

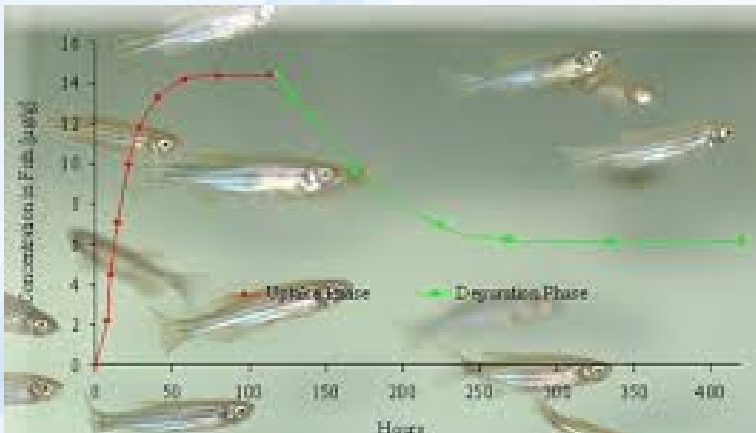


Centrum pro výzkum
toxicických látek
v prostředí

Správná laboratorní praxe

- poznámky biologické/toxikologické -

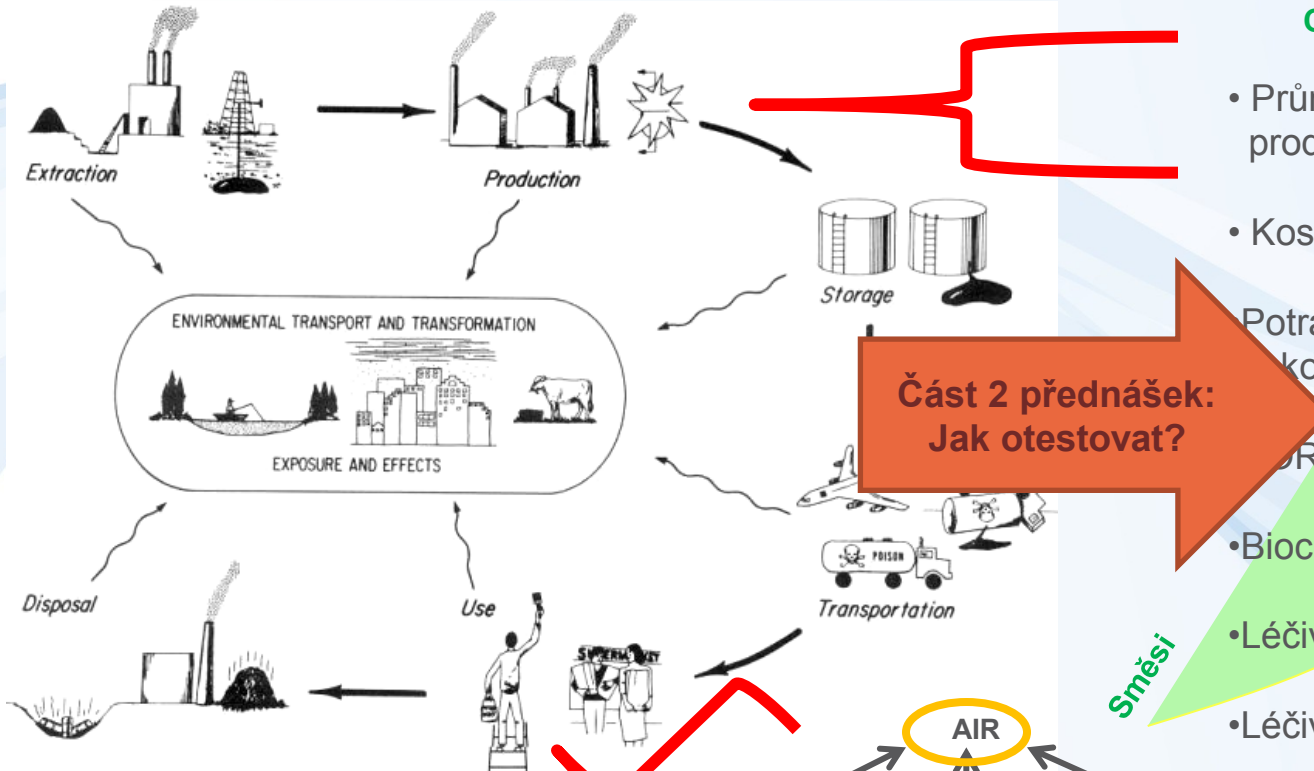
Část 2 – modely, testy, studie, GMO



Luděk Bláha, PřF MU, RECETOX
www.recetox.cz

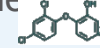
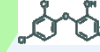
Tento projekt je spolufinancován Evropským sociálním fondem a státním rozpočtem České republiky.





Chemické látky („bulk“)

- Průmyslové látky, produkty
- Kosmetická chemie
- Potraviny / krmiva
kontakt s potravinami
- PR (pesticidy)
- Biocidy
- Léčiva humánní
- Léčiva veterinární



nano

nano

nano

nano

nano

REACH
(ECHA)

PPP
(EFSA)

MPs
(EMA)

Negativní vlivy

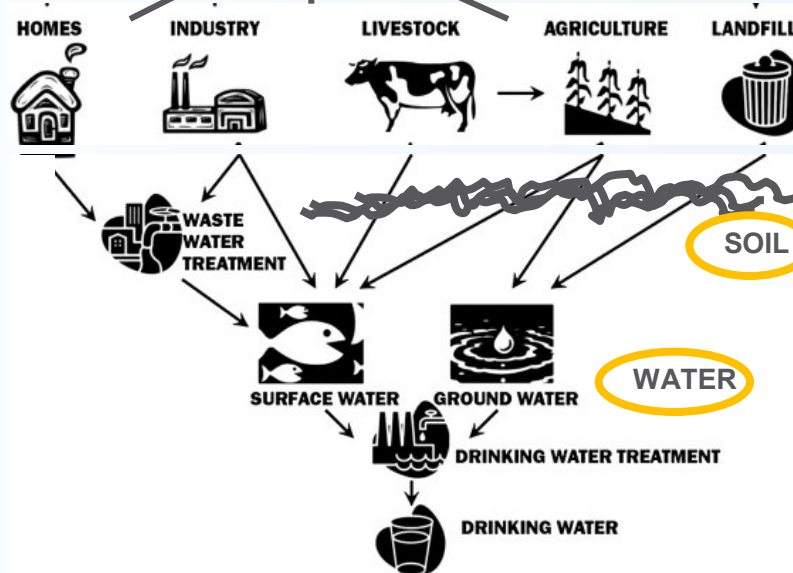
- vliv na zdraví člověka
- vliv na prostředí

Stresory

- Chemické
- Biologické (patogeny, GMO)
- Fyzikální (záření, hluk...)

Dva mechanismy „řízení“ ()

1. před uvolněním – registrace
2. v prostředí



WFD – povrch.voda

GWD – podzemní v.

WWTP – odpadní v.

Sedimenty

Půda (SD)

Ovzduší

Odpady



Centrum pro výzkum
toxicitkých látek
v prostředí

Správná laboratorní praxe modely – testy - studie



GLP v biologii - úvod

- **BIOLOGIE**
Experimentální věda
a Praktická biologie/biochemie/mikrobiologie atd.
- Nutnost dodržovat **správnou praxi** tam, kde jsou výsledky využity při rozhodování
- **Praktická biologie a biochemie**
 - Léčiva (registrace/povolení, výroba, kontrola, přípravy...)
 - Lékařská biologie a biochemie
 - Mikrobiologická kvalita (potraviny, pitná voda)
 - Průmyslové chemické látky, potravní aditiva, potenciálně nebezpečné agens (geneticky modifikované organismy) .. a jejich bezpečnost = toxikologie, ekotoxikologie, biodegradabilita apod
 - Další zákonem dané oblasti ve vztahu k biologii – dodržení etických požadavků (např. práce se zvířaty/obratlovci, GMO)

GLP v biologii – základní principy a příkladová **STUDIE**

- V Biologii platí stejné principy jako v oblasti chemické
 - detaily a principy - viz přednášky dr. Vrany (QA/QC, detailní SOPs, dokumentace ...)
- **Příklad** - „jednoduchá“ **STUDIE** v režimu GLP
→ *viz ukázka na přednášce – utajený materiál – nemůže být fyzicky předán*

Příklad studie v režimu GLP

- **Cíl studie**
 - Podkladový materiál pro registraci (povolení) využití aspirinu u prasat
- **Jeden z dílčích podkladových materiálů (tento příklad)**
 - farmakokinetik aspirinu prasat po jednorázovém podání prasatům
- **Experimentální design**
 - 8 zvířat (prasat), jednorázová aplikace aspirinu
 - odběry krve v definovaných časech (0-144 h)
 - sledování hladin metabolitů K. AcSal a vyhodnocení
- **Realizace:**
 - 1) **Plán projektu** (100 stran + přílohy SOPs)
 - 2) Výstup – **Zpráva z realizace** (detailní dokumentace vč. odchylek)
 - *Přímá jmenovitá odpovědnost konkrétních osob*

Existuje mnoho testovacích systémů ...jaké testy se ale využívají v praxi?

Jak vypadají návody?

Standardizace v biologickém testování



Metody - standardizace

- V odborné literatuře - velké množství experimentálních metod
- Méně metod je **standardizovaných a validovaných**
- **STANDARDIZACE** metod
 - Standardizace je potřebná a žádoucí i uvnitř laboratoře (**viz příklady → SOP ELISA**)
 - Vyšší úrovně standardizace (akceptovatelné mezinárodně) – snižování nákladů / omezení opakovaných hodnocení
 - Přejímání standardizovaných metod do legislativ
 - např. ČR – Vyhl. 433/2004 Sb.
 - Metody testování toxicity : vychází z **OECD guidelines**
(viz příklad: zákon ! - Příklad - PDF str. 16 – Akutní toxicita)
- **Standardizační agentury**
 - OECD.org** (! Velký význam – viz úvod do GLP/chemie)
 - ISO.org (spíše Evropský dopad)
 - ASTM.org (USA)

Standardní operační postup - příklad 1

- **Ukázka SOP – ELISA stanovení toxinu microcystinu**
→ viz příklad ve studijních materiálech

1) Název

SOP-CCT-CYANOTOX-ELISA

Stanovení microcystinů s využitím ELISA

2) Autor

Lucie Bláhová, Luděk Bláha a kol. (Centrum pro cyanobakterie a jejich toxiny, Botanický ústav AVČR a VC RECETOX PřF MU, Brno)

3) Určení a cíl

Imunochemické stanovení microcystinů ve vzorku (voda)

4) Princip

Stanovení je založeno na kompetici microcystinů (rozpuštěné MC ve vzorku) s připraveným konjugátem (= MC-tracer-peroxidáza, MC-HRP) o vazná místa na myší monoklonální protilátkce proti microcystinu-LR (MAb) vázané na mikrodesce pomocí další protilátky (IgG, anti-myší anti-Fc IgG). Jde o přímou kompetitivní ELISA: slepý vzorek (destilovaná voda) bez přítomnosti MC - se na MAb váže jen značený microcystin (MC-HRP) a následně je vysoká aktivita enzymu HRP (peroxidáza) kvantifikována vznikem barevného produktu; v přítomnosti MC ve vzorku dochází ke

Standardní operační postup - příklad 2

Cvičení:

V laboratoři SZÚ pravidelně vyšetřují obsah toxických kovů v černém čaji.

Připravte SOP č. 1 pro přípravu černého čaje, ve kterém budou následně analyzovány těžké kovy ...

- Struktura SOP

- Název
- Autor
- Určení a cíl
- Princip
- Rušivé vlivy a omezení metody
- Bezpečnost při práci a toxikologické údaje
- Odpady a jejich likvidace
- Normativní odkazy
- Chemikálie a spotřební materiál
- Vzorky
- Přístroje
- Kalibrace před zkouškou
- Vlastní postup
- Kontrola kvality
- Výstup – protokol / výpočet
- Poznámky doplňky



OECD GUIDELINES – Testing of chemicals

www.oecd.org

5 hlavních sekcí OECD GUIDELINES

v rámci každé „standardizované postupy“

Section 1: Physical Chemical Properties

Section 2: Effects on Biotic Systems (> 30 postupů)

Section 3: Degradation and Accumulation (cca 10 postupů)

Section 4: Health Effects (> 80 postupů)

Section 5: Special Activities



Environment Directorate

- › Chemical Safety
 - Biocides
 - Chemical Accidents
 - Chemicals Classification and Labelling
 - Chemicals Hazard/Risk Assessment
 - Chemicals Risk Management
 - Chemicals Testing - Guidelines
 - Co-operation on the Investigation of Existing Chemicals
 - Good Laboratory Practice
 - New Chemicals
 - Pesticides
 - Pollutant Release and Transfer Registers
 - Safety of Manufactured Nanomaterials
- › Biodiversity, Water and Natural Resource Management
- › Biosafety - BioTrack
- › Climate Change



Chemicals Testing - Guidelines

» About » Publications & Documents » Information by Country

The OECD [Guidelines for the Testing of Chemicals](#) are a collection of the most relevant internationally agreed testing methods used by government, industry and independent laboratories to assess the safety of chemical products.

