Autoridades Competentes Nacionales en la aplicación de la Directiva 2010/63/UE relativa a la protección de los animales utilizados para fines científicos

Documento de trabajo sobre los resúmenes no técnicos de proyectos

Bruselas, 23-24 enero 2013

Los Puntos de Contacto Nacionales de los Estados Miembros responsables de la aplicación de la Directiva 2010/63/UE relativa a la protección de los animales utilizados para fines científicos y la Comisión convino examinar la aplicación práctica del requisito previsto en el artículo 43 de la Directiva con el fin de encontrar un enfoque común en toda la UE.

El consenso sobre el enfoque discutido y aprobado en la reunión del 23 al 24 de enero de 2013 se presenta a continuación para promover la implementación y aplicación de la Directiva de manera uniforme.

Descargo de responsabilidad:

El siguiente texto pretende ser la guía para ayudar a los Estados miembros y otras personas afectadas por la presente Directiva para llegar a un entendimiento común de las disposiciones contenidas en la Directiva. Todos los comentarios deben ser considerados en el contexto de la Directiva 2010/63/UE relativa a la protección de los animales utilizados para fines científicos.

Sólo el Tribunal de Justicia de la Unión Europea tiene derecho a interpretar el Derecho de la UE con autoridad legalmente vinculante.

Contenido

Artículo 43 de la Directiva 2010/63/UE	3
Contenido de los resúmenes no técnicos de proyectos	3
Publicación de los resúmenes no técnicos	3
Actualización de los resúmenes no técnicos tras una evaluación retrospectiva	4
Cómo garantizar que los resúmenes no técnicos sean precisos y representativos del pr	royecto
	4
Garantizar la protección de la propiedad intelectual y la información confidencial	4
Información adicional para los autores	5
Anexo I: Plantilla de resumen no técnico	6
Anexo II: Fiemplo ilustrativo de resumen no técnico cumplimentado	7

Artículo 43 de la Directiva 2010/63/UE

Resúmenes no técnicos de proyectos

- 1. Sujeto a salvaguardar la propiedad intelectual y la información confidencial, el resumen no técnico del proyecto incluirá lo siguiente:
 - a) información sobre los objetivos del proyecto, incluyendo el daño previsto, los beneficios y el número y tipo de animales que se utilizarán;
 - b) una prueba del cumplimiento del requisito de reemplazo, reducción y refinamiento.

El resumen no técnico del proyecto será anónimo y no contendrá los nombres y direcciones del usuario y de su personal.

- 2. Los Estados Miembros podrán exigir que el resumen no técnico del proyecto especifique si el proyecto va a someterse a un análisis retrospectivo y en qué plazo. En tal caso, los Estados Miembros velarán por que el resumen no técnico del proyecto se actualice con los resultados de cualquier evaluación retrospectiva.
- 3. Los Estados miembros publicarán los resúmenes no técnicos de proyectos autorizados así como sus actualizaciones.

Contenido de los resúmenes no técnicos de proyectos

El artículo 43 de la Directiva da una orientación sobre lo que debe ser incluido en el resumen no técnico de proyectos (RNT), pero es útil dar algunas pautas adicionales para promover la coherencia entre los Estados miembros.

El límite recomendado de **500 palabras** (una página A4) debe ser suficiente para incluir toda la información necesaria para todos los proyectos, incluido los más complejos.

Una plantilla o listado estándar deben ser proporcionadas para asegurar que toda la información pertinente se envía. Con el fin de la coherencia entre los Estados, se propone una plantilla común en el Anexo I.

Publicación de los resúmenes no técnicos

Lo resúmenes no técnicos (RNT) se publicarán cuando se autorice el proyecto. Retrasos en su publicación pueden ser necesarios cuando las preocupaciones sobre la confidencialidad no se hayan resuelto satisfactoriamente.

