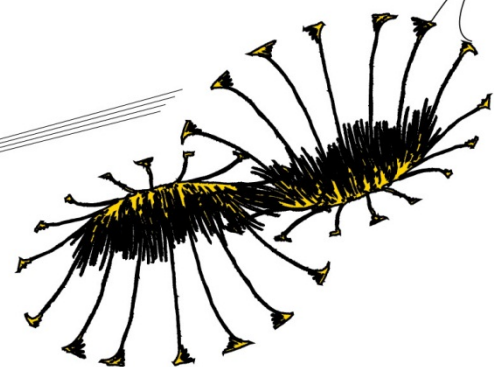




**Jaarverslag Proefdiergebruik 2017
Universiteit Twente**



Samenvatting dierproeven aan de UT in 2017

De Universiteit Twente kent een kleine dierproeffaciliteit die is ingericht voor de huisvesting van knaagdieren.

In 2017 zijn onder vergunning van de UT diverse studies uitgevoerd waarbij in totaal 421 proefdieren zijn gebruikt voor fundamenteel wetenschappelijk onderzoek. Deze 213 muizen en 208 ratten zijn gebruikt voor kankeronderzoek, onderzoek op het gebied van maag, darm en leverziekten, onderzoek op het gebied van het zenuwstelsel en onderzoek op het gebied van endocrinologie en stofwisseling.

Alle proefdieren zijn gebruikt voor UT onderzoek door UT onderzoekers. Er zijn onder de UT vergunning geen studies uitgevoerd door externe partijen zoals spin-off bedrijven. Een aantal studies is door UT onderzoekers uitgevoerd in de dierproeffaciliteiten van andere Nederlandse universiteiten, waarbij 72 van de 421 dieren zijn gebruikt.

Er is een verschil tussen de Nederlandse en de Europese registratie. Volgens de Nederlandse Wet op de dierproeven zijn dieren die gedood worden zonder voorafgaande handeling, meestal voor het verkrijgen van weefsels of organen voor verder *ex vivo* onderzoek, wel dierproeven, waarvoor een vergunning nodig is. Voor de Europese registratie tellen deze dieren niet mee. Op de UT zijn 112 van de 421 dieren gedood zonder voorafgaande handelingen. Het aantal gebruikte proefdieren volgens de EU systematiek komt hiermee op 309. Met ingang van 2017 worden in 'Zo doende', het Jaaroverzicht dierproeven en proefdieren van de Nederlandse Voedsel- en Warenautoriteit, de getallen uit de Europese registratie opgenomen.

In 2017 is 1 aanvraag voor een projectvergunning voor proefdieronderzoek door de Centrale Commissie Dierproeven (CCD) goedgekeurd en zijn twee nieuwe aanvragen voor proefdieronderzoek ingediend bij de CCD.

Inhoudsopgave

Samenvatting dierproeven aan de UT in 2017	2
Inhoudsopgave.....	3
1. Over de Universiteit Twente.....	4
2. De UT en dierproeven: het wettelijk kader.....	4
3. Dierproeven binnen de UT	6
3.1. De rol van het proefdier in het onderwijs van de UT	7
3.2. De rol van het proefdier in het onderzoek van de UT	7
3.3. Onderzoek naar de 3 V's – vervanging, vermindering en verfijning van dierproeven.....	7
4. Proefdiergebruik binnen de UT in 2017	8
4.1 Instantie voor Dierenwelzijn UT	8
4.2 Projectvergunningen 2017.....	8
4.3 Verantwoording gebruikte proefdieren	9
4.4 Toelichting op de in 2017 voor onderzoek gebruikte dieren.....	9
4.5 UT studies in andere proefdierfaciliteiten en studies onder UT vergunning door externen	12
4.6 Verschil tussen jaarregistratie UT en Zo doende 2017	12
4.7 Proefdieraantallen door de jaren heen.....	13
4.8 NVWA inspectie in 2017.....	14
Bijlage 1: Richtlijn voor het werken met proefdieren aan de UT in 2017.....	15

1. Over de Universiteit Twente

De Universiteit Twente (UT) is een pionier in het verbinden van technologie, wetenschap en engineering met sociale wetenschappen om het verschil te maken in de wereld om ons heen.

Technologie is de sleutel bij het vinden van oplossingen voor de complexe, wereldwijde maatschappelijke uitdagingen. De UT noemt dit *'High tech, human touch'*.

De UT heeft een aantal universitaire samenwerkingsverbanden:

- 4TU Federatie, het samenwerkingsverband tussen de Universiteit Twente, de TU Delft, de TU Eindhoven en Wageningen Universiteit,
- ECIU, een Europees samenwerkingsverband van innovatieve universiteiten.

De UT heeft vijf profilerende thema's gedefinieerd. De thema's zijn multidisciplinair en weerspiegelen de *'High Tech Human Touch'*- benadering van de UT. Eén van deze thema's is *'Improving healthcare by personalized technologies'*. De gezondheidszorg staat wereldwijd voor grote uitdagingen. De UT loopt voorop in onderzoek naar, onderwijs over en het vermarkten van gepersonaliseerde technologie binnen de gezondheidszorg. De UT draagt vanuit een breed spectrum bij aan een toekomstbestendige gezondheidszorg en ontwikkelen effectievere, op het individu afgestemde behandelingen.

We ontwikkelen technologieën binnen drie belangrijke domeinen:

- Eerder diagnosticeren van ziektes
- Doelgericht behandelen van ziektes
- Verbeteren van zelfstandigheid

Voor een deel van dit onderzoek is het gebruik van proefdieren noodzakelijk geweest in 2017, waarover dit jaarverslag de onderbouwing zal geven.

2. De UT en dierproeven: het wettelijk kader

Sinds 1977 heeft Nederland een Wet op de dierproeven (Wod). Naar aanleiding van de Europese Richtlijn 2010/63 EU is de Wod op 18 december 2014 herzien. De Wod is niet integraal vervangen omdat de wet diverse nationale bepalingen heeft die verder gaan dan de richtlijn. Deze nationale bepalingen blijven ook na 2014 van kracht. Zo blijft het doden van dieren ten behoeve van het gebruik van hun organen onder de definitie van een dierproef vallen (zie ook paragraaf 4.6).

De definitie van een dierproef volgens artikel 1.1.a van de Wod is: *Elk al dan niet invasief gebruik van een dier voor experimentele of andere wetenschappelijke doeleinden, waarvan het resultaat bekend of onbekend is, of onderwijskundige doeleinden, die bij het dier evenveel of meer pijn, lijden, angst of blijvende schade kan veroorzaken als, dan wel dan het inbrengen van een naald volgens goed diergeneeskundig vakmanschap.*

Dieren die worden gebruikt in een dierproef worden beschermd door de Wod, welke voorschrijft dat dierproeven alleen mogen worden uitgevoerd als het echt niet anders kan ("nee, tenzij..."). Dat wil zeggen: alleen als er geen andere manier is om hetzelfde doel te bereiken.

Onder de herziene Wod is het uitvoeren van dierproeven alleen toegestaan als de dierproeven onderdeel uitmaken van een project waarvoor een vergunning verleend is door de competente autoriteit in Nederland, de Centrale Commissie Dierproeven (CCD). Een project kan meerdere dierproeven omvatten. De projectvergunning wordt, na advies van een dierexperimentencommissie (DEC), verleend door de CCD en heeft een looptijd van maximaal 5 jaar.