- o [Work Plan for the Test Guidelines Programme \(TGP\) July 2010](#)
- o [Test Guidelines with components covered by Material Transfer Agreements](#)
- o Peer Reviews:
 - [Endocrine Disrupters](#)
 - [Peer reviews of ecotoxicity and human health test methods](#)
- o [Toxicogenomics](#)
- o [OECD Harmonised Templates](#)
- o [\(Q\)SARs](#)

What's new

Don't miss

- » [OECD Guidelines for the Testing of Chemicals](#)
- » [Draft Test Guidelines](#)
- » [Questions & Answers regarding the OECD Test Guidelines Programme \(TGP\)](#)
- » [Animal Welfare](#)
- » [Other Publications / Draft Publications](#)
- » [OECD Harmonised Templates](#)
- » [Contact Us](#)
- » [Site Map](#)

...and also
Guidance
Document 1



Příklady – OECD Guidelines – sekce „2“ Effects on biotic systems (> 30 návodů)

- 201** Alga, Growth Inhibition Test (Updated Guideline, adopted 7th June 1984)
- 202** Daphnia sp. Acute Immobilisation Test and Reproduction Test (Updated Guideline, adopted 4th April 1984)
- 203** Fish, Acute Toxicity Test (Updated Guideline, adopted 17th July 1992)
- 204** Fish, Prolonged Toxicity Test: 14-Day Study (Original Guideline, adopted 4th April 1984)
- 205** Avian Dietary Toxicity Test (Original Guideline, adopted 4th April 1984)
- 206** Avian Reproduction Test (Original Guideline, adopted 4th April 1984)
- 207** Earthworm, Acute Toxicity Tests (Original Guideline, adopted 4th April 1984)
- 208** Terrestrial Plants, Growth Test (Original Guideline, adopted 4th April 1984)
- 209** Activated Sludge, Respiration Inhibition Test (Original Guideline, adopted 4th April 1984)
- 210** Fish, Early-Life Stage Toxicity Test (Original Guideline, adopted 17th July 1992)
- 211** Daphnia magna Reproduction Test (Original Guideline, adopted 21st September 1998)
- 212** Fish, Short-term Toxicity Test on Embryo and Sac-Fry Stages (Original Guideline, adopted 21st September 1998)



Příklady – OECD Guidelines – sekce „3“

301 Ready Biodegradability

A: DOC Die-Away Test

B: CO₂ Evolution Test

C: Modified MITI Test (I)

D: Closed Bottle Test

E: Modified OECD Screening Test

F: Manometric Respirometry Test (Updated guideline, adopted 17th July 1992)

302A Inherent Biodegradability: Modified SCAS Test (Original Guideline, adopted 12th May 1981)

302B Inherent Biodegradability: Zahn-Wellens/EMPA Test (Updated Guideline, adopted 17th July 1992)

302C Inherent Biodegradability: Modified MITI Test (II) (Original Guideline, adopted 12th May 1981)

303 Simulation Test - Aerobic Sewage Treatment

303A Activated Sludge Units - 303B: Biofilms (Updated Guidelines, adopted 22nd January 2001)

304A Inherent Biodegradability in Soil (Original Guideline, adopted 12th May 1981)

305 Bioconcentration: Flow-through Fish Test (Updated Guideline, adopted 14th June 1996)

306 Biodegradability in Seawater (Original Guideline, adopted 17th July 1992)

307 Aerobic and Anaerobic Transformation in Soil (Original Guideline, adopted 24th April 2002)

308 Aerobic and Anaerobic Transformation in Aquatic Sediment Systems (Original Guideline, adopted 24th April 2002)



Příklady – OECD Guidelines – sekce „4“

- Toxicita pro člověka (> 90 postupů - příklady dole)
- Standardní postupy - akutní, chronická, reprod. toxicita

| No. | Title | Original Adoption | No. of Updates | Updates | Most Recently Updated |
|-----|---|-------------------|----------------|------------------|------------------------------------|
| 401 | Acute Oral Toxicity | 12 May 1981 | 1 | | Date of Deletion: 20 December 2002 |
| 402 | Acute Dermal Toxicity | 12 May 1981 | 1 | | 24 February 1987 |
| 403 | Acute Inhalation Toxicity | 12 May 1981 | 1 | | 7 September 2009 |
| 404 | Acute Dermal Irritation/Corrosion | 12 May 1981 | 2 | 17 July 1992 | 24 April 2002 |
| 405 | Acute Eye Irritation/Corrosion | 12 May 1981 | 2 | 24 February 1987 | 24 April 2002 |
| 406 | Skin Sensitisation | 12 May 1981 | 1 | | 17 July 1992 |
| 407 | Repeated Dose 28-Day Oral Toxicity Study in Rodents | 12 May 1981 | 2 | 27 July 1995 | 3 October 2008 |
| 408 | Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study in Rodents | 12 May 1981 | 1 | | 21 September 1998 |
| 409 | Repeated Dose 90-Day Oral Toxicity Study in Non-Rodents | 12 May 1981 | 1 | | 21 September 1998 |



Zákony a testování toxicity v ČR

- **Chemické látky (průmyslové)**
 - legislativa REACH
 - v ČR zákon o chemických látkách
 - při registracích je třeba předložit
 - informace (např. o toxicitě) získané s využitím předepsaných zkoušek
 - **Viz vyhláška 443 / 2004 Sb. (studijní materiály)**
 - zkoušky musí být provedeny v režimu SLP

443

VYHLÁŠKA

ze dne 16. července 2004,

kterou se stanoví základní metody pro zkoušení toxicity chemických látek a chemických přípravků

Seznam základních metod pro zkoušení toxicity chemických látek nebo přípravků

- B.1 bis Akutní toxicita orální (per os) – metoda fixní dávky
- B.1 tris Akutní toxicita orální (per os) – metoda stanovení třídy akutní toxicity
- B.2 Akutní toxicita inhalační
- B.3 Akutní toxicita dermální
- B.4 Kožní dráždivost
- B.5 Oční dráždivost
- B.6 Senzibilizace kůže
- B.7 Subakutní toxicita orální (per os) (28 denní opakováná aplikace)
- B.8 Subakutní toxicita inhalační (28 denní opakováná aplikace)

Biologické modely

1 - Využití obratlovců in vivo



MODELY v biologii

- Existuje mnoho přístupů v biologii
(některé jsou předepsány při hodnocení „bezpečnosti“
– viz předchozí diskuze – léčiva, bezpečnost chemických látek ...)
- Biologické modely
 - Obratlovci
 - in vivo (zvířata)
 - ex vivo (orgány zvířat)
 - in vitro (buňky, buněčné linie)
 - Bezobratlí
 - Rostliny, řasy ...
 - Bakterie



Význam využití zvířat (obratlovců, savců / pokusných zvířat)

- Unikátní 3D prostorové uspořádání
- Fyziologické a Farmako(Toxo)kinetické procesy (podobné s člověkem)
- Lze pozorovat komplexní účinky (podobné s člověkem)
- Mnoho látek má více mechanismů toxického efektu
- **Z těchto (a dalších) důvodů je stále třeba provádět zkoušky *in vivo***
 - Účinnost léčiv (vč. Vedlejších účinků)
 - Bezpečnost kosmetických přípravků
 - Toxicita chemických látek pro člověka



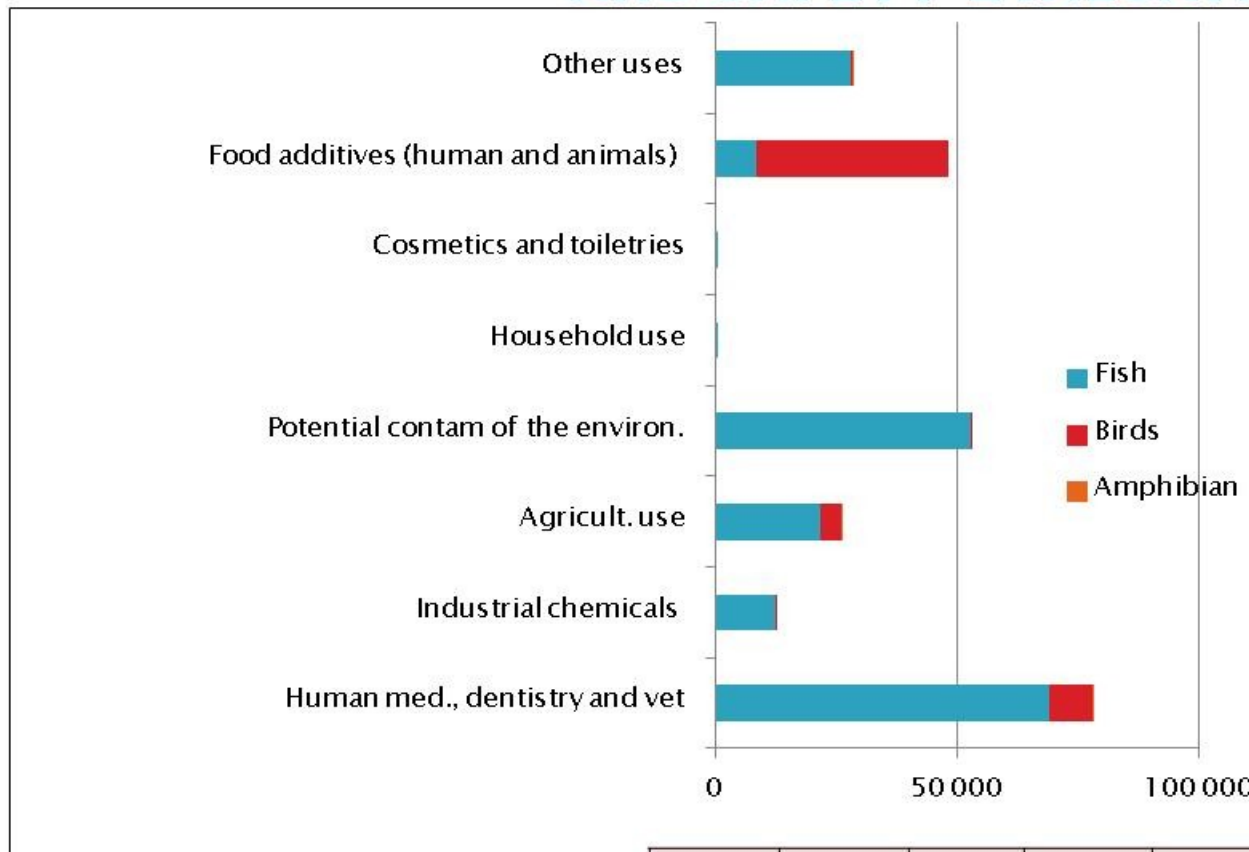
Užívání pokusných zvířat v EU (2011)

reporting členských států (viz také studijní materiály)

Table 1.0: Changes in species number and proportion between 2008 and 2011

| Species | Number of animals in EU 27 | Number of animals in EU 27 | Change since 2008 | % change by species |
|--|-------------------------------|-------------------------------|----------------------|------------------------|
| | 2008 | 2011 | | |
| 1.a Mice (<i>Mus musculus</i>) | 7122188 | 6999312 | -122876 | -1,73 |
| 1.b Rats (<i>Rattus norvegicus</i>) | 2121727 | 1602969 | -518758 | -24,45 |
| 1.c Guinea-Pigs (<i>Cavia porcellus</i>) | 220985 | 171584 | -49401 | -22,35 |
| 1.d Hamsters (<i>Mesocricetus</i>) | 32739 | 25251 | -7488 | -22,87 |
| 1.e Other Rodents (other Rodentia) | 39506 | 28465 | -11041 | -27,95 |
| 1.f Rabbits (<i>Oryctolagus cuniculus</i>) | 333213 | 358213 | 25000 | 7,50 |
| 1.g Cats (<i>Felis catus</i>) | 4088 | 3713 | -375 | -9,17 |
| 1.h Dogs (<i>Canis familiaris</i>) | 21315 | 17896 | -3419 | -16,04 |
| 1.i Ferrets (<i>Mustela putorius furo</i>) | 3208 | 2540 | -668 | -20,82 |
| 1.j Other Carnivores | 2853 | 4982 | 2129 | 74,62 |
| 1.k Horses, donkeys and cross-breds (<i>Equidae</i>) | 5976 | 6686 | 710 | 11,88 |
| 1.l Pigs (<i>Sus</i>) | 92813 | 77280 | -15533 | -16,74 |
| 1.m Goats (<i>Capra</i>) | 3840 | 2907 | -933 | -24,30 |
| 1.n Sheep (<i>Ovis</i>) | 30190 | 28892 | -1298 | -4,30 |
| 1.o Cattle (<i>Bos</i>) | 33952 | 30914 | -3038 | -8,95 |
| 1.p Prosimians (<i>Prosimia</i>) | 1261 | 83 | -1178 | -93,42 |
| 1.q New World Monkeys (<i>Cebidoidea</i>) | 904 | 700 | -204 | -22,57 |
| 1.r Old World Monkeys (<i>Cercopithecoidea</i>) | 7404 | 5312 | -2092 | -28,25 |
| 1.s Apes (<i>Hominoidea</i>) | 0 | 0 | 0 | 0,00 |
| 1.t Other Mammals (other Mammalia) | 5704 | 7888 | 2184 | 38,29 |
| 1.u Quail (<i>Coturnix coturnix</i>) | 9626 | 5614 | -4012 | -41,68 |
| 1.v Other birds (other Aves) | 754485 | 669451 | -85034 | -11,27 |
| 1.w Reptiles (<i>Reptilia</i>) | 4101 | 3824 | -277 | -6,75 |
| 1.x Amphibians (<i>Amphibia</i>) | 61789 | 29583 | -32206 | -52,12 |
| 1.y Fish (<i>Pisces</i>) | 1087155 | 1397462 | 310307 | 28,54 |
| 1.z TOTAL | 12001022 | 11481521 | -519501 | -4,33 |

