DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

Publicado em: 02/10/2015 | Edição: 189 | Seção: 1 | Página: 4

Órgão: Ministério da Ciência, Tecnologia e Inovação/CONSELHO NACIONAL DE CONTROLE DE EXPERIMENTAÇÃO ANIMAL

RESOLUÇÃO NORMATIVA Nº 25,DE 29 DE SETEMBRO DE 2015

Baixa o Capítulo "Introdução Geral" doGuia Brasileiro de Produção, Manutençãoou Utilização de Animais para Atividadesde Ensino ou Pesquisa Científica do ConselhoNacional de Controle e ExperimentaçãoAnimal -

O PRESIDENTE DO CONSELHO NACIONAL DE CONTROLEDE EXPERIMENTAÇÃO ANIMAL - CONCEA, no uso dasatribuições que lhe confere o art. 5° da Lei n° 11.794, de 8 de outubrode 2008, resolve:

Art. 1º Fica baixado o capítulo "Introdução Geral" do GuiaBrasileiro de Produção, Manutenção ou Utilização de Animais paraAtividades de Ensino ou Pesquisa Científica do Conselho Nacional deControle de Experimentação Animal - CONCEA, na forma do Anexoa esta Resolução Normativa.

Art. 2º Esta Resolução Normativa entra em vigor na data desua publicação.

ALDO REBELO

ANEXO

Guia Brasileiro de Produção, Manutenção ou Utilização deAnimais para Atividades de Ensino ou Pesquisa Científica do CONCEA

BrunoLourenço Diaz - Universidade Federal do Rio deJaneiro

Luisa Maria Gomes de Macedo Braga - Pontifícia UniversidadeCatólica do Rio Grande do Sul

Adriano da Silva Campos - Fundação Oswaldo Cruz

Ekaterina Akimovna Botovchenco Rivera - Universidade Federalde Goiás

Marcel Frajblat - Universidade Federal do Rio de Janeiro

Marco Antonio Stephano - Universidade de São Paulo

José Mauro Granjeiro - Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia

INTRODUÇÃO GERAL

O Guia Brasileiro de Produção, Manutenção ou Utilização deAnimais para Atividades de Ensino ou Pesquisa Científica (GUIA)contempla uma das competências do Conselho Nacional de Controlede Experimentação Animal (CONCEA).

A Lei Federal nº 11.794/08, que em seu capítulo II, artigo 4°,criou o CONCEA, representa uma mudança de paradigma no quetange ao uso de animais vertebrados para ensino e pesquisa no Brasil,gerando condição para que se estabelecesse uma política nacionalpara essas atividades. Neste sentido, a pertinência, bem como a análisecrítica da real necessidade do uso de animais em situações experimentais,constituem bases imprescindíveis para que a sociedade,compreenda e aceite como justificável a participação de animais emprocedimentos didáticos e científicos. Tarefa difícil que não se consolidasem a introdução de normas, diretrizes e guias que visemorientar a todos que utilizam animais nessas áreas.

A construção deste GUIA resulta de um trabalho do CONCEAem conjunto com especialistas, constituindo-se em um documentoque tem por finalidade nortear pesquisadores quanto ao uso deanimais para ensino e pesquisa. Deve-se ressaltar que este GUIA seaplica aos animais do filo Chordata, subfilo Vertebrata utilizados ematividades de ensino e pesquisa, conforme prevê a Lei nº11.794/08.

Este documento, além de considerar as particularidades enecessidades de nossas instituições de ensino, laboratórios e instalaçõesanimais, usou, a título de orientação, Guidelines internacionaiscom o objetivo de ofertar elementos para que os usuáriospossam priorizar o bem-estar animal e minimizar a dor e as consequênciasnegativas da sua manipulação.

Serão apresentadas também, formas de como identificar ereconhecer evidências de dor e distresse e a potencial relação destescom a manipulação animal. Isso dará aos usuários indicações decomo desenvolver estratégias para minimizar situações consideradas distressantes e de como manter e incrementar o bem-estar animal, além de oportunizar uma reflexão sobre a necessidade do seu usopara atingir os objetivos dos projetos de pesquisa.

Adicionalmente, identifica as estruturas mínimas necessáriasàs edificações em que os animais são criados, mantidos ou submetidosaos experimentos, bem como os equipamentos necessáriospara mantê-los com qualidade sanitária e bem-estar.

O GUIA traz ainda, orientações aos usuários para o estabelecimentode uma reflexão crítica ao uso dos animais, de umapercepção da relação custo/beneficio e do valor intrínseco dos resultadospretendidos em seus projetos de pesquisa e atividades didáticas.Preenchidas estas condições, é imperativo que os usuáriosrecebam, previamente, ao início de suas atividades com animais, aaprovação da Comissão de Ética no Uso de Animais, por meio doenvio de formulários de proposta de uso animal (Formulário unificadopara solicitação de autorização para uso de animais em ensino e/oupesquisa; em site CONCEA - MCTI).