De belangrijkste wijzigingen in de herziene Wod:

- De verplichting van een projectvergunning die wordt afgegeven door de landelijke Centrale Commissie Dierproeven (CCD).
 - De CCD is een zelfstandig bestuursorgaan dat gelijktijdig met de inwerkingtreding van de herziene Wod is opgericht.
 - Onderzoek waarvoor het gebruik van proefdieren noodzakelijk was, en waarvoor nog onder de oude Wod een vergunning was afgegeven (tot en met december 2014 verleende "DEC goedkeuring") mochten nog tot uiterlijk 31 december 2017 worden uitgevoerd.

- Vanaf 1 januari 2018 mag alleen nog dierexperimenteel onderzoek worden uitgevoerd met een projectvergunning van de CCD.
- Het instellen van een Instantie voor Dierenwelzijn (IvD).
 - Het CvB heeft in 2014 de IvD voor de UT ingesteld.
- Een gewijzigde rol voor de Dier Experimenten Commissie (DEC).
 - Enerzijds verdwijnen er taken van de DEC naar de IvD, maar anderzijds krijgt de DEC er ook taken bij die een groter beroep doen op de wetenschappelijk kennis van de leden.
 - De CCD vraagt voorafgaande de beoordeling een ethisch advies aan een DEC.
 - De UT heeft geen eigen DEC. De CCD en UT onderzoekers hebben in 2017 advies gevraagd aan de DEC Utrecht en de Radboud Universiteit DEC (RUDEC).

Om binnen een instelling proefdieren te mogen houden, huisvesten en verzorgen en dierproeven te mogen verrichten beschikt de UT conform artikel 2 van de Wod over een vergunning voor het houden van dieren en een vergunning 11a voor het fokken van dieren. Om pijnstilling in de vorm van opiaten te gebruiken tijdens een dierstudie heeft de UT een opiumonthefing.

De vergunninghouder is verantwoordelijk voor het treffen van de door de wet geëiste organisatorische voorzieningen, zoals de inrichting van een proefdierlocatie en een Instantie voor Dierenwelzijn. De dierfaciliteiten moeten aan strenge klimatologische eisen voldoen en de dieren die gehuisvest zijn moeten de beschikking hebben aan voor hen geschikte huisvesting. Daarbij zijn o.a. minimale vloeroppervlakten, kooihoogte en het gebruik van kooiverrijking- of nestmaterialen verplicht.

De wetenschappelijk onderzoekers en de dierversorgers/biotechnici moeten volgens de wet zijn opgeleid en bekwaam zijn voor het uitvoeren van de handelingen per diersoort waarmee zij werken. De IvD houdt daarvan administratie bij en ziet ook toe op die bevoegdheid en bekwaamheid.

Ten behoeve van het toezicht op de naleving van de wettelijke voorschriften en op het welzijn van de proefdieren heeft de UT een IvD met als voorzitter een externe deskundige op het gebied van dierproeven.

De vergunninghouder dient ook een administratie bij te houden over aantallen dierproeven, gebruikte soorten proefdieren en soorten en het type dierproef. Over het gebruik van deze proefdieren moet jaarlijks naar de Nederlandse Voedsel- en Warenautoriteit (NVWA) worden gerapporteerd. Deze taken zijn bijna altijd gedelegeerd naar de IvD. De NVWA bundelt de rapportages en brengt over de uitgevoerde dierproeven in Nederland het rapport “Zo doende” uit. Deze gebundelde jaarlijkse rapportages zijn openbaar en worden gepubliceerd op de website van de NVWA.

In die jaarrapportage van de vergunninghouder naar de NVWA worden o.a. de volgende gegevens verstrekt: het aantal, de soort en de datum van verwerving van de dieren (zie tabel 1 voor meer gegevens):

1. bijzonderheid van het dier (wild type of genetisch gemanipuleerd dier)
2. de diersoort
3. de herkomst van de dieren en of er sprake is van hergebruik
4. het aantal dieren dat gebruikt is voor de proef
5. voor wat voor type onderzoek de dieren zijn gebruikt
6. eventueel ander doel
7. betreft het wettelijk verplicht onderzoek
8. betreft het toxicologisch onderzoek
9. zijn bijzondere technieken toegepast
10. is anesthesie toegepast
11. is pijnbestrijding toegepast
12. de mate van ongerief dat de dieren tijdens de proef hebben ondergaan
13. de toestand van het dier na het beëindigen van de proef.

Deze gegevens moeten gedurende vijf jaar na afloop van het kalenderjaar waarop ze betrekking hebben worden bewaard.

3. Dierproeven binnen de UT

De UT vindt het in bepaalde gevallen gerechtvaardigd dat in het kader van onderzoek proefdieren worden ingezet als er geen alternatieven zijn. Het gezondheidsonderzoek speelt een zeer belangrijke rol in de huidige missie van de UT. Het meeste onderzoek binnen de UT vindt plaats zonder gebruik van proefdieren, maar in de praktijk blijkt dat het gebruik van dieren soms onvermijdelijk is. Het wordt ethisch niet verantwoord gevonden of het is wettelijk niet toegestaan nieuwe technieken of nieuwe hulpmiddelen direct bij patiënten of proefpersonen uit te testen. Daarnaast kunnen (nog) niet alle omstandigheden in zijn geheel worden nagebootst met proefdiervrije methoden. Zo is voor het testen van de effectiviteit van geneesmiddelen een omgeving met een metabolisme en een bloedsomloop noodzakelijk.

Verantwoord gebruik van dierproeven helpt onderzoekers kennis te ontwikkelen over hoe mensen reageren en het draagt bij aan de preventie, diagnose en behandeling van ziekten. Dierproeven zijn dan onmisbaar voor vooruitgang in het huidige medisch onderzoek.

Artikel 1a uit de Wod zegt: *Bij uitoefening van bevoegdheden bij of krachtens deze wet wordt de erkenning van de intrinsieke waarde van het dier als algemeen uitgangspunt gehanteerd.* Dit betekent dat onderzoekers binnen de UT rekening houden met de belangen van dieren, en niet alleen met die van de mens en de wetenschap. De inzet van dierproeven dient altijd met respect voor de dieren plaats te vinden. Dat houdt in dat de onderzoeker directe morele verplichtingen heeft tegenover dat dier, zoals het bevorderen van het welzijn, het tegengaan van verspilling van dieren en het aanbieden van een zo natuurlijk mogelijke leefomgeving.

Hoewel de onderzoeker of opleider primair verantwoordelijk is voor het respectvol behandelen van proefdieren op grond van hun intrinsieke waarde tijdens de uitvoering van de dierproef, stelt de overheid toestemming van de centrale commissie dierproeven (de CCD) voorafgaande aan het voorgenomen experiment of een serie experimenten (project) verplicht. Elke projectvergunning dierproeven aan de UT wordt volgens voorschrift voorgelegd aan de Instantie voor Dierenwelzijn (IvD) voor advies over met name de technische aspecten van een dierproef. Indien de IvD akkoord gaat met de opzet van de voorgenomen dierproeven zal aan de CCD een vergunning worden aangevraagd. De CCD zal voor het verlenen advies inwinnen van een dierexperimenten commissie (DEC) in Nederland.

Met deze procedure moet worden geborgd dat geen dierproeven worden uitgevoerd, tenzij:

- het doel rechtvaardigt dat daarvoor proefdieren met een bepaalde mate van ongerief vereist zijn,
- dat de proeven met zo min mogelijk dieren en met zo min mogelijk ongerief zullen worden uitgevoerd onder zo humaan mogelijke condities.