2008 EU STATISTICS ON THE NUMBER OF ANIMALS USED FOR TOXICOLOGICAL AND SAFETY EVALUATION



| TOTAL FISH, BIRDS, AMPHIBIA: | 247.645 | Human med., dentistry and vet | Industrial chemicals | Agricul. use | Potential contam of the environ. | Household use | Cosmetics and toiletries | Food additives (human and animals) | Otheruses | TOTAL |
|------------------------------|------------|-------------------------------|----------------------|--------------|----------------------------------|---------------|--------------------------|------------------------------------|-----------|-------|
| TOTAL ANIMALS USED | 12.001.022 | | | | | | | | | |
| Fish | 69.021 | 12.416 | 21.915 | 53.062 | 601 | 722 | 8.553 | 27.936 | 194.226 | |
| Birds | 8.902 | 30 | 4.226 | 97 | | | 39.553 | 320 | 53.128 | |
| Amphibian | 179 | | 108 | | | | | | 4 | 291 |

Využití zvířat (=obratlovců): etické aspekty

- Nutnost regulace – zákonný rámec
 - **Zákon na ochranu zvířat proti týrání 246/1992**
 - Vyhláška 311/1997 (o využití pokusných zvířat)
- Odpovědný úřad
 - Ministerstvo zemědělství a jeho **Ústřední komise pro ochranu zvířat**

eAGRI Ochrana zvířat

[Rozcestník eAGRI ▶](#)

Ochrana zvířat

- ▶ [Aktuality v ochraně zvířat](#)
- ▶ [Ochrana zvířat obecně](#)
- ▶ [Oddělení ochrany zvířat](#)
- ▶ [Ústřední komise pro ochranu zvířat](#)
- ▶ [Obce - náhrady, vyhlášky](#)
- ▶ [Veřejná vystoupení a chov zvířat](#)
- ▶ [Pokusná zvířata](#)
- ▶ [Přeprava zvířat](#)
- ▶ [Druhy zvířat vyžadující zvláštní péči](#)
- ▶ [Kurzy k získání odborných způsobilostí](#)
- ▶ [Legislativa](#)
- ▶ [Publikace a dokumenty](#)
- ▶ [Formuláře a podání](#)
- ▶ [Často kladené otázky](#)



Ochrana zvířat



„Zvířata jsou stejně jako člověk živými tvory, schopnými na různém stupni pocítovat bolest a utrpení, a zasluhují si proto pozornost, péči a ochranu ze strany člověka.“ Tak zní preambule zákona č. 246/1992 Sb., na ochranu zvířat proti týrání, základního právního předpisu týkajícího se ochrany zvířat, na jehož základě je postavena činnost všech státních orgánů ochrany zvířat v České republice. Těmi jsou

především Ministerstvo zemědělství, včetně Ústřední komise pro ochranu zvířat, a orgány veterinární správy.

Zákon zakazuje týrání zvířat i všechny formy propagace týrání zvířat. Jeho účelem je chránit zvířata, jež jsou živými tvory schopnými pocítovat bolest a utrpení, před týráním, poškozováním jejich zdraví a jejich usmrcením bez důvodu, pokud byly způsobeny, byť i z nedbalosti, člověkem.

Zákon stanoví, které činnosti jsou považovány za týrání zvířat, důvody k usmrcení zvířete, upravuje ochranu zvířat při usmrcovalní, použití znečitlivění, ochranu zvířat při veřejném vystoupení a povinnosti pořadatelů těchto akcí, ochranu zvířat při přepravě. Stanoví podmínky, které je nutno dodržovat při chovu hospodářských zvířat a zvířat v zájmových chovech, podmínky chovu a

[eAGRI](#)

Vítejte na internetovém portále Ministerstva zemědělství eAGRI, který nahradil internetové stránky [www.mze.cz](#).

Novinky

[Vyjádření k problematice označování psů čipem podle obecně závazné vyhlášky obce a k vlivu čipování na zdravotní stav psa](#) (PDF, 150 KB)

[Vyjádření k problematice zřizování útulků a tzv. depozit](#) (PDF, 103 KB)

[Náhrady](#)

31.5.2010

[Další novinky >](#)

Kalendář

listopad 2010



Využití zvířat =obratlovců

- **Zákon 246/1992 a Vyhláška 311/1997**
 - CO je zvíře z hlediska zákona?
 - **OBRATLOVEC** kromě embryí a plodů
 - Typy zvířat: laboratorní / pokusné (další)
 - KDO smí zvířata využívat
 - Vyžaduje se registrace na ÚKOZ (MZe)
 - Další důležité potřeby
 - Školení osob
 - Etické komise jednotlivých pracovišť
 - JAK lze experimenty realizovat (dodržování pravidel GLP)
 - Zdůvodnění využití zvířat (musí být schváleno etickou komisí)
 - Projekt pokusu, protokol pokusu, evidence

Využití zvířat =obratlovců

- **Kdy lze využít pokusná zvířata?**
 - výroba, vývoj, kontrola kvality, nezávadnosti a účinnosti léčiv, biopreparátů, potravin a event. jiných výrobků
 - studium nemocí, prevence, diagnostika, léčení
 - studium fyziologických procesů
 - ochrana životního prostředí
 - výuka na SŠ a VŠ
- Zákon také stanoví - **kdy se zkoušení vyžaduje**
 - OCHRANA ČLOVĚKA a HOSP. ZVÍŘAT
 - Potraviny, zemědělské látky
 - Kontrola léčiv
 - Výroba léčiv - farmakologické preklinické studie
 - Farmakokinetika
 - Nežádoucí účinky

Bezpečnost chemických láték pro člověka

Testování toxicity *in vivo*



Které látky jsou toxické?

- Každá látka je toxická, záleží jen na **DÁVCE a DOBĚ PODÁNÍ** (expozice)
 - Krátkodobá (**akutní**) expozice
 - > akutní rychlé účinky (smrt)
 - Dlouhodobá (**chronická**) expozice
 - > subletální efekty (nemoci, nádory, imunotoxicita, reprodukční toxicita ...)
- **Hodnocení a srovnání toxicity:**
 - nejč. **LD50 (letální dávka 50)** – dávka (zpravidla akutní), která s největší pravděpodobností způsobí smrt 50% exponovaných jedinců (vyjádření jako koncentrace – např. mg/kg živé váhy)
LD50 je hodnota odvozená (modelovaná) z testování křivky více dávek vs toxicita (ve skutečnosti není možné otestovat právě dávku, která způsobí smrt právě 50% zvířat)
 - **NOEL – No Observed Effect Level** – nejvyšší dávka (hladina), která byla použita v konkrétním testu toxicity a při které nebyly pozorovány (škodlivé) účinky
Pro stanovení limitů (např. TDI/ADI) se využívá NOEL z testů chronické toxicity
 - další parametry „bezpečnosti“ – např. **TDI –tolerovatelný denní příjem** (např. mg/kg živé váhy/den)

AKUTNÍ TOXICITA

perorální aplikace - potkan



Velice častý test

- Přesné dávkování
- Sledování letality
- a akutních projevů 24-48h

Srovnej - příklady – studijní materiály

- OECD STANDARD (TG 423)
- Vyhl. 443/2004 – metoda B.1 (str. 16-31)



Centrum pro výzkum
toxicických látek
v prostředí

Třídy akutní toxicity (podle zákona o chemických látkách)

Třída Akutní toxicita

Zařazení látek do kategorií toxicity v rámci třídy akutní toxicita

Podle hodnot LD50 nebo LC50

| Cesta expozice | Kategorie 1 | Kategorie 2 | Kategorie 3 | Kategorie 4 |
|------------------------|------------------|------------------------|------------------------|--------------------------|
| Orální | $LD50 \leq 5$ | $5 < LD50 \leq 50$ | $50 < LD50 \leq 300$ | $300 < LD50 \leq 2000$ |
| Dermální | $LD50 \leq 50$ | $50 < LD50 \leq 200$ | $200 < LD50 \leq 1000$ | $1000 < LD50 \leq 2000$ |
| Inhalační plyny | $LC50 \leq 100$ | $100 < LC50 \leq 500$ | $500 < LC50 \leq 2500$ | $2500 < LC50 \leq 20000$ |
| Inhalační páry | $LC50 \leq 0,5$ | $0,5 < LC50 \leq 2,0$ | $2,0 < LC50 \leq 10,0$ | $10,0 < LC50 \leq 20,0$ |
| Inhalační prach a mlha | $LC50 \leq 0,05$ | $0,05 < LC50 \leq 0,5$ | $0,5 < LC50 \leq 1,0$ | $1,0 < LC50 \leq 5,0$ |

| | |
|------------------------|-------------------------|
| Orální | mg/kg tělesné hmotnosti |
| Dermální | mg/kg tělesné hmotnosti |
| Inhalační plyny | ppm V |
| Inhalační páry | mg/l |
| Inhalační prach a mlha | mg/l |



Chronická a reprodukční toxicita

- Vyšetření specifických efektů při dlouhodobém (opakovaném) podávání
- Dávky pro testování se odvozují z akutní toxicity nebo podle obvyklého podávání (např. léčiva)
- Délka studie závisí na „předpokládaném“ schématu podávání látky
- př. Léčivo

| předpokládané podávání | délka studie |
|------------------------|--------------|
| • 1-2 d/wk | 2 wks |
| • 1,2,3 ...7 d | 4 wks |
| • Opak 1-30 d | 4 months |
| • Opak > 30 d | 6 months |
- **Složitý design a řada požadavků**
 - Zvířata (více druhů, stáří, pohlaví...), počty ve skupině
 - Vyhodnocení - pitva (definované úkony), statistika ...
- Ekonomická náročnost , etické problémy → potřeba GLP

Chronická a reprodukční toxicita

- **Zjišťuje se vliv na**
 - sexuální chování zvířat
 - prenatální mortalitu
 - fetální abnormality & poškození během života
- **Experimenty**
 - změny fertility, vliv na F a M gamety (poměry narozených F a M); toxicita pro embrya a féty, změny gravidity ovlivňující fety, vliv na růst a vývoj dělohy a placenty, porod, postnatální vývoj a laktaci matky, vliv na potomstvo (*schopnost učení*)
- **Složitý design a náročné vyhodnocení**
 - Viz příklad – OECD 416 “Two-Generation Reproduction Toxicity Study”

Duration of Phases of 2-Generation Reproductive Toxicity Study Design (Rats)



Viz další strana

PBE = Prebreeding Exposure

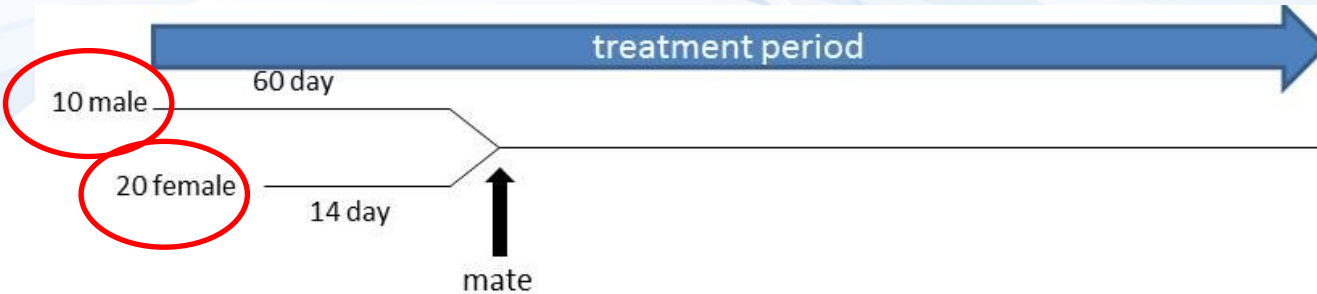
M = Breeding Period

G = Gestational Period

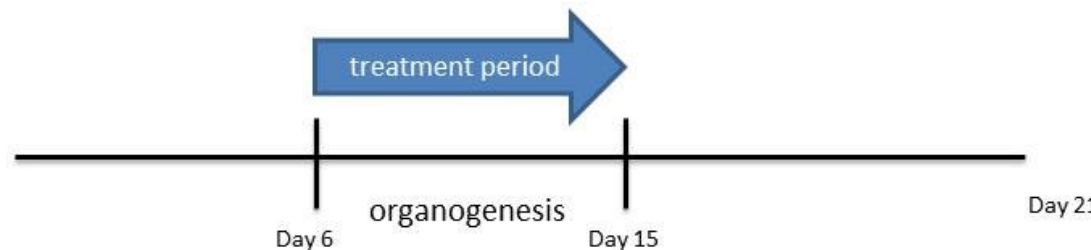
L = Lactational Period

IU/L = **Potential** *In Utero/Lactational Exposure*

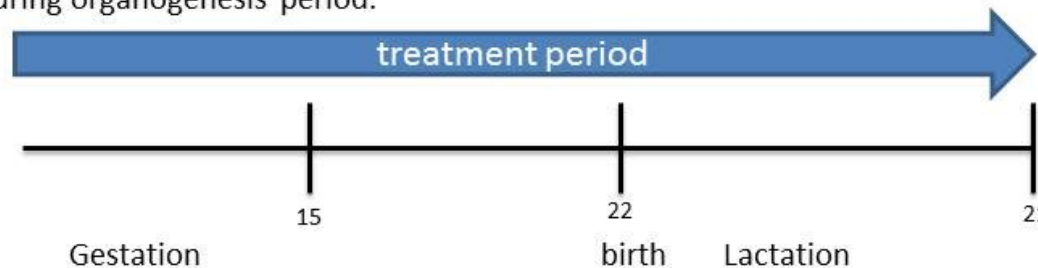
Příklad OECD 416 – zoom F0 generace/expozice



Phase I. General fertility and reproductive performance.
Measure of pre- and postimplantation death



Phase II. Teratology study basic design for mice. 20 inseminated females are treated during organogenesis period.



