

za dobrostan zwierząt w jednostce)

**2. OPIS PLANOWANYCH PROCEDUR NA DODATKOWYCH ZWIERZĘTACH ORAZ PROPONOWANA KATEGORIA DOTKLIWOŚCI [[9]](#footnote-9), [[10]](#footnote-10)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **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[[11]](#footnote-11): |
| Środek | Sposób podania | Dawka |
|  |  |  |
| Planowane do zastosowania produkty lecznicze lub produkty lecznicze weterynaryjne o działaniu przeciwbólowym lub środki uspokajające[[12]](#footnote-12): |
| Środek | Sposób podania | Dawka |
|  |  |  |
| Uzasadnienie dla odstąpienia od zastosowania znieczulenia i/lub zastosowania produktów leczniczych lub produktów leczniczych weterynaryjnych o działaniu przeciwbólowym lub środków uspokajających: |
| 1. **Nazwa czynności**:
 |
| **Opis**: |
| Planowany do zastosowania rodzaj znieczulenia19: |
| Środek | Sposób podania | Dawka |
|  |  |  |
| Planowane do zastosowania produkty lecznicze lub produkty lecznicze weterynaryjne o działaniu przeciwbólowym lub środki uspokajające20: |
| Środek | Sposób podania | Dawka |
|  |  |  |
| Uzasadnienie dla odstąpienia od zastosowania znieczulenia i/lub zastosowania produktów leczniczych lub produktów leczniczych weterynaryjnych o działaniu przeciwbólowym lub środków uspokajających: |

**Załączniki:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa załącznika | T/N |
|  | Zgoda lekarza weterynarii na ponowne wykorzystanie zwierzęcia, (jeśli planowane doświadczenie ma być przeprowadzone z wykorzystaniem zwierzęcia w sposób określony w art. 12 Ustawy (DU 26.02.2015 poz. 266)) |  |
|  | 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. (Dz. U. z 2007 nr 36 poz. 233, 2009 nr. 18 poz. 97, oraz 2015r poz. 277) 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 uzasadnić konieczność zwiększenia liczby zwierząt w stosunku do planowanej pierwotnie w doświadczeniu [↑](#footnote-ref-2)
3. Należy podać rasę, szczep, linię, stado. [↑](#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 należy podać uzasadnienie naukowe. [↑](#footnote-ref-6)
7. Należy podać hodowcę lub dostawcę zwierząt [↑](#footnote-ref-7)
8. W odniesieniu do zwierząt niepochodzących z hodowli zwierząt laboratoryjnych (w szczególności zwierząt gospodarskich) należy wpisać numer hodowcy w rejestrze powiatowego lekarza weterynarii. [↑](#footnote-ref-8)
9. W razie potrzeby (większa liczba stosowanych procedur lub etapów) należy tabelkę lub jej fragmenty skopiować [↑](#footnote-ref-9)
10. 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-10)
11. W przypadku odstąpienia od zastosowania znieczulenia ogólnego lub miejscowego podczas wykonywania czynności mogącej powodować ból lub cierpienie należy podać uzasadnienie dla odstąpienia od zastosowania takiego znieczulenia. [↑](#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)