Op deze manier kan transparant verantwoording worden afgelegd aan de samenleving, maar wordt ook een zo objectief mogelijke afweging tussen het wetenschappelijk en maatschappelijk belang en het ongerief van de uit te voeren dierproef gemaakt.

In 2008 heeft de UT de Code Openheid Dierproeven ondertekend. Hiermee komt de UT tegemoet aan de maatschappelijke behoefte aan meer openheid over de inzet van proefdieren in wetenschappelijk onderzoek. De Code Openheid Dierproeven is te vinden op de website van de KNAW. Het opstellen van dit 'dierexperimenteel jaarverslag' is een van de manieren om tegemoet te komen aan deze informatiebehoefte over wetenschappelijk onderzoek met dieren. Ook staat informatie over het hoe, wat en waarom van dierproeven binnen de UT op de website.

Van elk door de CCD goedgekeurde projectvergunning wordt volgens wettelijke verplichting een zogeheten niet-technische samenvatting (NTS) gemaakt: een publiekssamenvatting. Het doel van een publiekssamenvatting is het publiek te informeren over projecten waarvoor een vergunning is verleend. In deze samenvattingen is onder meer informatie over het project, maar ook een inschatting van het aantal dieren dat voor het onderzoek nodig is te vinden. De NTS is dus geen verantwoording van een project maar een overzicht van hoe het onderzoeksproject wordt opgezet. Deze samenvattingen worden gepubliceerd op de site van de CCD.

3.1. De rol van het proefdier in het onderwijs van de UT

In 2017 zijn aan de UT geen dierproeven uitgevoerd voor onderwijsdoeleinden die vallen onder de Wod.

3.2. De rol van het proefdier in het onderzoek van de UT

Het onderzoek binnen de UT was in 2017 grotendeels samengebracht in 4 instituten: MESA+, MIRA, CTIT en IGS. Alleen MIRA, het onderzoeksinstituut voor Biomedische Technologie en Technische Geneeskunde, kende onderzoek waarbij gebruik werd gemaakt van dierproeven. MIRA deed onderzoek naar de rol van technologie in de gezondheidszorg vanuit de overtuiging dat technologie een katalysator is van innovatie. MIRA focuste zich op toptechnologie voor patiënten en bundelde hiervoor fundamenteel en translationeel biomedisch onderzoek en valorisatieactiviteiten in 3 onderzoeksthema's:

- *Imaging & Diagnostics,*
- *Neural & Motor Systems*
- *Bionanotech and Advanced biomanufacturing.*

Deze thema's hadden een sterke multidisciplinaire basis en werden versterkt door intensieve samenwerking met externe biologische en medische experts. MIRA werkte nauw samen met ziekenhuizen, bedrijven en overheden. Op 1 januari 2018 is MIRA opgegaan in het nieuwe Technisch Medisch Centrum van de UT.

Type onderzoek waar dierproeven een onderdeel van kunnen zijn, of waar dierlijk weefsel gebruikt kan worden:

- Ontwikkeling van nieuwe biomaterialen voor de behandeling van kraakbeendefecten;
- Ontwikkeling van nieuwe beeldvormende technieken voor niet-invasieve beeldvorming van biologisch weefsel;
- Ontwikkeling van nieuwe therapieën tegen kanker;
- Ontwikkeling van organ-on-chip systemen.

3.3. Onderzoek naar de 3 V's – vervanging, vermindering en verfijning van dierproeven.

Bij de uitvoering van dierproeven wordt het principe van de 3V's nagestreefd, welke staan voor Vervanging, Vermindering en Verfijning. Volgens deze uitgangspunten wordt getracht het onderzoek uit te voeren met proefdiervervangende alternatieve methoden en waar dat niet mogelijk is, met zo min mogelijk proefdieren en op een wijze die zo min mogelijk ongerief veroorzaakt bij de proefdieren.

De Nederlandse overheid wil dat Nederland in 2025 koploper is op het gebied van proefdiervrije innovaties. In het streven naar proefdiervrije innovaties wordt binnen diverse vakgroepen onderzoek uitgevoerd wat kan realiseren in het gebruik van minder proefdieren. Tevens brengen onderzoekers advies uit aan het Nationaal Comité advies dierproevenbeleid (NCad) en werken zij samen met Stichting Proefdiervrij in de zoektocht naar alternatieven voor dierproeven.

Op de UT wordt technologie ingezet in de zoektocht naar alternatieven voor proefdiermodellen. De laatste jaren zijn er diverse ontwikkelingen op het gebied van lab-op-chip en orgaan-op-chip technologie als ziektemodel of gebruik in biomedisch en farmaceutisch onderzoek. Voor deze modellen kunnen humane cellen of cellijnen worden gebruikt als alternatief voor dierlijke cellen of proefdieren.

Voorbeelden van orgaan-op-chip onderzoek:

- Geavanceerde 3D in vitro mini modellen van organen, zoals hart organoïden en hart-op-een-chip, long-op-een-chip, nier-op-een-chip, darm-op-een-chip en oog-op-een-chip kunnen worden gebruikt het testen van nieuwe medicijnen of bijwerkingen en effecten van nieuwe medicijnen, of voor gepersonaliseerde diagnose en behandeling van bepaalde ziektebeelden.
- Geprinte bloedvaten-op-chips als ziektemodel voor de bloed-hersensbarrière in het onderzoek naar hersenziektes als Alzheimer en MS.

- Verbetering van de orgaan-op-chip technologie zoals ontwikkeling van een verbeterd membraan zodat direct cel-interactie onderzocht kan worden, of ontwikkeling van sensoren in orgaan-op-chip om effect van stimuli te onderzoeken.

Voorbeelden van Lab-op-een-chip onderzoek:

- Nagebootste celmembranen met ionenkanalen voor onderzoek naar diverse ziektes waarbij deze kanalen een rol spelen, zoals depressie, astma en diabetes.
- Ontwikkeling van een kunstmatige celmembraan voor het testen van de toxiciteit van nanodeeltjes of nieuwe medicijnen.
- Micro-fluïdische chip als model voor atherosclerose.

Ook worden (bio) kunstmatige organen ontwikkeld als model voor chronische nieraandoeningen, chronische leverziekten en diabetes. Uiteindelijk kunnen deze kunstmatige organen zoals een kunstnier of kunstmatige alveesklier een alternatief zijn voor huidige behandeltechnieken zoals nierdialyse, insuline spuiten of donororganen.

Voor onderzoek naar het vervangen of verminderen van dierproeven op langere termijn kunnen in komende jaren nog wel proefdieren nodig zijn. Ook is nog niet voor al het UT onderzoek een proefdiervrij alternatief ontwikkeld en blijven dierproeven de komende jaren nog onmisbaar om de ingewikkelde processen in complexe ziektebeelden als kanker, Parkinson, en hart- en vaatziekten te onderzoeken.

4. Proefdiergebruik binnen de UT in 2017

4.1 Instantie voor Dierenwelzijn UT

De IvD van de UT bestond in 2017 uit 5 personen, onder wie, zoals voorgeschreven volgens de Wod, een persoon verantwoordelijk voor het toezicht op het welzijn en de verzorging van de dieren in de inrichting en een wetenschapper (conform artikel 13f3a). De voorzitter van de IvD was een proefdierdeskundige die als consultant werd ingehuurd door de UT, aangezien deze mate van ervaring en expertise niet aanwezig was bij onderzoekers binnen de UT. De UT kon conform artikel 14 van de Wod een dierenarts raadplegen, die was belast met adviestaken met betrekking tot het welzijn en de behandeling van de dieren.