Phase III. Perinatal/postnatal studies.



Příklad OECD 416 – sbírané výsledky

- - food consumption, and water consumption if available, food efficiency (body weight gain per gram of food consumed), and test material consumption for P and F1 animals, except for the period of cohabitation
- and for at least the last third of lactation.
- - absorption data (if available);
- - body weight data for P and F1 animals selected for mating;
- - litter and pup weight data;
- - body weight at sacrifice and absolute and relative organ weight data for the parental animals;
- - nature, severity and duration of clinical observations (whether reversible or not);
- - time of death during the study or whether animals survived to termination;
- - toxic response data by sex and dose, including indices of mating, fertility, gestation, birth, viability, and lactation; the report should indicate the numbers used in calculating these indices.
- - toxic or other effects on reproduction, offspring, postnatal growth, etc.;
- - necropsy findings;
- detailed description of all histopathological findings;
- number of P and F1 females cycling normally and cycle length;
- - total cauda epididymal sperm number, percent progressively motile sperm, percent morphologically normal sperm, and percent of sperm with each identified abnormality;
- - time-to-mating, including the number of days until mating
- - gestation length;
- - number of implantations, corpora lutea, litter size
- - number of live births and post-implantation loss;
- - number of pups with grossly visible abnormalities, if determined the number of runts should be reported;
- - data on physical landmarks in pups and other postnatal developmental data; physical landmarks evaluated should be justified;
- - data on functional observations in pups and adults, as applicable;
- - statistical treatment of results, where appropriate.
- Discussion of results.
- Conclusions, **including NOAEL values for maternal and offspring effects**



Hodnocení KARCINOGENITY

- **Mutagenní a genotoxické látky** – zpravidla považovány za karcinogenní
 - Rakovina – velký problém pro západní civilizaci
 - Oproti jiným toxickým látkám - karcinogeny jsou považovány za „bezprahově působící“
 - Neexistuje bezpečná dávka (i jedna molekula může vyvolat efekt)
- **Experimentální průkaz karcinogenity** – nejnáročnější studie (*celoživotní expozice, stovky zvířat v experimentu ...*)
 - POZOR - ne vždy však existují korelace výsledků - zvíře vs. člověk (!)
- Řada klasifikačních schémat chemických látok
 - Pro karcinogeny WHO (Světová zdravotnická organizace) a její IARC - International Agency for Research of Cancer

International Agency for Research on Cancer



ENGLISH

FRANÇAIS

 Search

ABOUT IARC

RESEARCH SECTIONS

EDUCATION & TRAINING

MEETINGS

VACANCIES

PUBLICATIONS

MEDIA CENTRE

DATABASES

RESEARCH PROGRAMMES

USEFUL LINKS

CONTACT US

Global Cancer Statistics

GLOBOCAN 2008 is released and
is part of the CANCERMondial website

The International Agency for Research on Cancer (IARC) is part of the World Health Organization.

IARC's mission is to coordinate and conduct research on the causes of human cancer, the mechanisms of carcinogenesis, and to develop scientific strategies for cancer prevention and control. The Agency is involved in both epidemiological and laboratory research and disseminates scientific information through publications, meetings, courses, and fellowships.

IARC News

Prostate cancer incidence and mortality trends in 37 European countries: An overview



04/11/2010 -

Dr Bray and colleagues publish today in the European Journal of Cancer a paper describing prostate cancer incidence and mortality trends in Europe.

F. Bray, J. Lortet-Tieulent, J. Ferlay, D. Forman, A. Auvinen

Prostate cancer incidence and mortality trends in 37 European countries: An overview

European Journal of Cancer

Volume 46, Issue 17, Pages 3040-3052, November 2010, doi:10.1016/j.ejca.2010.09.013

Prostate cancer has emerged as the most common cancer in men in Europe, with incidence increasing rapidly in many European countries over the past two decades. In contrast, prostate cancer mortality has been decreasing in higher-resource countries within each region.

[Read more](#) , [Read article at the EJC website](#)

IARC klasifikace

- Group 1: The agent (mixture) **is carcinogenic** to humans.
(2015 – přidány “uzeniny”)
- Group 2
 - Group 2A: The agent (mixture) **is probably** carcinogenic to humans.
 - Group 2B: The agent (mixture) **is possibly** carcinogenic to humans.
(2015 – přidáno “červené maso”)
- Group 3: The agent (mixture or exposure circumstance) **is not classifiable** as to its carcinogenicity to humans.
- Group 4: The agent (mixture) **is probably not carcinogenic** to humans.

Příklad

Karcinogenita cytostatických (protinádorových) léčiv

Risk / Benefit analýza → i přes vysoká rizika: **využití carcinogenů jako léčiva**

Group 1 (Carcinogenic to humans)

Arsenic trioxide
Azothioprin
Chlorambucil
Chlomaphazine
Cyclophosphamide
Myleran
Melphalan
Semustine
Tamoxifen
Thiotepa
Treosulfan
Mustargen-Oncovin-Procarbazine-Pednisone (MOPP)
Etopside-Cisplatin-Bleomycin (ECB)

Group 2A (Probably carcinogenic)

Azacitidine
BCNU
CCNU
Chlorozolocin
Cisplatin
Doxorubicin HCL
N-Ethyl-N-Nitrosourea
Etopside
Mechlorethamine HCL
N-Methyl-nitrosourea
Procarbazine HCL
Teniposide

Biologické modely

2 – Alternativy k in vivo testům s obratlovci

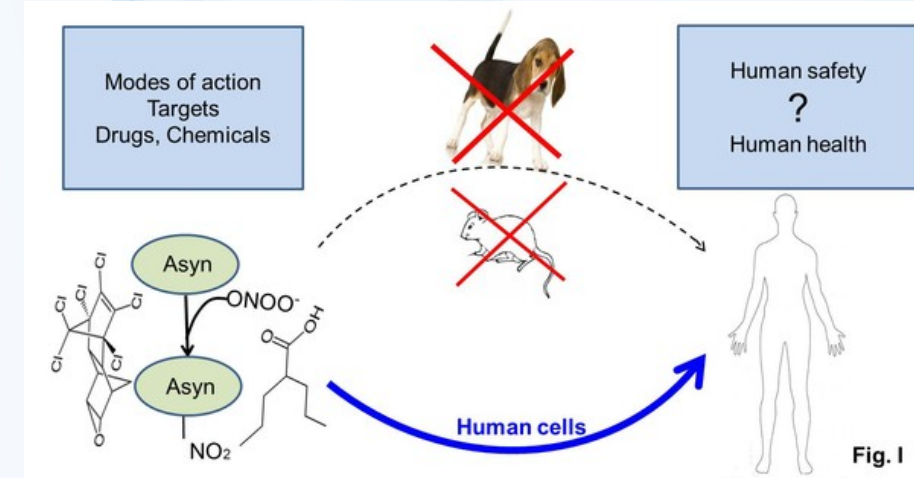


Alternativy k testům s obratlovci

- **Obratlovci in vivo (celá zvířata)**
 - Řada etických a praktických (finančních) limitací
- Náhrada in vivo experimentů
koncept "3R"
 - Reduction (Snižování),
 - Refinement (Zmírňování),
 - Replacement (Nahrazování)

→ Alternativní metody

- ex vivo (orgány zvířat)
- in vitro (buňky, buněčné linie, enzymy ...)



Výhody alternativních metod

- snižování počtu zvířat
- mechanistické metody (poznání biochemických principů – např. "dioxinová" toxicita, „inhibice acetylcholinesterázy“ u pesticidů)
- rychlejší, levnější, možnost hodnocení více vzorků

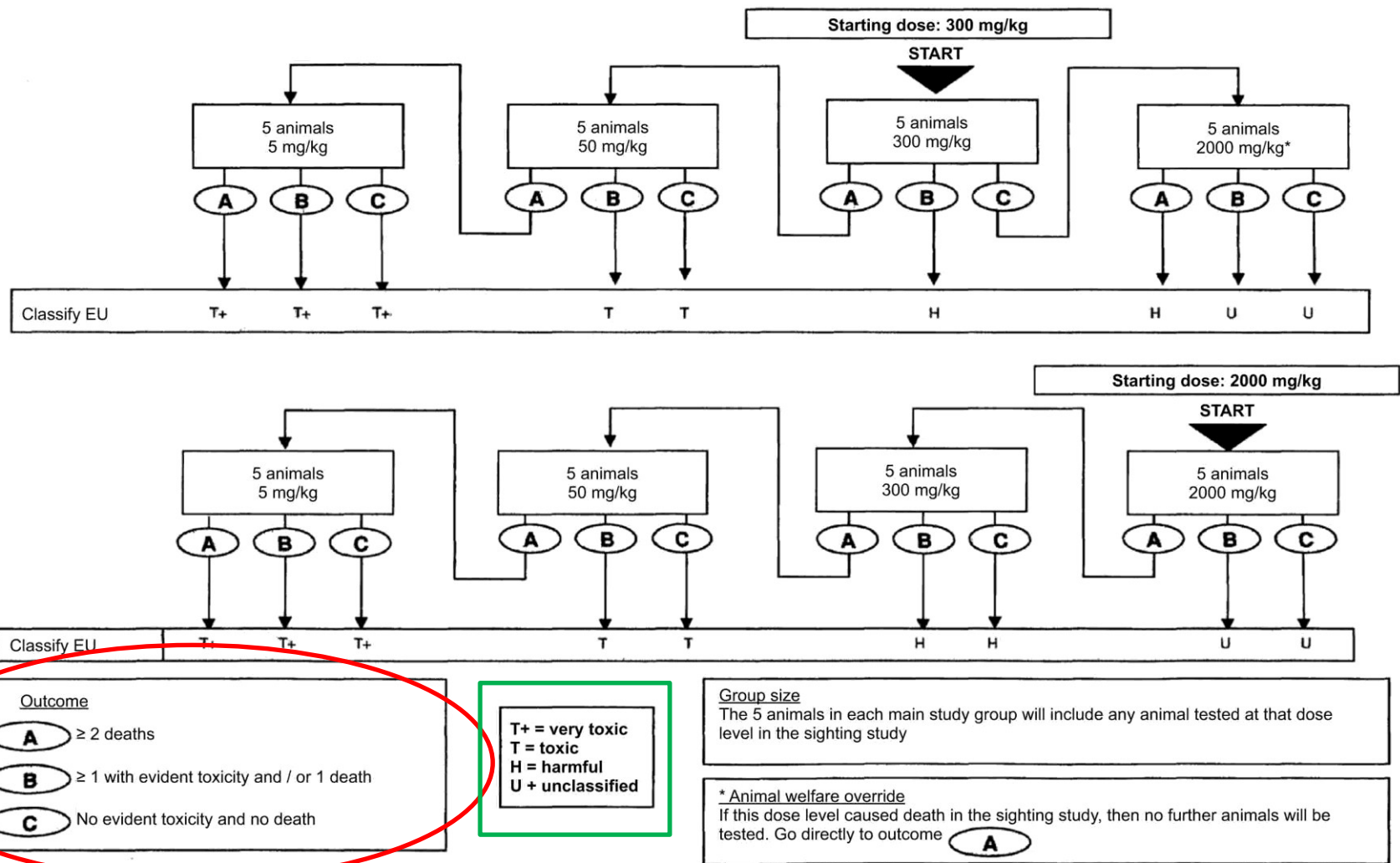


Testování toxicity – alternativy k in vivo experimentům s obratlovci

- Snaha o snižování počtu zvířat (nahrazování testů in vivo)
→ **Alternativní přístupy v toxikologii**
 - ex vivo (orgány zvířat)
 - in vitro (buňky, buněčné linie, enzymy ...)
 - in silico
- Cílem je naplnění principu 3R
 - Reduction – Refinement – Replacement
 - Dosažení 3R: nové přístupy v legislativě a v praxi
 - Omezování počtu zvířat v in vivo testování
 - Zlepšování vypovídací hodnoty testů podle nových poznatků
 - Nahrazování in vivo testů alternativami (in vitro, QSAR)
- Uplatňování 3R je obecnou politikou
 - Musí být reflektováno při tvorbě nových zákonů
 - Je zohledněno např. v REACH
 - EU financuje aktivity validací alternativních metod pro regulační toxikologii atd.