Los resúmenes deberán ser publicados en la página web del Punto Nacional de Contacto (Autoridad Competente) y deben ser accesibles durante al menos cinco años después de finalizar un proyecto.

En los casos en los que los RNT se actualicen como resultado de la evaluación retrospectiva, los resúmenes deben ser accesibles durante, al menos, cinco años después de la finalización de dicha evaluación retrospectiva.

Para los Estados Miembros más pequeños puede haber un riesgo de que la publicación a nivel nacional pueda poner en peligro la realización del proyecto mediante la identificación (indirecta) de la institución donde el estudio está siendo llevado a cabo (incluso si no es

explícito, ciertos estudios sólo podrían llevarse a cabo en uno o dos instituciones). Es importante que tales riesgos se tengan debidamente en cuenta.

Un grupo de Estados Miembros podría optar por publicar los RNT consolidados en un solo lugar (siendo mucho menos probable que se identifique la fuente del RNT).

Los resúmenes publicados y el lugar donde se publican deben estar en un formato que sea pueda buscar fácilmente mediante el uso de palabras clave intuitivas como: especie, propósito del procedimiento, refinamiento.

Actualización de los resúmenes no técnicos tras una evaluación retrospectiva

Es opcional para el Estado Miembro decidir si actualiza el RNT tras una evaluación retrospectiva (artículo 43 (2)).

Las solicitudes de proyectos nuevos / modificación de existentes para seguir un programa de trabajo a menudo incluyen información sobre los resultados alcanzados en el marco del proyecto anterior, lo que puede simplificar y facilitar la actualización de los RNT, donde la evaluación retrospectiva haya sido necesaria.

Cualquier actualización de los RNT después de la evaluación retrospectiva debe ser acordado con el solicitante para garantizar la precisión en lo que respecta al resultado de dicha evaluación y al anonimato.

Cómo garantizar que los resúmenes no técnicos sean precisos y representativos del proyecto

Esto debería formar parte del proceso de evaluación de los proyectos por la Autoridad Competente, que deberá asegurar que el RNT es preciso y representativo del proyecto. El proyecto no debe ser autorizado hasta que se complete un RNT satisfactorio.

El punto de vista de una persona "de la calle" en el proceso de solicitud del proyecto debe fomentar el desarrollo de un RNT de fácil comprensión.

El Órgano de Bienestar Animal puede ser útil para ayudar al solicitante en el contenido y la exactitud.

Los Comités Nacionales para la protección de los animales utilizados para fines científicos pueden ser útiles para revisar la consistencia de los RNT de manera retrospectiva.

Garantizar la protección de la propiedad intelectual y la información confidencial

El artículo 43 exige que la propiedad intelectual y la información confidencial deban ser salvaguardadas.

Los RNT deben ser anónimos y no deberán contener el nombre y dirección del usuario y su personal. El RNT no debe violar los derechos de propiedad ni poner al descubierto información confidencial (artículo 43(1))

Los solicitantes de proyectos deben ser conscientes de estas limitaciones, saber que los RNT estarán a disposición del público y que es su responsabilidad asegurarse de que el RNT incluido en la solicitud no contiene dicha información.

<u>La información significativa y relevante</u> debe estar disponible en los resúmenes y sólo se puede omitir parte debido a los motivos mencionados.

La confianza del público en la publicación de los RNT puede verse afectada negativamente si la información es inexacta o incompleta.

Información adicional para los autores

- La audiencia es el público general, no colegas científicos.
- Utilice un lenguaje que sea fácilmente entendido por el público. Por ejemplo, utilice "bajo la piel" en lugar de "subcutánea".
- Use palabras que pueden ser claramente entendidas como "medicinas" en lugar de "drogas" y, si es necesario, dé una explicación.
- Proporcione una visión equilibrada conforme con la solicitud del proyecto en cuanto a los beneficios potenciales y el coste en bienestar a los animales.