De portefeuillehouder namens de vergunninghouder (de UT) heeft eenmaal gesproken met de voorzitter van de IvD over dierproeven en mogelijke veranderingen in de toekomst. De IvD heeft enkele malen overleg gehad over de lopende proeven en met de personen die direct verantwoordelijk waren voor het gebruik van en de zorg voor de proefdieren. De IvD heeft diverse werkprotocollen beoordeeld en, eventueel na aanpassing, goedgekeurd. De IvD heeft advies gegeven bij nieuwe aanvragen voor projectvergunningen.

4.2 Projectvergunningen 2017

In 2017 zijn 2 nieuwe aanvragen voor onderzoek, waarbij het gebruik van proefdieren volgens de onderzoekers noodzakelijk was, ingediend voor technisch en wetenschappelijk advies bij de IvD. De IvD heeft samen met de onderzoeker de verantwoording voor het gebruik van de proefdieren besproken en de mogelijke alternatieven voor het gebruik van proefdiervrije methoden, minder proefdieren door het aanpassen van de experimentele opzet en de verfijning van dierproeven door het gebruik van anesthesie, pijnstilling en indien noodzakelijk het toepassen van humane eindpunten. Na goedkeuring van de IvD, zijn de aanvragen ingediend bij de CCD voor de projectvergunning. Op suggestie van de UT heeft de CCD daarbij de DEC Utrecht of de RUDEC geconsulteerd voor een ethische toetsing.

Begin 2017 heeft de CCD een in 2016 ingediende aanvraag goedgekeurd. De 2 in 2017 ingediende aanvragen waren eind 2017 nog in behandeling en werden begin 2018 goedgekeurd.

De dierproeven in 2017 zijn gedaan onder bovenstaande in 2017 goedgekeurde projectvergunning en een projectvergunning welke in 2016 is goedgekeurd. Ook zijn dierproeven verricht waarvoor

voorafgaand aan de inwerkingtreding van de herziene Wod een positief oordeel van een erkende DEC is verkregen. Deze studies mochten tot 1 januari 2018 worden verricht.

4.3 Verantwoording gebruikte proefdieren

In 2017 zijn 421 proefdieren gebruikt voor fundamenteel wetenschappelijk onderzoek. Het zijn normale (niet genetisch gemodificeerd) voor het doel gefokte knaagdieren, aangekocht van erkende fokbedrijven. In totaal zijn 213 muizen gebruikt, voor kankeronderzoek en voor onderzoek op het gebied van maag, darm en leverziekten. In totaal zijn 208 ratten gebruikt voor onderzoek op het gebied van het zenuwstelsel en voor onderzoek op het gebied van endocrinologie en stofwisseling. De dieren zijn voor het toepassen van technieken onder anesthesie geweest. Dieren hebben indien nodig aanvullende pijnbestrijding ontvangen. Alle dieren zijn in het kader van de proef gedood om vervolgonderzoek op weefsels en/of organen uit te kunnen voeren.

4.4 Toelichting op de in 2017 voor onderzoek gebruikte dieren

De kolom nummers verwijzen naar de wettelijk voorgeschreven codes (zie tabel 1 voor verdere uitleg).

Kolom 1: Bijzonderheden dieren

Er worden door UT-medewerkers geen dieren gebruikt die uit de wilde fauna zijn verworven en er wordt geen veldbiologisch onderzoek verricht. In 2017 zijn geen genetisch gemodificeerde dieren gebruikt, dat wil zeggen dieren waarvan het genetisch materiaal is gewijzigd.

Kolom 2: Diersoort

De proefdierfaciliteit van de UT is ingericht voor knaagdieren. In zowel de studies die zijn uitgevoerd aan de UT, als de studies die zijn uitgevoerd in andere proefdierfaciliteiten, zijn muizen en ratten gebruikt.

Kolom 3: Herkomst dieren en hergebruik

Alle dieren zijn afkomstig van een geregistreerd fok- of afleveringsbedrijf in Nederland of zelf gefokt. Voor één project zijn zwangere dieren gekocht, omdat zeer jonge dieren nodig waren.

Waar mogelijk zijn de dieren hergebruikt. Het gebruik van eenzelfde dier wordt als hergebruik beschouwd, als tussen de betrokken experimenten geen verband bestaat of indien even goed een ander dier had kunnen worden gebruikt. Aan de UT komt het regelmatig voor, dat voor de ontwikkeling en validatie van nieuwe technieken, naast fantomen, stamcellen en cellijnen, ook stukjes biologisch weefsel worden gebruikt. In deze gevallen wordt er altijd naar gestreefd hiervoor materiaal te gebruiken van dieren, die in het kader van een andere dierproef al werden gedood.

Kolom 5 Doel

Proefdieronderzoek aan de UT vond plaats met als doel fundamenteel wetenschappelijk onderzoek, in de gebieden kankeronderzoek, het zenuwstelsel, het maagdarmkanaal inclusief de lever, en endocrinologie en stofwisseling.

Kolom 5 (deels), 6, 7 en 8: Toxicologisch onderzoek (inclusief veiligheidsonderzoek)

Onder de vergunning van de UT wordt geen toxicologisch onderzoek of wettelijk voorgeschreven onderzoek (van toepassing voor registratie (dier)geneesmiddelen en vaccins) gedaan met proefdieren.

Kolom 9: Bijzondere technieken

Door de UT worden de volgende bijzondere technieken toegepast:

- Het doden van het dier zonder voorafgaande handeling. Dit gebeurt ter verkrijging van biologisch materiaal waarna de bestanddelen worden gebruikt voor een of meer wettelijk vastgelegde doeleinden of voor *ex vivo* wetenschappelijk onderzoek (zie ook paragraaf 4.6).

Kolom 10 en 11: Anesthesie en pijnbestrijding

Alle dieren die aan handelingen zijn onderworpen waarbij zonder verdoving ongerief zou kunnen ontstaan, zijn ter voorkoming van dit ongerief geheel of plaatselijk verdoofd en hebben voor zover van toepassing aanvullende pijnbestrijding gekregen.

Kolom 12: Ongerief voor de dieren

Dierexperimenten gaan altijd met een vorm van ongerief gepaard. Ongerief behelst alle vormen van verminderd welzijn, waaronder stress, angst en pijn. Het ongerief dat proefdieren ervaren, wordt in de Wet op de dierproeven ingedeeld in categorieën op een schaal van 1 tot 5. Het minste ongerief ervaren de dieren in de categorie minimaal (1), wat betekent dat de handelingen uitsluitend worden verricht onder algemene verdoving, waarna het dier wordt gedood aangezien het voor het bereiken van de resultaten niet nodig is de dieren te laten ontwaken. Categorie 2 betreft licht ongerief, categorie 3 matig ongerief, categorie 4 ernstig ongerief en in categorie 5 is het ongerief ernstig overstijgend.

In de projectvergunning en in ieder werkprotocol wordt aangegeven welke mate van ongerief wordt verwacht tijdens het onderzoek en in de jaarregistratie wordt opgenomen welk ongerief de dieren hebben ervaren. Na afloop van een studie wordt geëvalueerd of het ongerief dat de dieren hebben ervaren overeenkwam met de verwachting. Zoals bij iedere ingreep kunnen er complicaties optreden tijdens een handeling, het herstel of de behandeling en soms overlijden dieren tijdens een studie. Nader onderzoek, zoals autopsie, kan uitwijzen of het overlijden het gevolg is van de in de studie verrichte handelingen, of dat de oorzaak niet gerelateerd kan worden aan de studie (bijvoorbeeld een aangeboren afwijking).