Příklad – „Reduction“

Pro málo toxické látky - není třeba testovat a hledat LD50 (min 30 zvířat)
 Nově se uplatňuje „Stupňový“ (Tiered) přístup



Alternativní metody testování toxicity

- **Mezinárodní agentury pro validaci alternativních postupů**
- Sledují principy „3R“
 - ICVAM (USA)
 - EU: <https://eurl-ecvam.jrc.ec.europa.eu/>
 - The European Union Reference Laboratory for alternatives to animal testing (EURL-ECVAM)
 - Časopis ATLA (Alternatives to Laboratory Animals)
- Poskytují (zdarma ke stažení) kompletní návody na validované postupy (ověřené), které splňují 3R.
- Jejich využití standardizačními agenturami (OECD) je jen částečné
 - proto nejsou často užívány v praxi průmyslem



JOINT RESEARCH CENTRE

EURL ECVAM DataBase service on ALternative Methods to animal experimentation (DB-ALM)

European Commission > JRC > IHCP > EURL ECVAM > DB-ALM > About

Help



Methods

Topic Summaries

Projects & Studies

Bibliography

Persons & Institutions

Contribute

Glossary

Your Account

The DB-ALM Project

Workstrategy

Data Coverage

Use of DB-ALM

Related Projects

Press Room & Citations

Collaborations



About the DB-ALM

Welcome to the DB-ALM version with an entirely revised data retrieval approach

The DB-ALM is a **public, factual** database service that provides **evaluated information** on development and applications of advanced and alternative methods to animal experimentation in biomedical sciences and toxicology, both in research and for regulatory purposes.

Starting from 2015, all new method summaries are provided in a format compliant with the new OECD Guidance. [Read More](#)

The service is operated by the **European Commission's Joint Research Centre**, based on a legal requirement^{1,2}.

News

DB-ALM revised version now online. [Read more](#)

Second edition of the EURL ECVAM Search Guide now available in the [EU Bookshop](#)

Register now for the **SEURAT-1 Symposium**



| |
|--|
| ICCVAM |
| 3Rs Topics |
| Test Method Evaluations |
| Integrated Testing Strategies |
| Tox21 Support |
| 3Rs Meetings and Workshops |
| Publications and Presentations |
| Reports |
| Resources for Test Method Developers |
| Testing Regulations and Guidelines |
| Contact NICEATM |

NTP Interagency Center for the Evaluation of Alternative Toxicological Methods



<http://ntp.niehs.nih.gov/go/niceatm>

The NTP Interagency Center for the Evaluation of Alternative Toxicological Methods (NICEATM) is an office within the [Division of the National Toxicology Program](#), [National Institute of Environmental Health Sciences](#). NICEATM activities support the development and evaluation of new, revised, and alternative methods to identify potential hazards to human health and the environment, with a focus on replacing, reducing, or refining animal use.

NICEATM activities include:

- Conducting and publishing analyses and evaluations of data from new, revised, and alternative testing approaches
- Providing information to test method developers, regulators, and regulated industry through this website and other communications and by organizing workshops and symposia on topics of interest
- Supporting the [Interagency Coordinating Committee on the Validation of Alternative Methods \(ICCVAM\)](#)
- Providing bioinformatics and computational toxicology support to NTP and NIEHS projects, especially those related to Tox21

[Back to top](#)

Web page last updated on Tuesday October 20, 2015



Seriozní projekty podpory alternativních metod TOXIKOLOGIE - <http://alttox.org>



Non-animal Methods for Toxicity Testing

Search

GO

[Sitemap](#) [Contact Us](#)

| About AltTox | Home | About AltTox | Enter Forum | Toxicity Testing Resource Center | |
|---|------|--------------|-------------|----------------------------------|--|
| AltTox Forum | | | | | |
| Toxicity Testing Resource Center | | | | | |
| Toxicity Tests Overview | | | | | |
| Toxicity Endpoints & Tests | | | | | |
| Emerging Technologies & Approaches | | | | | |
| Existing Alternatives | | | | | |
| United States: Programs & Policies | | | | | |
| European Union: Programs & Policies | | | | | |
| Japan: Programs & Policies | | | | | |
| International: Programs & Policies | | | | | |
| Validation, Regulatory Acceptance & International | | | | | |

Home > Toxicity Testing Resource Center

Toxicity Testing Resource Center

Last Updated: December 6, 2007

[Print](#) [Email](#)

The Toxicity Testing Resource Center (TTRC) contains the informational content of AltTox. This section provides comprehensive information on non-animal methods of toxicity testing not easily found anywhere else on the Web. You will find concisely summarized information relevant to all aspects of advancing *in vitro* and *in silico* methods for toxicity testing. Additionally, many topics in the TTRC contain invited commentaries on The Way Forward.

- [Toxicity Testing Overview](#)
- [Toxicity Endpoints & Tests](#)
- [Emerging Technologies & Approaches](#)
- [Existing Alternatives](#)
- [United States: Programs & Policies](#)
- [European Union: Programs & Policies](#)
- [Japan: Programs & Policies](#)
- [International: Programs & Policies](#)
- [Validation, Regulatory Acceptance, & International Harmonization](#)
 - [Table of Validated and Accepted Alternative Methods](#)
- [Overarching Challenges & Opportunities](#)
- [The Way Forward](#)
- [Informational Resources](#)



Seriozní projekty podpory alternativních metod EKOTOXIKOLOGIE - <http://www.euroecotox.eu>



EUROECOTOX
European Network for Alternative Testing Strategies in Ecotoxicology

[HOME](#) [RESOURCE CENTER](#) [CONTACT THE NETWORK](#) [NEWS](#) [Sitemap](#)

[HOME](#)
▼ [ABOUT EUROECOTOX](#)
[MEMBERS OF THE NETWORK](#)
[HOW TO JOIN THE NETWORK](#)
[CONTACT THE NETWORK](#)
[Consortium Area](#)
[ALTERNATIVE ECOTOXICITY METHODS](#)
[RESOURCE CENTRE](#)
[DISCUSSION FORUMS](#)
[NEWS](#)
[Download Flyer/Press Releases / Newsletters](#)
[Sitemap](#)




EUROECOTOX is funded by the European Union. Toxických látek v prostředí.

WELCOME TO EUROECOTOX

EUROECOTOX is an European Network, funded by the Seventh Framework Programme (FP7) of the European Commission, [Environment Programme](#).

The main objectives of the EUROECOTOX Network are:

- To contribute to the advancement of alternative methods of ecotoxicity testing in Europe.
- To promote the validation and regulatory acceptance of new alternative ecotoxicity methods.
- To facilitate the networking of research groups working in the field of alternative ecotoxicology.
- To provide a gathering point for all stakeholders involved in the development, validation, regulatory acceptance and final use of alternative ecotoxicity testing strategies.
- To act as the one voice for alternative ecotoxicity testing in Europe.



Alternative Thinking to Achieve Validation of New Regulatory Tests and the 3Rs Goals in Ecotoxicology

Recent Announcements

[6th SETAC World Congress](#) The 6th SETAC World Congress / SETAC Europe 22nd Annual Meeting will be held at the Estrel hotel in Berlin from 20-24 May 2012, with the theme Securing a sustainable ...
Posted 11 Nov 2011 04:38 by Mauricio Garcia-Franco


[New Publication from on AXLR8.eu](#) The coordination action AXLR8, funded by the European

Seriozní projekty podpory alternativních metod
EKOTOXIKOLOGIE – databáze testů
<http://projects.cba.muni.cz/euroecotox/>

EUROECOTOX database of bioassays

Introduction Alternative assays Standard assays Contacts

EUROECOTOX is a European Network established to promote the integration of European activities on the refinement, reduction and replacement of animal experiments in ecotoxicology.

The intent of EUROECOTOX database of bioassays is to assist in identifying alternative methods helpful in supporting the development, testing, application, and validation of alternatives to the use of animals in ecotoxicology testing.

The following three interlinked sub-databases are covered:

Alternative assays ("3Rs" of alternatives) include only those methods which meet at least one of the 3R (refine, reduce, and replace) criteria. There is a link to a standard assay counterpart. Moreover, the state of development and the scientific or official acceptance of alternative methods is assessed and documented. To this end, a distinction is made between the criteria "experimental", "prevalidation", "ongoing validation", "validated" and "regulatory test".

Standard assays include standardised animal tests for ecotoxicity testing. There is a link to an alternative assay counterpart.

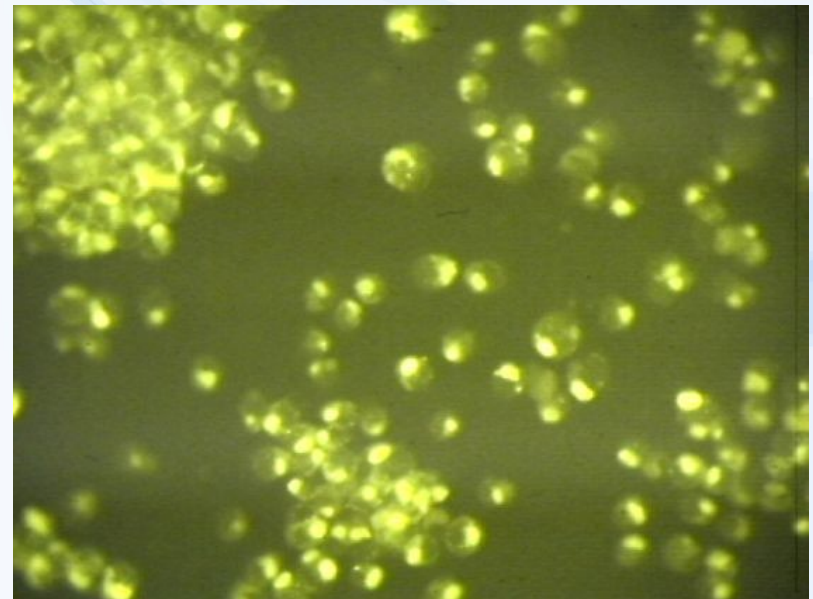
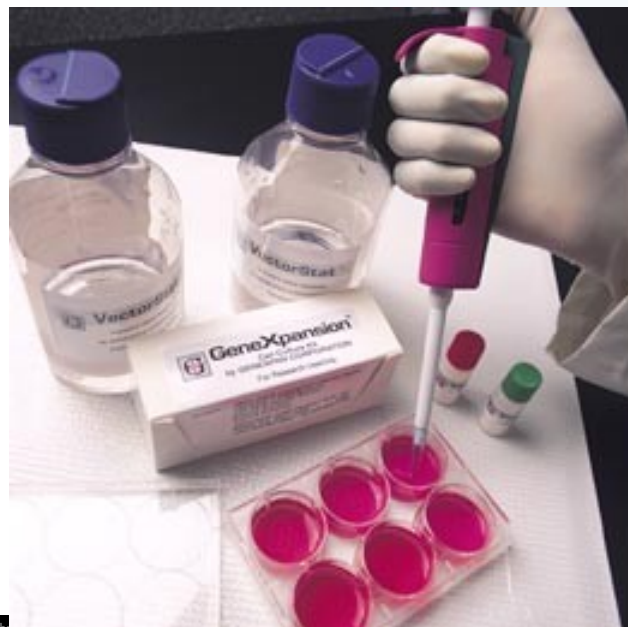
Contacts include researchers who are working with the alternative assays.



Research Centre for Toxic Compounds in the Environment
Kamenice 126/3
625 00 Brno
Czech Republic
www.recetox.muni.cz



Alternativy 1 – in vitro metody



Centrum pro výzkum
toxicitních látek
v prostředí

Př: ECVAM - validovaná in vitro technika hodnocení embryotoxicity

EMBRYONIC STEM CELL TEST (EST)

The embryotoxic potential of chemicals is determined by the evaluation of the inhibition of differentiation of embryonic stem cells (ES) and the inhibition of growth of ES and 3T3 cells.

Objectives and Application

| | | |
|---------------------|---|---------------------------------------|
| TYPE OF TESTING | : | screening, reducing and refining |
| LEVEL OF ASSESSMENT | : | toxic potential, toxic potency |
| PURPOSE OF TESTING | : | classification and labelling, ranking |

The Embryonic Stem cells Test (EST) has been proposed as a screen assay for potentially embryotoxic substances and for their classification into three different classes of *in vivo* embryotoxicity (*strong, weak and embryotoxic*) (Genschow *et al.*, 2002; Spielmann *et al.*, 1997).

The positive outcome of the recent ECVAM validation study confirmed the possibility for the use of the test within the context of OECD test guideline 414, and Annex V, part B of the EU-Dangerous Substance Directive, for reducing and/or refining the use of animal procedures (Anon., 1998a and 2002).

According to the study outcome, the Management Team concluded that rather than representing a complete replacement, the test should be used in the context of testing strategies (Genschow *et al.*, 2002).