Anexo I: Plantilla de resumen no técnico

Resumen no técnico				
Título del proyecto				
Duración del proyecto				
Palabras clave (máximo 5)				
Finalidad del proyecto (artículo	Investigación básica			
5)	Investigación traslacional o aplicada			
	Desarrollo y fabricación de productos farmacéuticos, alimentos, piensos y otras			
	sustancias o productos, así como la realización de pruebas para comprobar su			
	calidad, eficacia y seguridad			
	Protección del medio natural en interés de la salud o el bienestar de los seres	П		
	humanos o los animales			
	Investigación dirigida a la conservación de las especies			
	Enseñanza superior o formación para la adquisición o mejora de las aptitudes	П		
	profesionales			
	Medicina legal y forense			
	Mantenimiento de colonias de animales modificados genéticamente, no utilizados			
	en otros procedimientos			
Descripción de los objetivos (ej.:	·	ı		
aclaración de cuestiones				
científicas o resolución de				
necesidades clínicas)				
¿Cuáles son los beneficios				
potenciales que se esperan de				
este proyecto? (avances				
científicos previstos o manera				
en que las personas/animales se pueden beneficiar del proyecto)				
¿Qué especies y número				
aproximado se espera utilizar?				
Teniendo en cuenta lo que se va				
a hacer con los animales, ¿qué				
efectos adversos se esperan, qué				
grado de severidad es más				
probable y cuál será el destino				
de los animales?				
Aplicación de las 3 Rs				
1. Reemplazo				
Explique por qué se necesita el				
uso de animales y por qué no se pueden utilizar métodos				
alternativos				
2. Reducción				
Explique cómo se asegura la				
utilización de un número mínimo				
de animales.				
3. Refinamiento				
Explique en función de qué se ha				
elegido el tipo de especies y				
porqué el modelo o modelos				
utilizado son los más adecuados				
en cuanto al Refinamiento,				
teniendo en cuenta los objetivos				
científicos. Explique también las				
medidas legales que se van a				
tomar para minimizar los daños				
al bienestar de los animales.				