Bij het UT onderzoek in 2017 werd licht (2) tot matig (3) ongerief verwacht (het geheel van alle handelingen). Na afloop van de studies is vastgesteld dat het ongerief dat de dieren hebben ervaren niet hoger was dan matig (3).

In ieder werkprotocol worden zogenaamde humane eindpunten opgenomen: bij bepaalde, goed beschreven klinische symptomen per experiment zal het proefdier worden gedood om ernstig lijden te voorkomen.

Kolom 13: Toestand van de dieren na beëindiging van de proef

Het overgrote deel van de dieren wordt gedood in het kader van de proef, een enkel dier na afloop van de proef omdat er geen passende bestemming voor het dier is (hergebruik of herplaatsing was niet mogelijk).

Fokoverschot

Ten behoeve van het onderzoek aan de UT kunnen (genetisch gemodificeerde) muizen en ratten worden gefokt of zwangere dieren gekocht. Bij het fokken van genetisch gemodificeerde dieren zijn niet alle nakomelingen drager van de gewenste genetische informatie. De dieren met de 'verkeerde' genetische informatie zijn helaas voor het onderzoek onbruikbaar. Ook het geslacht kan oorzaak zijn van een klein fok overschot. Bijvoorbeeld bij onderzoek naar borstkanker zijn mannelijke dieren niet te gebruiken. Daarnaast treedt er bij de fok variatie op in het aantal nakomelingen per nest, waardoor

mogelijk een (gering) overschot aan dieren kan optreden. Deze dieren worden zoveel mogelijk als surplus dier aangeboden. Er werden in 2017 geen dieren gefokt door de UT.

Tabel 1: Toelichting gebruikte codes in de NVWA Registratietabel 2017

Code	KOLOM 1	KOLOM 3	KOLOM 4	Code	KOLOM 7	Code
1	KOLOM 1 Bizonderheid dier	KOLOM 3 Herkomst dieren (geboorteplaats) en hergebruik		1	KOLOM 7 Wettelijke bepalingen	Code
2	Dier anders dan B, C en D (gewoon dier, behalve alle apensoorten)	Hergebruik: (inclusief NHP)	code	40	Geen wettelijke bepaling	1
3	Genetisch gemodificeerd dier (zonder pathologisch fenotype)	Geregistreerd fok- of afleveringsbedrijf in de EU (geen apen)	1	41	Wetgeving ter handhaving van EU-voorschriften	2
4	Genetisch gemodificeerd met ongerief (pathologisch fenotype)	Niet geregistreerd fok- of afleveringsbedrijf in de EU (geen apen)	2	42	Wetgeving alleen nationale voorschriften (in de EU)	3
5	Dier afkomstig uit de wilde fauna... behalve aap	In de rest van Europa (geen apen)	3	43	Wetgeving alleen ter handhaving van niet EU-voorschriften	4
6	Dierproef in vrije veld behalve aap	Ebbers ter wereld geboren (geen apen)	4	44		
7	NHP FO	In de EU (inclusief Nederland) bij een geregistreerde fokker geboren apen	5		KOLOM 8	
8	NHP F1	In rest van Europa geboren apen	6	50	Toxiciteitonderzoek en ander wettelijk veiligheidsonderzoek	
9	NHP zichzelf in stand houdende kolonie	In Azië geboren apen	7	51	Geen Tox/WV onderzoek	
		In Amerika geboren apen	8	52	Tox/WV Geneesmiddelen voor de mens	
		In Afrika geboren apen	9	53	Tox/WV Geneesmiddelen en residuen daarvan	
		Ebbers* ter wereld geboren apen	10	54	Tox/WV Medicinale hulpmiddelen	
			11	55	Tox/WV Industriële chemicaliën	
		KOLOM 4 Het aantal bij proeven betrokken dieren		56	Tox/WV Industriële chemicaliën	
				57	Tox/WV Plantenbeschermende producten	
				58	Tox/WV Industriële chemicaliën	
				59	Tox/WV Bloedseen	
				60	Tox/WV Voeding incl. Contactmaterialen	
				61	Tox/WV Voeding incl. Contactmaterialen	
				62	Tox/WV Voeding	
				63	Tox/WV Cosmetica	
				64	Tox/WV Cosmetica	
				65	Tox/WV Anders*	
				66	Tox/WV Anders*	
				67	Tox/WV Anders*	
				68	Tox/WV Anders*	
				69	Tox/WV Anders*	
				70	Tox/WV Anders*	
				71	Tox/WV Acuut subacuut LD50 LC50	
				72	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				73	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				74	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				75	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				76	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				77	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				78	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				79	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				80	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				81	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				82	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				83	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				84	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				85	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				86	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				87	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				88	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				89	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				90	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				91	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				92	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				93	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				94	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				95	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				96	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				97	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				98	ACUUT subacuut LD50 LC50	
				99	ACUUT subacuut LD50 LC50	
					KOLOM 9	
					Bijzondere technieken	
					Gebruik van onderzoekstechnieken of ingangen	
					Het doden van het dier zonder voorafgaande handhaving	
					Technieken voor vervaardigen genetisch gemodificeerde lijn	
					KOLOM 10	
					Anesthesie	
					Is niet toegepast/geen aanleiding	
					Is niet toegepast/verenigbaar proef/praktisch niet uitvoerbaar	
					Is wel toegepast	
					KOLOM 11	
					Pijnbestrijding	
					Is niet toegepast/geen aanleiding	
					Is niet toegepast/verenigbaar proef/praktisch niet uitvoerbaar	
					Is wel toegepast	
					KOLOM 12	
					Matte van ongerief	
					Terminaal onder volledige anesthesie	
					Licht	
					Matig	
					Eerstig	
					Eerstig overslijgend	
					KOLOM 13	
					Toestand van het dier na beëindiging van de proef	
					Hier dier is gestorven/gedood tijdens/ter beëindiging proef	
					Hier dier is na beëindiging van de proef in leven gelaten	
					KOLOM 6	
					Specificatie ander doel	
					Geen ander doel	
					Ander doel +BMLAGE!	

4.5 UT studies in andere proefdierfaciliteiten en studies onder UT vergunning door externen

De UT beschikt over een kleine proefdierfaciliteit voor het houden van knaagdieren. Onderzoekers die dierproeven doen met andere diersoorten dan muizen en ratten, geavanceerde apparatuur nodig hebben die niet aanwezig is op de UT of die in hun onderzoek nauw samenwerken met instellingen met hun eigen proefdierfaciliteit kunnen ervoor kiezen hun dierproeven uit te voeren in een andere proefdierfaciliteit. Zij voeren hun dierproeven onder vergunning van de UT uit in bijvoorbeeld het Gemeenschappelijk Dierenlaboratorium (GDL) in Utrecht of het Centraal Dierenlaboratorium van het Radboudumc (CDL Nijmegen).

Te allen tijde is de IvD UT verantwoordelijk voor het vooraf beoordelen van het gedetailleerde werkprotocol en de overeenkomst daarvan met de inhoud van de door de CCD vergunde projectaanvraag en eventuele voorwaarden die de CCD aan de vergunning verbonden heeft. Toezicht en advisering liggen primair bij de IvD van de UT, maar een tweede toetsing op uitvoerbaarheid door de lokale IvD is nodig.

Indien experimenten vallend onder de vergunning van UT elders worden uitgevoerd, wordt de verslaglegging voor jaarregistratie toch door de UT opgenomen. In 2017 zijn 72 dieren gebruikt in een andere faciliteit.