Step 1

Prepare a concentration range of test chemical in assay medium (=test solution) with ES cells ($3.75 \times 10^4/\text{ml}$)



Cell culture in "hanging drops"

(use one petri dish per concentration of test chemical;
untreated control = assay medium)
Incubate (37 °C/5% CO₂ /3 days)

Induction of ES cell aggregates

Step 2

Prepare the same test solution as Step 1



Cell culture in suspension culture

(use one petri dish per concentration of test chemical;
untreated control = assay medium)
Incubate (37 °C/5% CO₂ /2 days)

Differentiation in "embryoid bodies" (EBs)

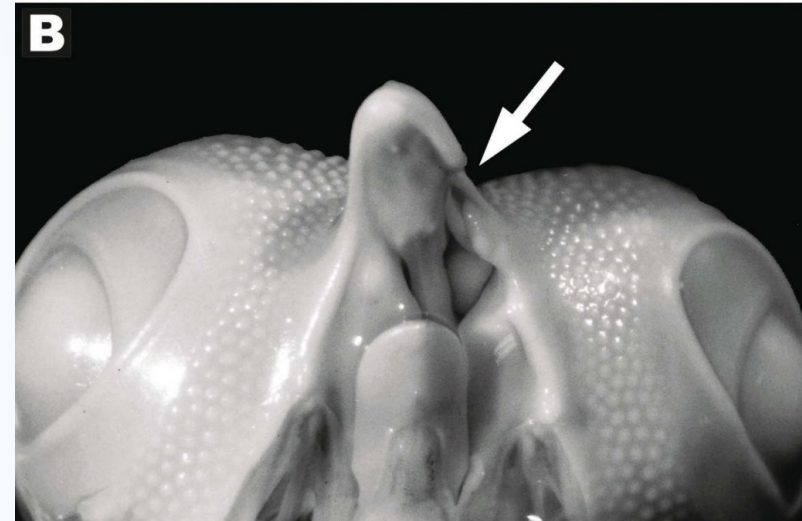
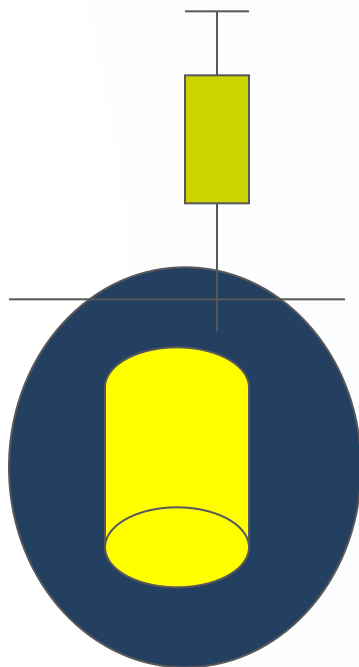


Alternativy 2 – **EMBRYONÁLNÍ** testy(není považováno za in vivo)

CHEST test

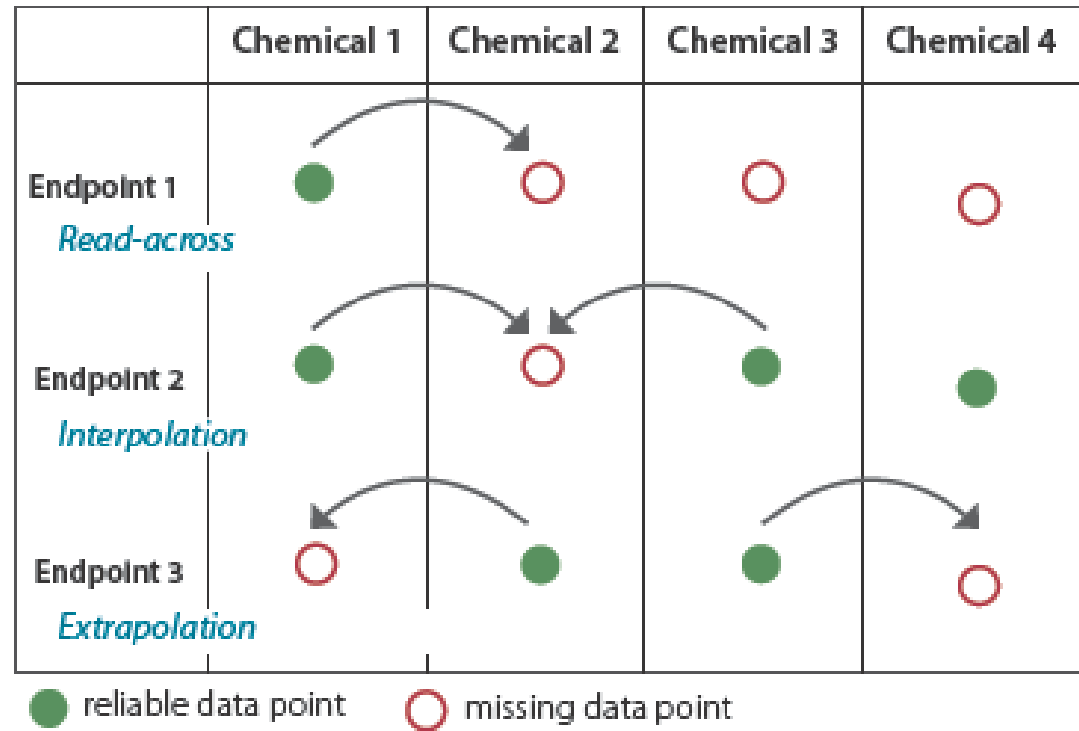
(**Chick Embryotoxicity Screening Test**)

- Injekce testované látky do vyvíjejícího se vajíčka
- Hodnocení malformací



Alternativy 3 – in silico modely a QSAR

- Využití informací o biologické aktivitě (toxicitě) u existujících látek → predikce pro neprostudované chemikálie
- Mnoho různých přístupů (matematické, statistické ...)
- Příklad: **OECD QSAR Toolbox** www.qsartoolbox.org



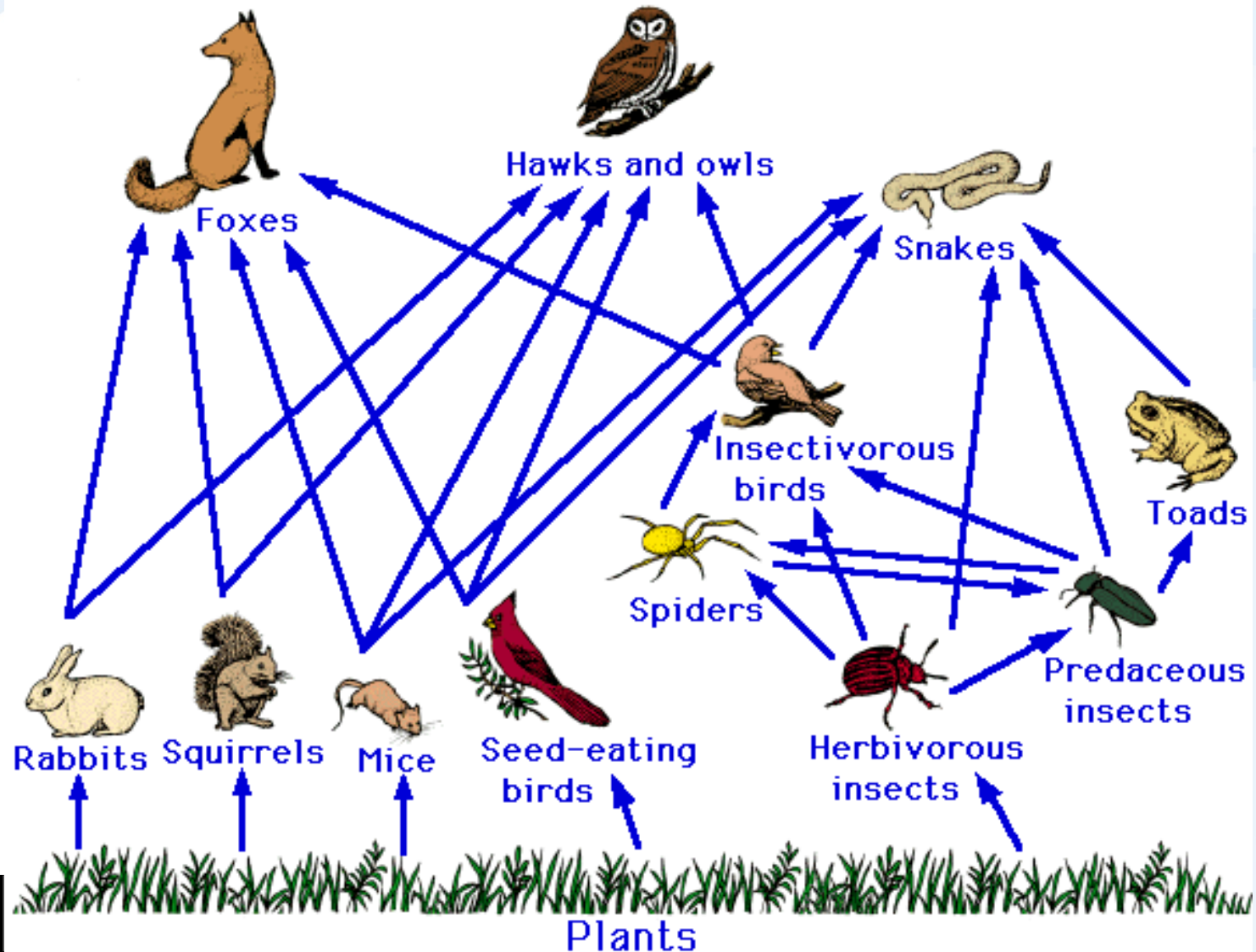
Bezpečnost chemických látok pro prostředí EKOTOXIKOLOGIE



EKOTOXIKOLOGIE - úvod

- Věda s řadou aplikací, jejímž cílem je **racionálně chránit EKOSYSTÉM, populace a společenstva organismů**
(na rozdíl o toxikologie – předmětem je ochrana jednoho druhu = člověk)
- Ekosystém – složitá struktura a funkce bioty
- Nutná je **ochrana všech stupňů (trofické úrovně)**
 - Producenti (řasy, rostliny ...)
 - Konzumenti různých řádů (bezobratlí, obratlovci)
 - Destruenti (mikroorganismy)
- Nelze otestovat účinky na všechny druhy
 - existují „**modely**“ = zástupci významných skupin (trophických stupňů)
- Hodnocení ekotoxicity – podobné principy jako toxikologie
 - LC50 (letální koncentrace 50), EC50 (efektivní koncentrace 50 – např. reprodukční toxicita)
 - NOEC – bezpečná hladina („no observed effect concentration“)

Rovnováha ekosystému a význam potravních sítí



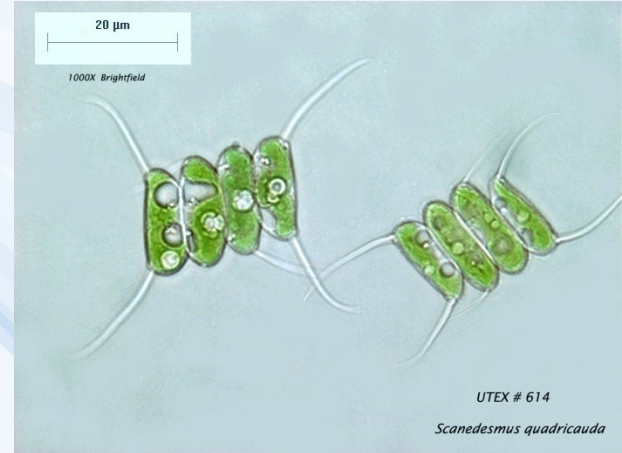
- 26 July 2013 Test No. 236: Fish Embryo Acute Toxicity (FET) Test
OECD
- 26 July 2013 Test No. 237: Honey Bee (*Apis Mellifera*) Larval Toxicity Test, Single Exposure
OECD
- 26 July 2013 Test No. 210: Fish, Early-life Stage Toxicity Test
OECD
- 02 Oct 2012 Test No. 211: *Daphnia magna* Reproduction Test
OECD
- 02 Oct 2012 Test No. 229: Fish Short Term Reproduction Assay
OECD
- 28 July 2011 Test No. 201: Freshwater Alga and Cyanobacteria, Growth Inhibition Test
OECD
- 21 Sep 1998 Test No. 214: Honeybees, Acute Contact Toxicity Test
OECD
- 17 July 1992 Test No. 203: Fish, Acute Toxicity Test
OECD
- 17 July 1992 Test No. 210: Fish, Early-Life Stage Toxicity Test
OECD
- 04 Apr 1984 Test No. 204: Fish, Prolonged Toxicity Test: 14-Day Study
OECD
- 04 Apr 1984 Test No. 205: Avian Dietary Toxicity Test
OECD



Příklady modelů hodnocení – Ekotoxikologické biotesty

Producenti

- ve vodě
- v půdním prostředí



Řasové testy toxicity

Řasy

Selenastrum capricornutum
Scenendesmus subcapitatus
Sc. quadricauda
Chlorella vulgaris



Toxicita pro rostliny (terestrický ekosystém)

Využívají se zástupci dvou velkých skupin:

- jednoděložných (např. ječmen)
- dvouděložných (např. salát, hořčice, bob)



14-d Shoot Length
IC₅₀ = 29.7 mg/g



Konzumenti – bezobratlí – vodní prostředí

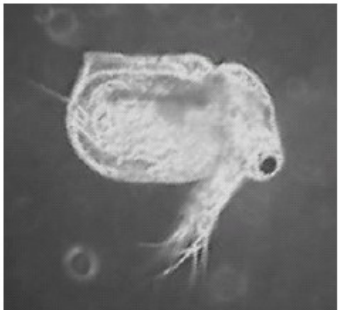
Daphnia magna



Artemia salina



Ceriodaphnia dubia



Gammarus



Chironomus riparius



Konzumenti – obratlovci – vodní prostředí (ryby)

Živorodka duhová (Paví očko)

Poecilia reticulata



© Pavel Mžourek

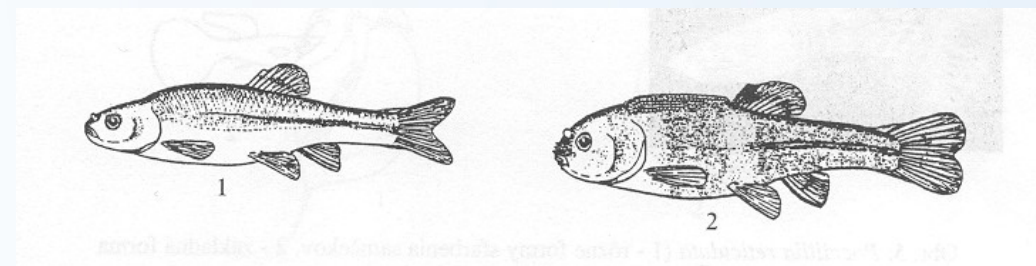
Karas (zlatá forma)



Zebřička - *Danio rerio*
(syn. *Brachydanio rerio*)



Střevle - *Pimephales promelas*



Samotí kohoutek - 1 - využívána kmenovitá voda, samice - využívá vodu s vysokým obsahem sůl, životní doba 10 let.