Anexo II: Ejemplo ilustrativo de resumen no técnico cumplimentado

	Resumen no técnico	
Título del proyecto	Entendiendo el fallo de la médula ósea en la leucemia	
Duración del proyecto	Cinco años	
Palabras clave (máximo 5)	Tumor, leucemia, quimioterapia, radiación, ratón	
Finalidad del proyecto (artículo	Investigación básica	
5)	Investigación traslacional o aplicada	\boxtimes
	Desarrollo y fabricación de productos farmacéuticos, alimentos, piensos y otras	
	sustancias o productos, así como la realización de pruebas para comprobar su	
	calidad, eficacia y seguridad	
	Protección del medio natural en interés de la salud o el bienestar de los seres	
	humanos o los animales	
	Investigación dirigida a la conservación de las especies	
	Enseñanza superior o formación para la adquisición o mejora de las aptitudes	
	profesionales Medicina legal y forense	
	Mantenimiento de colonias de animales modificados genéticamente, no utilizados	Ш
Descripción de los objetivos (ej.:	en otros procedimientos La leucemia es un cáncer de la médula ósea. El tratamiento de los adultos con leuce	mia
aclaración de cuestiones	es insatisfactorio y sólo una minoría se curan. Las medicinas contra la leucemia mie	
científicas o resolución de	aguda fueron descubiertas en la década de 1960, pero desde entonces no se han	
necesidades clínicas)	descubierto medicamentos más eficaces. Para un tipo común de leucemia en adulto	os, la
	leucemia mieloide aguda, la mayoría de los pacientes mueren de la enfermedad a p	
· ·	de la quimioterapia. Se requieren nuevos enfoques para el desarrollo de fármacos. Un	
	problema con la leucemia es que parece desaparecer por completo, pero hay recaío	
	después de terminar el tratamiento. Esto puede deberse a que algunas células "dur	
	la leucemia (células madres leucémicas) sobreviven y crecen de nuevo. Vamos a estudiar cómo las células de leucemia dominan la médula ósea y hacen que se detenga la	
	producción de células sanguíneas normales, tales como células rojas de la sangre (que	
	llevan oxígeno al cuerpo) o glóbulos blancos (que combaten las infecciones). Se usarán	
	ratones con deficiencia en sus sistemas inmunes, después de un trasplante con célu	
	leucémicas humanas, para evaluar los efectos de nuevos medicamentos. Aunque la	
	evaluación de células en tubos de ensayo proporcionará un poco de información, tenemos que seguir los efectos durante un período de tiempo más largo en un anim	
	para asegurarnos de que todas las células leucémicas han muerto y no hay recaídas	
¿Cuáles son los beneficios	El objetivo general de este trabajo es mejorar la comprensión de la leucemia y el	•
potenciales que se esperan de	desarrollo de tratamientos mejorados para los pacientes, especialmente para preve	nir las
este proyecto? (avances	recaídas.	
científicos previstos o manera		
en que las personas/animales se		
pueden beneficiar del proyecto)	Hasta F000 vatanas an un paris de de Figura	
¿Qué especies y número aproximado se espera utilizar?	Hasta 5000 ratones en un periodo de 5 años	
Teniendo en cuenta lo que se va	La propia médula ósea del animal se agotará mediante la inyección de un fármaco c	nor
a hacer con los animales, ¿qué	la radiación. Esto causará cansancio y disminución del apetito alrededor de una sem	
efectos adversos se esperan, qué	A continuación tendrá lugar la leucemia inducida por la inyección intravenosa de mo	
grado de severidad es más	ósea leucémica. Los ratones con leucemia pueden volverse somnolientos y perder p	eso.
probable y cuál será el destino	El nivel esperado de severidad es moderada. Los animales serán sacrificados	
de los animales?	humanamente al final del estudio.	
Aplicación de las 3 Rs	Lac células de lausemia humanas erasen muu nese vietla nen nerfedes esites firms	día-l
1. Reemplazo Explique por qué se necesita el	Las células de leucemia humanas crecen muy poco y sólo por períodos cortos (unos una vez extraídas de un cuerpo vivo y mantenidas en sistemas de cultivo celular. Est	
uso de animales y por qué no se	impide estudiar otra cosa que los efectos a corto plazo en el tubo de ensayo. Dado o	
pueden utilizar métodos	leucemias necesitan semanas o meses para desarrollarse, necesitamos otras formas	
alternativos	estudio de las células de leucemia. Existen ratones inmunodeficientes que no recha	
	células de médula ósea humana. Podemos trasplantar células de la médula ósea hu	
	a estos ratones. Del mismo modo, podemos trasplantar células de leucemia en los	
	ratones. Esto permite estudiar cómo la leucemia se desarrolla durante varias semar	
2. Reducción	El número estimado de animales se basa en nuestra experiencia actual de diseño de	
Explique cómo se asegura la	tipo de estudios. Consultamos con un experto en bioestadística antes de la realizaci	on de

utilización de un número mínimo	cada estudio para asegurar que estamos utilizando el número mínimo de animales para
de animales.	lograr el resultado deseado.
3. Refinamiento	Los ratones inmunodeficientes se mantienen en un ambiente protegido para reducir el
Explique en función de qué se ha	riesgo de infección. Serán alojados en grupo con la viruta adecuada, material de
elegido el tipo de especies y	nidificación y cajas nido. La quimioterapia y radioterapia provocan algunos efectos
porqué el modelo o modelos	adversos. Las dosis se calculan para minimizar estos, en consonancia con los objetivos
utilizado son los más adecuados	científicos. Si los animales tuviesen infecciones o enfermasen gravemente serían
en cuanto al Refinamiento,	sacrificados.
teniendo en cuenta los objetivos	
científicos. Explique también las	
medidas legales que se van a	
tomar para minimizar los daños	
al bienestar de los animales.	