Wanneer UT onderzoekers bijdragen aan studies die onder vergunning van de samenwerkingspartner worden uitgevoerd, worden de dieren niet meegenomen in dit jaarverslag proefdiergebruik aan de UT.

In 2017 zijn alle studies uitgevoerd door UT onderzoekers voor UT onderzoek. Er waren in 2017 geen lopende DEC aanvragen of goedgekeurde projectvergunningen namens externe partijen zoals spin-off bedrijven. Er zijn dus geen dierproeven uitgevoerd door externe partijen onder vergunning van de UT.

4.6 Verschil tussen jaarregistratie UT en Zo doende 2017

De oplettende lezer zal opmerken dat er een verschil is tussen de dieraantallen zoals de UT doorgeeft aan de NVWA in de jaarregistratie, en de dieraantallen zoals zijn opgenomen in Zo doende, het Jaaroverzicht dierproeven en proefdieren van de Nederlandse Voedsel- en Warenautoriteit, welke in maart 2019 is gepubliceerd.

Dit verschil is te verklaren door de verschillen tussen de Europese en Nederlandse wet- en regelgeving omtrent dierproeven: Het doden van een dier zonder voorafgaande handelingen ten behoeve van het gebruik van hun organen, weefsels of lichaamsvloeistoffen wordt in Nederland in tegenstelling tot andere Europese landen beschouwd wordt als een dierproef (artikel 1 lid 1 sub a) en is daarmee vergunningplichtig. Het bijbehorend ongerief mag daarbij maximaal licht zijn. De wet schrijft voor dat de deskundigheid en de bekwaamheid van degenen die de dieren doden geborgd moet zijn.

Een toelichting in Zo doende:

Uitsluitend Nederlandse vergunninghouders registreren de categorie 'Doden zonder voorafgaande handeling'. Om de vergelijking met andere EU-landen in de toekomst te vereenvoudigen, is ervoor gekozen de categorie 'Doden zonder voorafgaande handeling' buiten de analyse te laten van de aspecten van dierproeven.

In 2017 is voor het eerst de EU-systematiek toegepast in Zo doende. Voor de UT gaat het om 112 proefdieren welke gedood zijn voor hun weefsels zonder voorafgaande handelingen. Hiermee komt het totaal aantal proefdieren op de UT in Zo doende uit op 421 min 112 is 309 proefdieren (zie tabel 2).

Tabel 2 Bijlage uit Zo doende 2017 met daarin de proefdieraantallen namens de UT

Tabel 20
Universiteit Twente Enschede - Diersoort - Doel van de proef

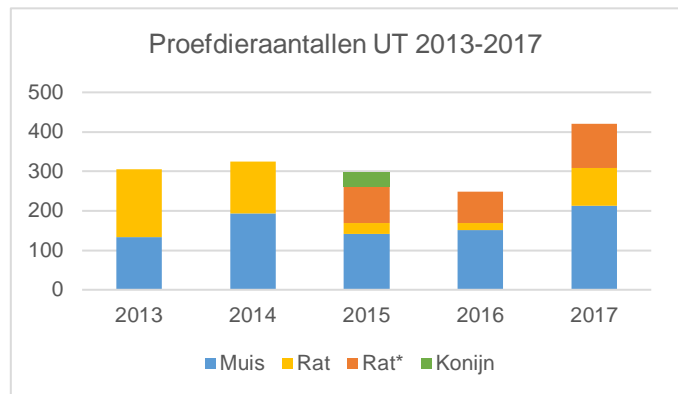
Diersoort	Fundamenteel wetenschappelijk onderzoek	Toegepast en omzettinggericht onderzoek tbv de Mens	Toegepast en omzettinggericht onderzoek Dierziekten, dierenwelzijn	Toegepast en omzettinggericht onderzoek overig	Bescherming van het milieu	Bescherming van diersoorten	Onderwijs	Forensisch onderzoek	Fok met ongerief, niet gebruikt in dierproef	Gereguleerde productie	Kwaliteitscontrole	Krachten wetgeving vereiste toxicologie algemeen	Krachten wetgeving vereiste toxicologie ecologie	Krachten wetgeving vereiste toxicologie diervoeding en doeldier	Totaal
Muizen	213														213
Ratten	96														96
Cavia's															
Mongoolse gerbils															
Syrische goudhamsters															
Chinese dwerghamsters															
Anderen knaagdieren															
Konijnen															
Honden															
Katten															
Fretten															
Anderen roofdieren															
Halfapen															
Klauwaapjes															
Rhesusapen															
Java-apen															
Meerkatten															
Bavianen															
Doodshoofdaapjes															
Mensapen															
Anderen soorten niet-menselijke primaten															
Paarden, ezels en kruisingen daarvan															
Varkens															
Geiten															
Schape															
Runderen															
Anderen zoogdieren															
Huishoenders															
Anderen vogels															
Reptielen															
Kikkers															
Klauwkikkers															
Anderen amfibieën															
Zebravissen															
Anderen vissen															
Koppotigen															
Totaal	309														309

4.7 Proefdieraantallen door de jaren heen

Het aantal dierproeven en het daarin gebruikte aantal proefdieren op de UT is relatief gezien erg laag. In 2017 is een stijging te zien in het aantal gebruikte proefdieren ten opzichte van voorgaande jaren, maar we kunnen hieruit niet de conclusie trekken dat er sprake is van een trend.

Eind 2017 kwam er een eind aan een overgangperiode na de herziening van de Wod (december 2014). Dierproeven die nog werden uitgevoerd op basis van een 'oude' DEC-goedkeuring moesten afgerond worden in 2017. Dit is een mogelijke verklaring van de stijging.

Daarnaast veroorzaakt 1 extra studie waarin bijvoorbeeld 48 dieren gebruikt worden of juist 1 studie minder een direct zichtbare stijging of daling. Ter illustratie: 300 in jaar 1 en 348 of 252 in het opvolgende jaar is een stijging of daling van 16%. Vergeleken met een proefdierfaciliteit waarin 12.000 dieren zijn gebruikt, levert 1 extra proef met 48 dieren een stijging van 0,4% op.



Figuur 1: Proefdieraantallen UT 2013-2017. Voor de jaren 2015-2017 kon achterhaald worden welke dieren zijn gedood zonder voorafgaande handeling (Rat*), zoals beschreven in paragraaf 4.6

4.8 NVWA inspectie in 2017

In 2017 heeft de Nederlandse Voedsel- en Warenautoriteit (NVWA) een onaangekondigde inspectie "voorschriften huisvesting en verzorging" uitgevoerd. Het merendeel van de aandachtspunten zoals dierverblijven, ventilatie en temperatuur, geluid, voeding en water en algemene indruk voldeed aan de richtlijnen. De inspecteur constateerde in een studie geringe afwijkingen tussen het aanwezige werkprotocol en de praktijk, welke na een toelichting van de betrokken onderzoekers, de biotechnicus en de IvD leden of na opvolgen van de suggesties van de inspecteur alsnog akkoord werden bevonden.

Een advies dat nader zal worden bestudeerd is het maximaal beperken van microbiële besmetting van niet-immunocompetente muizen door gebruik te maken van een LAF kast.