Obr. 3: *Pimephales promelas* (1 - samička, 2 - samček)

Pstruh



Experimentální uspořádání testování ekotoxicity ve vodním prostředí



Alternativní testy (k testům s obratlovci) v ekotoxikologii

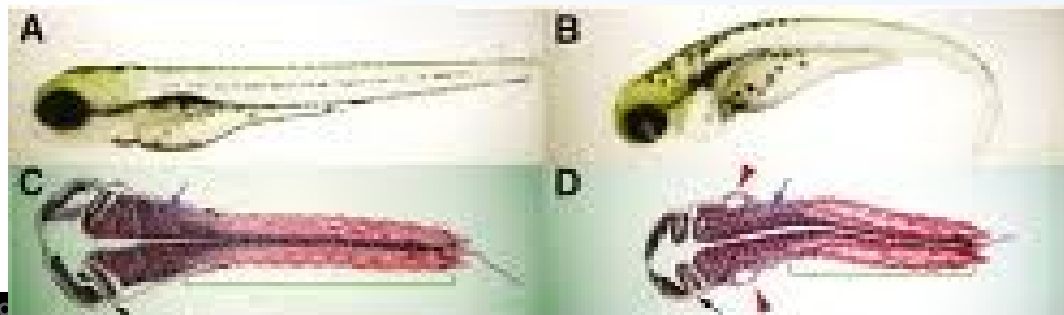
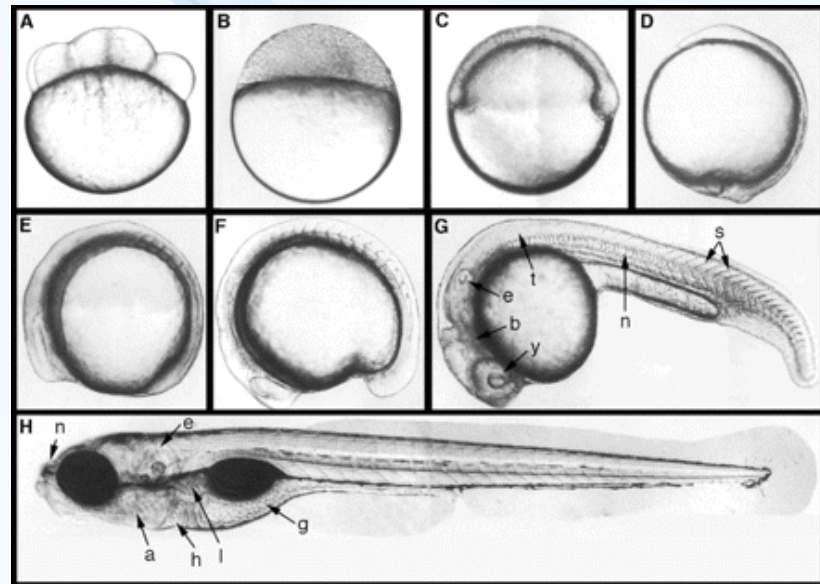
EMBRYONÁLNÍ testy

- Také v ekotoxikologii se aplikují principy 3R – snaha o nahrazování testů s dospělými obratlovci (ryby, obojživelníci).
- Alternativní testy v ekotoxikologii:
 - **ZFET Zebrafish Embryo Toxicity Test**
(validace dle OECD a ISO)
 - **FETAX Frog Embryo Teratogenesis Assay Xenopus**
(alternativa testů teratogenity, validace v USA - ASTM)

ZFET

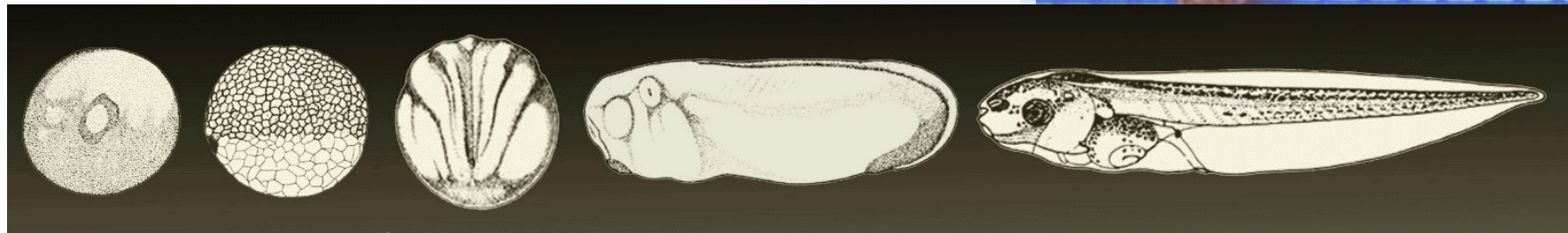
- Zebřička, zebrafish (*Danio rerio*)

- Obecně velmi významný modelový biologický organismus (!)
- Indukce páření rozsvícením (fotoperioda)
- Experimenty s vajíčky až embryi - vyhodnocení kulení, přežívání, malformací
 - do 4 dnů: ryby se vyživují z vaječného vaku



FETAX test

- Hormonální stimulace žab *X. laevis*
→ vajíčka
- Expozice oplozených vajíček
- 96 hodin kompletní vývoj embrya



Příklad – vliv herbicidu – paraquat

Kontrolní embryo

Malformace páteře



BAKTERIE – významný model v hodnocení chemikalií

- Snadná kultivace, krátký generační čas, jednoduché uspořádání (jediná membrána), jednoduchý genetický aparát
- Využití při testování „bezpečnosti“ látek (i jiných vzorků – extrakty z potravin ...)
 - rychlé (skreeningové) **testy akutní toxicity**
 - **MICROTOX**
 - **Testy na genotoxicitu** - sledování poškození DNA
 - **Amesův test**

TEST AKUTNÍ TOXICITY – MICROTOX

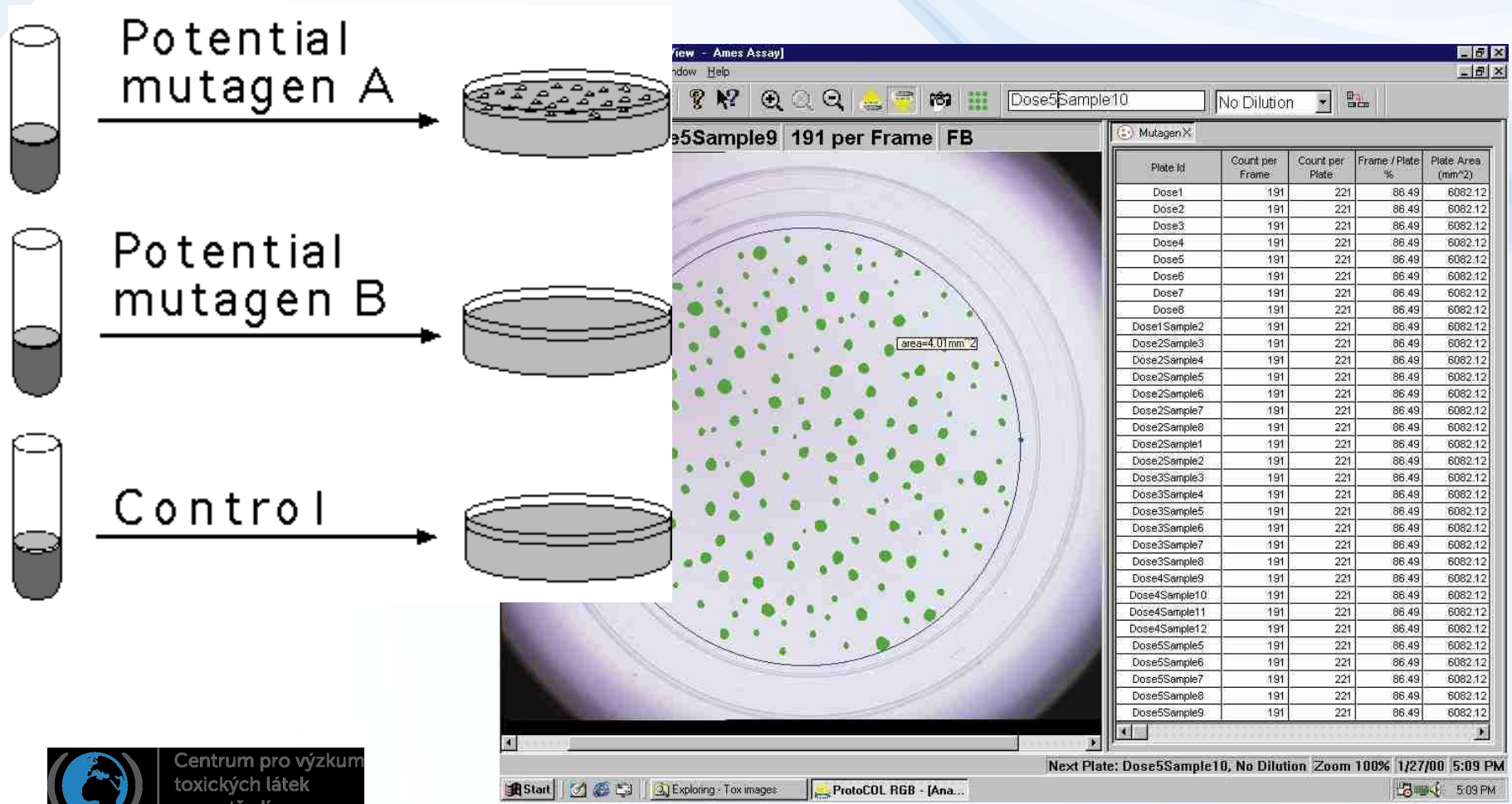
- mořská luminiscenční bakterie *Vibrio fisheri*
 - krátkodobá expozice testované látce (5-30 min)
 - sledování změn přirozené luminiscence – odpovídá toxicitě
-
- uspořádání:
 - * kyvety (z Kumavky), stanovení v luminometru
 - * mikrodestičkové



Amesův test

Test na reverzní mutace se *Salmonella typhimurium*

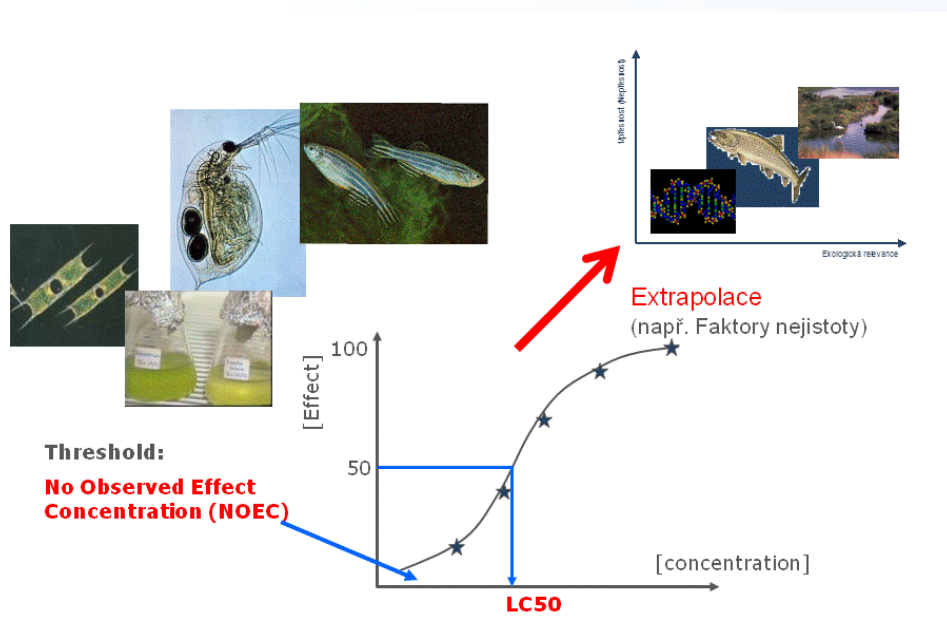
- Původní kmen neroste na živném médiu
- Látka vyvolá (reverzní) mutaci -> bakterie rostou



Využití ekotoxikologických modelů

1 (v praxi nejdůležitější) Prospektivní testování látek

→ odvozování limitů
(průmyslové chemikálie, POR, léčiva...)