Bijlage 1: Richtlijn voor het werken met proefdieren aan de UT in 2017

1. Inleiding

Naast de wettelijke voorschriften, vastgelegd in de Wet op de dierproeven (1977, aangepast in 1997 en herzien in 2014 op basis van de nieuwe herziene Europese Richtlijn 2010/63/EU), nader uitgewerkt in het Dierproevenbesluit en de Dierproevenregeling (1985, 1996, 2016) en in een aantal Codes of Practice, volgt de vergunninghouder UT een aantal administratieve en logistieke werkprocedures waaraan onderzoekers die op het terrein van de UT dierexperimentele werkzaamheden willen verrichten, zich moeten committeren.

2. Wanneer is sprake van een dierproef – wanneer is een dier een proefdier?

Er is sprake van een dierproef wanneer handelingen worden verricht aan een levend, gewerveld dier ten gevolge waarvan het dier ongerief kan ondervinden. Dit is alleen toegestaan handelingen te verrichten als de proeven gericht zijn op bepaalde belangen van mensen en dieren, en wel die van verkrijgen van meer wetenschappelijk inzicht, op het gebied van gezondheid of voeding.

De vergunninghouder staat ook in voor de juiste herkomst van de proefdieren. Proefdieren mogen alleen betrokken worden van proefdierfokkerijen, van andere dierproeven nemende laboratoria en van dierenhandelaren die in het bezit zijn van een vergunning op grond van de Wet op de dierproeven. Voor dieren die niet afkomstig zijn uit deze bronnen, dient een aparte ontheffing aangevraagd te worden. Dit komt bij de UT niet voor. Met deze regeling wordt voorkomen, dat dieren worden aangekocht van bedrijven/particulieren waarvan onduidelijk is, hoe zij omgaan met dierenwelzijn en die geen garanties kunnen afgeven over de status van het dier (onbekend verleden, mogelijke infecties etc.). Beide aspecten zijn belangrijk. Hoe hoger de kwaliteit van het proefdier, hoe groter de betrouwbaarheid van de uitslag van het experiment.

3. Waar mag op het terrein van de UT met proefdieren worden gewerkt?

Dierexperimenteel onderzoek bij de UT in Enschede vindt op één locatie plaats. Het is onder voorwaarden mogelijk om een rondleiding te krijgen. Meer informatie over deze faciliteit is te verkrijgen bij de beheerder van deze proefdierlocatie, via het secretariaat van het Technisch Medisch Centrum.

4. Eisen aan de huisvesting en verzorging

De huisvesting en verzorging van proefdieren dient in overeenstemming te zijn met Bijlage III van EU Richtlijn 2010/63. Belangrijke voorschriften zijn groepshuisvesting voor van nature sociaal levende diersoorten en aanbieden van kooiverrijking. Ook de klimaatomstandigheden (temperatuur, relatieve luchtvochtigheid, lichtintensiteit) dienen adequaat te worden gecontroleerd en dagelijks te worden geregistreerd.

5. Onderzoekers van de UT: bevoegd en bekwaam

Eenieder die op het terrein van de UT een dierexperiment wil verrichten, moet bij de IvD geregistreerd staan als artikel 9- of artikel 13f2-bevoegd volgens de Wod.

De persoon die verantwoordelijk is voor de opzet en uitvoering van een dierproef moet daartoe deskundig en bekwaam zijn. In de praktijk komt het erop neer dat de bevoegdheid kan worden verkregen door het overleggen van een doctoraal diploma in een biomedische studierichting en een certificaat van de wettelijk voorgeschreven cursus proefdierkunde (artikel 9 bevoegd). Voor gastmedewerkers, studenten, stagiaires en medisch specialisten die deelnemen aan dierexperimenteel onderzoek gelden speciale bepalingen. Daarnaast moet een aanvullende module zijn gevolgd voor het werken met de species waarin het voorgenomen onderzoek zal worden uitgevoerd (bv knaagdieren, vissen, konijnen).

Personen die betrokken zijn bij de dagelijkse verzorging van proefdieren en personen die belast zijn met de behandeling van de proefdieren deskundig moeten ook deskundig en bekwaam zijn. In Nederland zijn een aantal erkende opleidingen waar men een studie tot proefdierversorger of biotechnicus kan volgen (artikel 13f2 bevoegd).

Naast bevoegd moeten personen die handelingen aan dieren verrichten ook aantoonbaar bekwaam zijn. Dit wordt aan de UT vastgesteld door de IvD. Het komt ook voor dat de IvD hiervoor advies inwint bij andere personen die al over deze bekwaamheid beschikken. De IvD is wettelijk verplicht een register bij te houden van de bekwaamheid van de bevoegde personen voor het werken met bepaalde diersoorten aangevuld met een handelingenlijst (bekwaam voor het uitvoeren bepaalde handelingen).

Voordat een onderzoeker of opleider toegelaten wordt tot de proefdierlocatie van de UT, vindt er een intakegesprek plaats met de beheerder van de proefdierlocatie. Tijdens het intakegesprek worden de (lokale) regels nader toegelicht en worden eventueel de mogelijkheden voor ondersteuning bij de uitvoering van de dierexperimenten besproken.

6. Aanvraag projectvergunning door de verantwoordelijk onderzoeker

Voordat een UT-medewerker toestemming krijgt van de vergunninghouder om te starten met het dierexperimentele werk, zal hij eerst goed moeten omschrijven waarom en hoe hij zijn onderzoek waar de dierproef een onderdeel van uitmaakt, wil gaan opzetten. Het dierexperimentele werk is onderdeel van een groter onderzoeksvoorstel. Bij de (wetenschappelijke) beoordeling van dit onderzoeksvoorstel kunnen verschillende organisaties een rol spelen: NWO, ZonMw, een managementteam van een afdeling, een onderwijswerkgroep, een onderzoeksinstituut, een collectebusfonds, een EU-commissie etc. Nadat diverse gremia akkoord zijn gegaan met het onderzoeksvoorstel, moet de onderzoeker voor het onderdeel waarbij hij met proefdieren gaat werken, een aanvraag voor een projectvergunning indienen bij de CCD.

De onderzoeker vraagt eerst advies aan de IvD van de UT. De wet vereist dat nieuwe aanvragen vooraf ter beoordeling worden voorgelegd aan de IvD van de UT. Wettelijk toetst de IvD vooral op de technische aspecten, maar adviseert ook wetenschappelijk over de proefopzet (model keuze, statistiek en onderbouwing van de keuzes). Voor een soepelere behandeling van de aanvraag wordt geadviseerd het commentaar over te nemen. Indien er aanleiding bestaat af te wijken van het commentaar, dan dient dit in de aanvraag te worden beargumenteerd.

Na dit (verplichte) advies van de IvD zal de aanvraag worden opgestuurd naar de CCD. De CCD zal een ethisch advies vragen bij de door de VGH aangewezen DEC in Nederland. De vergunninghouder van de UT maakt bij voorkeur gebruik van de dierexperimentencommissie van Utrecht (DEC-Utrecht) voor ethisch advies. De DEC brengt op basis van de aangeleverde informatie over wetenschappelijke en maatschappelijke relevantie enerzijds en over de uit te voeren handelingen en het daaraan gerelateerde te verwachten ongerief dat de dieren mogelijkerwijs zullen ondergaan, een advies uit aan de CCD.

Het is uiteindelijk de CCD die de vergunning verleent aan de vergunninghouder (de UT) voor het uitvoeren van de dierproef door de in de aanvraag genoemde verantwoordelijke onderzoeker. Degene die als rechtspersoon optreedt namens de vergunninghouder UT, is degene die namens het College van Bestuur alle positieve en negatieve adviezen van de CCD ontvangt. Zonder een vergunning van een CCD kan het onderzoek niet plaats vinden. De verantwoordelijk onderzoeker ontvangt van de CCD de vergunningsbrief plus een kopie van de adviesbrief van de DEC.

De vergunninghouder noch de onderzoeker is het toegestaan van de vergunning af te wijken. Met andere woorden, het onderzoek dient volgens de vergunde projectaanvraag uitgevoerd te worden. Wijzigingen van een oorspronkelijk ingediende en goedgekeurde projectvergunning moeten conform de regelingen van de CCD voor advies worden gelegd aan de IvD en/of CCD. Indien er een nieuwe afweging gemaakt zou moeten worden zal de CCD opnieuw advies vragen aan de DEC.

7. Werkprotocol voor iedere dierproef

Nadat de vergunninghouder zijn toestemming voor uitvoering van het onderzoek of onderwijs heeft gegeven, dient de verantwoordelijk onderzoeker of opleider voordat met een feitelijke dierproef wordt gestart een zogenaamd werkprotocol op te stellen. Dit werkprotocol bevat gedetailleerdere informatie over de voorgenomen dierproef. Naast een exact behandelingschema, worden in het werkprotocol ook afspraken over verantwoordelijkheden vastgelegd (wie doet wat en wanneer). Dit werkprotocol dient goedgekeurd te worden door de IvD van de UT. Het werkprotocol dient aanwezig te zijn in (de nabijheid van) het dierverslijf waar de dierproeven worden uitgevoerd. Zonder een door de IvD goedgekeurd werkprotocol mag een onderzoeker dus nooit een experiment gaan beginnen.

Het uitvoeren van de dierproef dient plaats te vinden, zoals beschreven in de CCD-aanvraag en het werkprotocol. Tussentijdse aanpassingen in het werkprotocol dienen (vooraf) altijd ter goedkeuring voorgelegd te worden aan de IvD (en bij grote wijzigingen ook de CCD zoals hierboven beschreven).

8. Welzijnsdagboek

Er is de verplichting om tijdens het verloop van de dierproef het welzijn van de dieren nauwkeurig te monitoren. In een zogenoemd welzijnslogboek dient te worden bijgehouden wat de toestand van het individuele dier is. Naast de algemene dagelijkse controle van de dieren, dient minimaal éénmaal per week, of zoveel vaker als relevant is, een gedetailleerde inspectie van de dieren plaats te vinden. Het welzijnslogboek dient aanwezig te zijn in (de nabijheid van) het dierverslijf waar de dierproeven worden uitgevoerd.

Een gedetailleerde inspectie van de dieren vindt plaats aan de hand van een vooraf opgestelde lijst van welzijns-/ongeriefsindicatoren (deze klinische parameters staan vermeld in het welzijnsdagboek). Al naar gelang de toestand van het dier, wordt bij iedere observatie een score per klinische parameter genoteerd. Indien geen afwijking wordt geconstateerd (score 0) dan wordt genoteerd GB (Geen Bijzonderheden) en een paraaf. Bij een score van 1 of hoger is er sprake van een welzijnsaantasting afwijkend van hetgeen is vastgelegd in het werkprotocol. Het is dan afhankelijk van eerder geformuleerde humane eindpunten (HEP in projectaanvraag/werkprotocol) wat er met het dier gaat gebeuren. Indien geen HEP's zijn opgenomen omdat deze niet werden verwacht moet met de IvD worden overlegd over het vervolg van de proef

De humane eindpunten zijn zo geformuleerd dat onnodig lijden van het dier wordt voorkomen, mede omdat een dier in een dergelijke conditie geen nuttige bijdrage meer zal kunnen leveren aan het onderzoek of onderwijs.

9. Welzijnsevaluatie

Voordat een dierproef officieel als beëindigd te boek komt te staan, dient de verantwoordelijke onderzoeker een welzijnsevaluatie uit te voeren.

De welzijnsevaluatie dient informatie te bevatten over het werkelijke ongerief dat de dieren hebben ervaren. Verder biedt het de mogelijkheid om geplande en/of onverwachte wijzigingen in het verloop van de dierproef te vermelden. Kopieën van het welzijnsevaluatieformulier moeten naar de IvD worden gestuurd.

10. Afsluiten dierproef

Nadat het welzijnsevaluatieformulier is opgesteld en verstuurd, is het experiment officieel beëindigd. Mochten dieren niet in het kader van de dierproef zijn gedood, dan worden zij aangeboden als surplus dieren. Dit betekent dat deze dieren door andere onderzoekers/opleiders opnieuw gebruikt kunnen worden. Dit kan alleen onder bepaalde voorwaarden geschieden. Zo mogen de dieren alleen worden hergebruikt als zij niet meer dan ernstig ongerief hebben ondervonden. Proefdieren kunnen eventueel ook worden herplaatst als gezelschapsdier. Indien er geen mogelijkheden bestaan voor hergebruik of herplaatsing, dan zal doorgaans besloten worden om de dieren te doden.

11. Proefdierregistratie

De overheid eist van alle vergunning houdende instellingen, dat zij over elk kalenderjaar gedetailleerde informatie aanleveren over het aantal proefdieren dat binnen de instelling aanwezig is geweest en over het aantal dierproeven die onder verantwoordelijkheid van de instelling werden verricht.

Dit betekent in de praktijk dat alle personen binnen de UT, die proefdieren in hun beheer hadden, dienen aan te geven welke aantallen dieren er aanwezig waren op 1 januari en op 31 december en welke aantallen er zijn gemuteerd. Daarnaast dient van alle dierproeven die in het bewuste kalenderjaar werden afgerond een groot aantal details te worden aangeleverd. De welzijnsevaluatie kan bij het verzamelen van deze laatste gegevens behulpzaam zijn.

De IvD verzamelt alle informatie t.b.v. de jaarregistratie en stuurt deze uiterlijk op 15 maart van het eerstvolgende kalenderjaar naar de NVWA.

12. Intern toezicht, site visits

Een van de wettelijke taken van de IvD is het intern toezicht houden op het welzijn van de proefdieren voor, tijdens en na een experiment. Daartoe bezoekt de IvD regelmatig de locatie waar de dieren gehuisvest zijn of waar de experimenten worden uitgevoerd. Tijdens zo'n site visit wordt de toestand

van de proefdieren, de huisvestings- en klimaatomstandigheden en de administratie gecontroleerd. Van iedere site visit wordt door de IvD een rapport opgesteld dat aan alle betrokken personen wordt toegezonden. Voor zaken die niet in orde bevonden worden, wordt de verantwoordelijke persoon gesommeerd zo spoedig mogelijk doch uiterlijk binnen 5 werkdagen te reageren, door het opheffen van de geconstateerde omissies en daarover een bericht te sturen aan de IvD. De IvD informeert de vergunninghouder indien niet binnen de gestelde termijn adequaat wordt gereageerd. De vergunninghouder kan vervolgens overgaan tot uitvoering van sancties.

13. Extern toezicht

De VGH en de locatie waar de dieren worden gehouden staan onder extern toezicht van inspecteurs van de Nederlandse Voedsel en Waren Autoriteit (NVWA). Deze inspecteur mogen ook onaangekondigd een site visit (inspectie) uitvoeren. Zij kunnen de administratie controleren, de vergunningen en de locatie waar de dieren worden gehuisvest. Daarnaast kunnen zij ook de uitvoering van de dierproeven controleren. Indien afwijkingen worden geconstateerd, kunnen ook door de NVWA sancties worden uitgevoerd variërend van een schriftelijke waarschuwing, proces-verbaal tot intrekken van de vergunning.