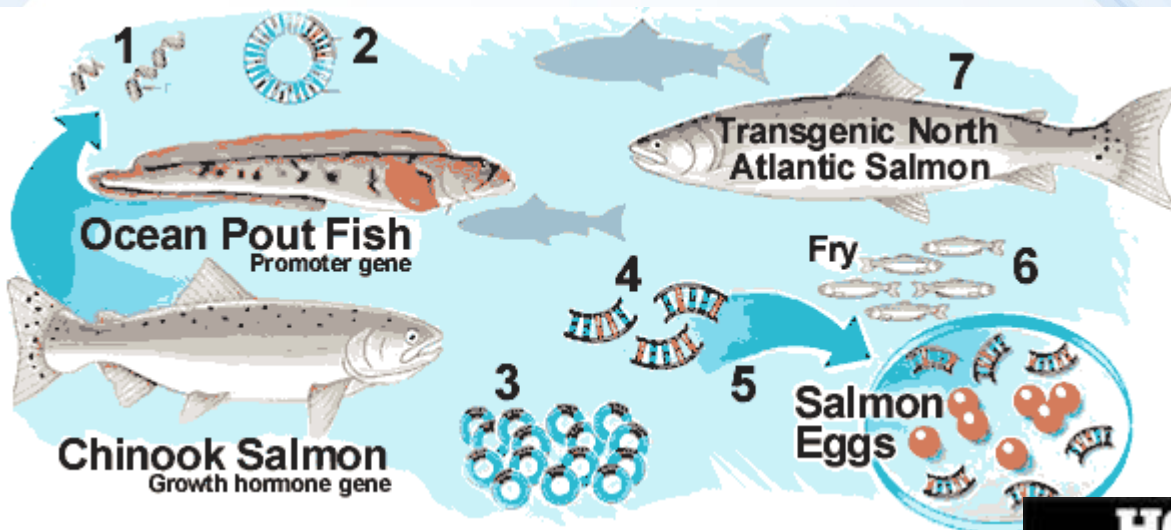
2 (méně časté) Testování kontaminovaných vzorků

Např. vytěžené sedimenty z rybníků
Významná toxicita
→ nelze použít na půdu jako hnojivo



Příklad toxicita sedimentů pro klíčení hořčice

Regulace Geneticky Modifikovaných Organismů (GMO)



Centrum pro výzkum
toxicických látek
v prostředí

- Zákon 153/2000
- Vyhlášky 372, 373, 374/2000 MŽP
- Definice:
 - Organismus
 - biologická jednotka (buněčná nebo nebuněčná) schopná rozmnožování nebo přenosu dědič. materiálu včetně virů
 - GMO
 - organismus (kromě člověka) změněný gen. modifikací

Zákon o GMO

- **Co je Genetická modifikace: ?**

- rekombinantní techniky vytvářející nové kombinace DNA - vložení nového úseku jakýmkoliv způsobem do NK, plazmidu, vektoru ...
- techniky zavádějící dědičný materiál připravený mimo organismus do organismu (mikroinjekce, mikroenkapsulace ...)
- techniky buněčné fúze, hybridizace buněk (!produkce monoklonálních protilátek)

- **Co není Genetická modifikace?**

- oplození *in vitro*
- bakteriální konjugace a všechny podobné přirozené procesy
- indukce polyploidie a haploidie
- mutageneze
- křížení

Proč regulovat GMO?

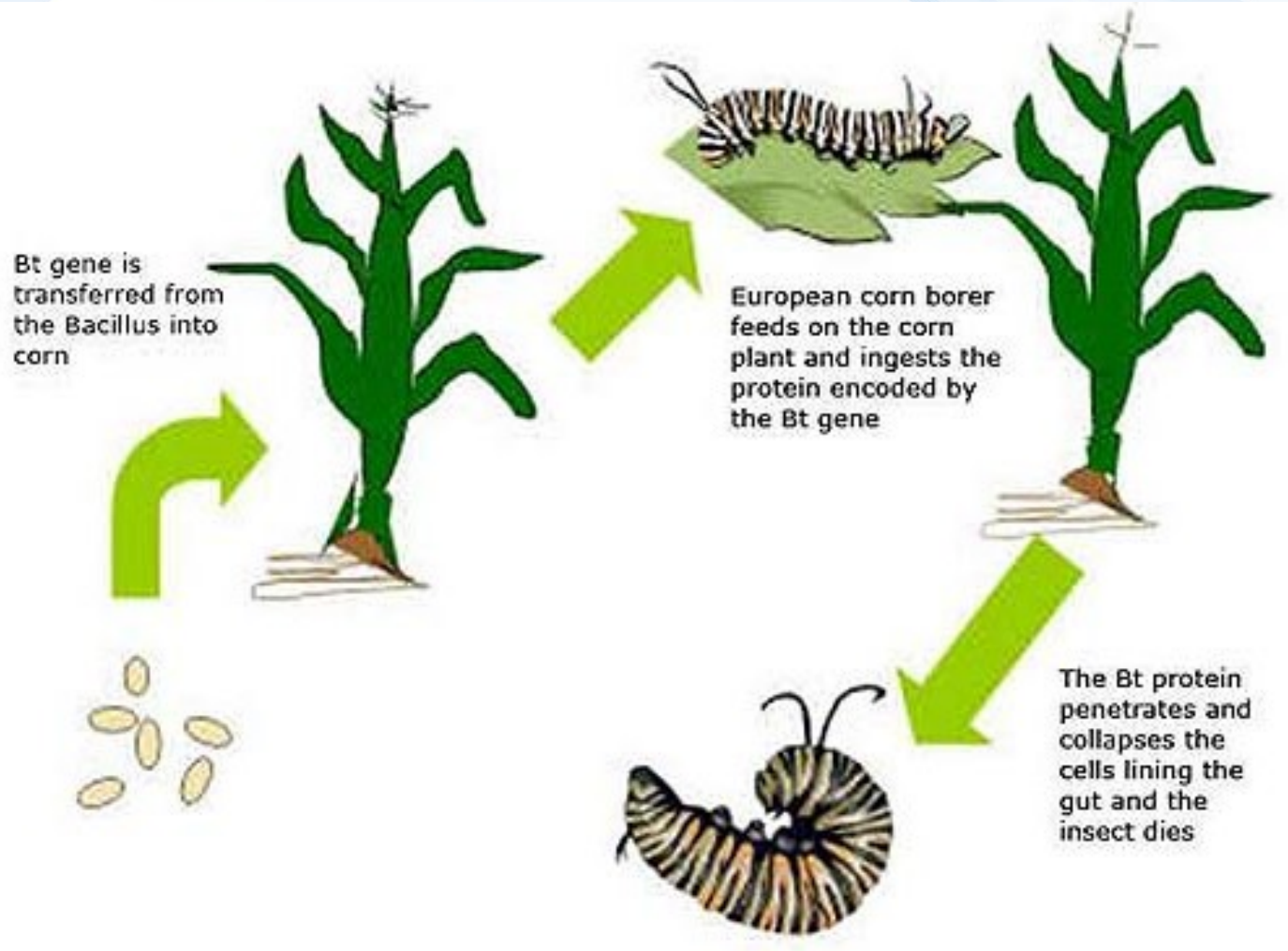
- **Předběžná opatrnost**
 - stále málo prostudováno
 - neznáme **možné důsledky** vnášení do prostředí, například:
 - přímé nebo nepřímé škodlivé působení na člověka, zvířata, rostliny
 - » onemocnění (GM bakterie)
 - » alergizace, toxicita
 - vliv na dynamiku populací a genetickou rozmanitost
 - omezení možnosti léčby (rezistence vůči ATB)
 - účinky na biogeochemické procesy (fixace dusíku, koloběh uhlíku ...)



Příklad

- GM kukuřice s geny pro „Bt“ toxin z *Bacillus thuringiensis*
 - Toxiny působí proti škůdcům

? NEGATIVNÍ působení Bt z opadaných listů na biotu v půdě/vodě ?



Regulace GMO v ČR

- Hlavní orgán: Ministerstvo ŽP, které registruje:
 - **seznamy uživatelů** (právnické osoby)
 - seznamy GMO
 - pro uzavřené nakládání
 - pro vnášení do prostředí (experimentální hodnocení v prostředí)
 - pro vnášení do oběhu (povoleno pro obchodování)
- Další orgány
 - ČIŽP, celní orgány, orgány veterinární správy, ÚKZÚZ, SZÚ, ÚSKVBL, ČZPI

Povinnosti uživatele GMO

- **REGISTRACE**
 - Registrovaný uživatel je v seznamu vedeném MŽP
 - Složitá forma žádosti - řada požadavků
 - *př. přesná definice genetické změny pro účely identifikace...*
 - *popis pracoviště, havarijní plány*
 - Pověřené osoby (vzdělání, praxe ...)
 - Odborný poradce
- Před zápisem do seznamu je nutné **provedení analýzy rizika a kategorizace konkrétního GMO**
 - *popis náležitostí je ve vyhlášce*

Hodnocení rizik GMO

- Po provedení analýzy rizika se GMO zařadí do kategorie
 - **A - bez rizika** nebo s min. rizikem škodlivého působení
 - B - riziko, které může být odstraněno obecně známými opatřeními
 - C - riziko, které může být odstraněno jen zvláštními náročnými zásahy
 - **D - riziko, které zanechává trvalé následky** a nemůže být zcela odstraněno
- **Podle kategorie rizika je nutno zabezpečit provoz zařízení**
 - vybavení
 - provozní řád (režim SLP)
 - identifikace, osoby, seznam a popis pracovních postupů, výčet GMO a jejich počet, zásady vedení evidence o provádění sanitace, hygiena, vedení dokumentace ...
 - opatření pro případ havárie - speciální havarijní plán

Nakládání s GMO (dokumentace, principy GLP)

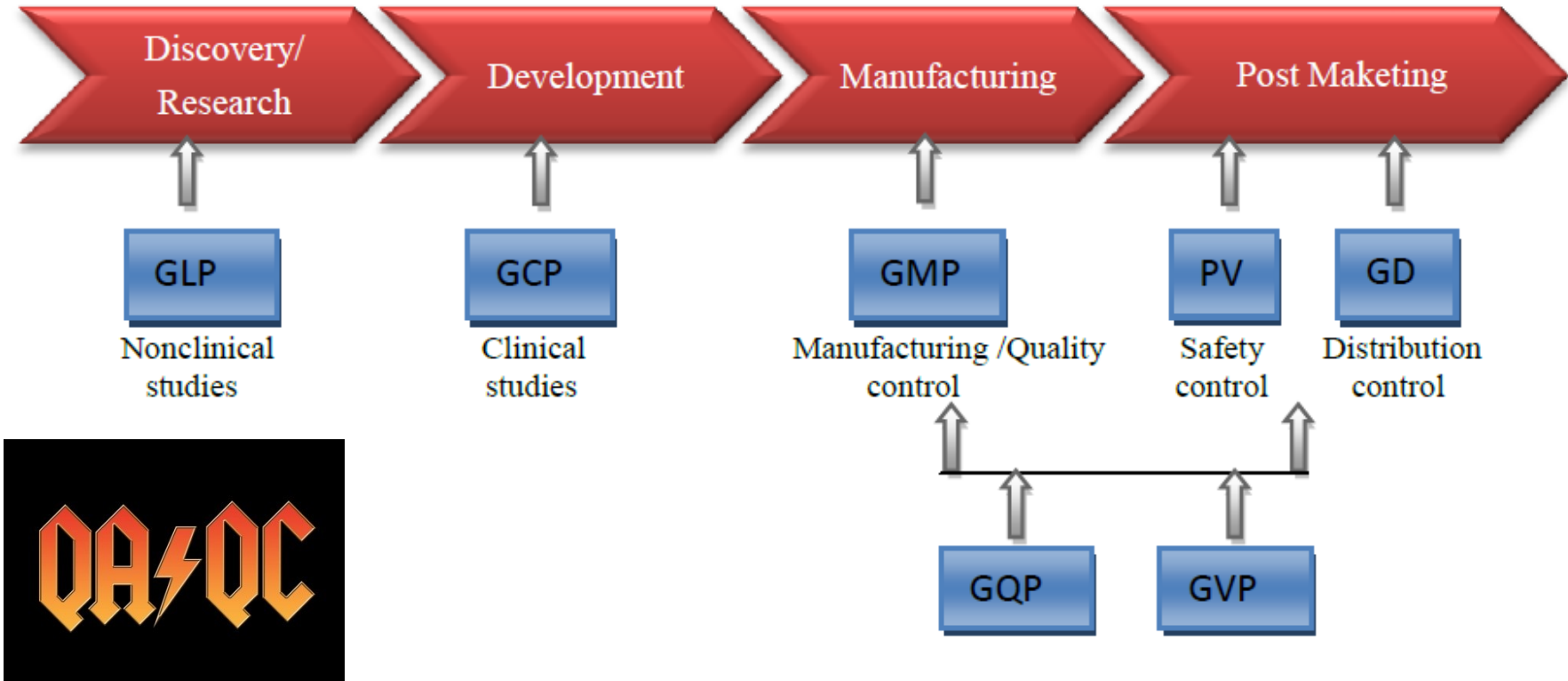
- **PLÁN ETAPY**
 - účel, údaje o organismu, osoby, specifikace materiálu, postupy nakládání, likvidace, odpady
 - schválení odborným poradcem
- **Provozní deník (každý zápis s podpisem)**
 - plán etapy, průběh etapy
 - primární údaje (!)
 - zápisy o kontrolách
- **Závěrečná zpráva etapy**
- **Průběžná archivace a reporting → MŽP**

Závěrem



PHARMACEUTICAL PRODUCT LIFE CYCLE AND REGULATIONS

QUALITY ASSURANCE SPANNING THE ENTIRE PRODUCT LIFE CYCLE



GLP: Good Laboratory Practice; GCP: Good Clinical Practice; GMP: Good Manufacturing Practice; GQP: Good Quality Practice; GVP: Good Vigilance Practice; VP: Pharmacovigilance