A percepção de que os animais de experimentação são seressencientes e que seu uso pode contribuir para a geração de conhecimento, deve ser acompanhada da inserção dos pesquisadores aosconceitos dos 3Rs ("reduction, refinement, replacement"), que noBrasil são traduzidos como Redução, Refinamento e Substituição. Vale enfatizar que o não cumprimento das orientações estabelecidas neste GUIA para produção, manutenção ou utilização de animais ematividades de ensino ou pesquisa poderá incorrer em sanções administrativas, bem como em sanções penais, caso sejam configurados maus-tratos.

1. BEM-ESTAR ANIMAL

O cuidado com animais em atividades de ensino ou pesquisaera limitado a prover o seu manejo e alojamento adequados, compessoas capacitadas, objetivando assim, um mínimo de variáveis emresultados de pesquisas. Atualmente, persistem as mesmas exigências,todavia, com especial atenção ao bem-estar dos animais. Neste sentido,o status atual da Ciência considera a somatória da excelência desólidas bases científicas com o bem-estar animal.

A Lei nº 11.794/08 transformou o bem-estar dos animais nãosó em uma questão ética e humanitária, mas também numa questãolegal.

Existem várias definições de bem-estar animal e quase todaso caracterizam como um estado onde há equilíbrio físico e mental doanimal com o seu ambiente. Porém, mais do que buscar definições, oobjetivo de cada um deve ser o de prover condições aos animais paraque suas necessidades possam ser satisfeitas e danos possam serevitados. É importante saber reconhecer se o animal está em bemestarou não, para que se possa tomar providências quando necessário. Com esta premissa em mente alguns pontos deverão ser levadosem consideração pelo pesquisador ou pelo técnico ao pensar no bemestardos animais que serão utilizados.

É importante salientar que uma proposta de utilização deanimais deve avaliar, sempre, a relação custo (sofrimento) versusbenefício (resultados advindos da pesquisa ou atividade didática). Não se pode deixar de citar que o custo para o bem-estar de animaisproduzidos, mantidos ou usados em procedimentos científicos possuidois componentes distintos: o primeiro é o custo inerente que compreendeos aspectos negativos da produção e cuidados e o segundo éo custo direto (danos) resultante dos procedimentos experimentaisaplicados (Russell & Burch, 1959).

Outro aspecto a ser considerado é o de lembrar que a utilizaçãode animais na pesquisa ou ensino sempre impactará negativamenteno seu bem-estar; seja porque os animais serão expostos amanipulações diversas e a alterações genéticas; seja somente pormantê-los em ambientes padronizados, que podem não preencher totalmentesuas necessidades e adaptações.

Dessa forma, a elaboração do projeto de pesquisa ou atividadedidática deve levar em consideração os seguintes aspectos:

- estar ciente de que a dor e o sofrimento dos animais devemser minimizados ou evitados. Este item é tão importante quanto alcançaros objetivos científicos ou didáticos;

- seguir os Princípios Éticos da utilização de animais ematividades de ensino ou pesquisa científica e os conceitos dos 3Rs;
- conhecer a biologia e a etologia da espécie que será utilizada, bem como lembrar as diferenças entre espécies e que o bemestarpossui dois componentes: o físico e o comportamental;
- documentar a atividade didática por meio de filmagens, gravações ou fotografias de forma a permitir sua reprodução parailustrar práticas futuras, evitando-se a repetição desnecessária de procedimentos didáticos com animais;
 - prover alojamento, ambiente, alimentação e controle ambientalapropriados para a espécie;
- realizar manejo adequado para a espécie e prever que omesmo seja executado por pessoas treinadas para esse fim, pois aintensidade de sofrimento causado pelo mau manejo e mau alojamento, muitas vezes, supera o sofrimento resultante dos procedimentos experimentais;
 - possuir equipe técnica devidamente treinada e capacitada;
 - ter médico veterinário responsável pela saúde e bem-estardos animais;
- apresentar seu projeto à Comissão de Ética no Uso deAnimais pertinente antes de iniciar sua execução.

1.1 Definições: dor, distresse e sofrimento

Dor, distresse e sofrimento são termos que descrevem, basicamente, estados humanos de percepção e experiência. Portanto, édifícil transferir estas definições para animais utilizados em atividadesde ensino e pesquisa. De maneira geral, as seguintes definições podemser atribuídas:

- a dor pode ser definida como uma experiência sensorial eemocional desagradável, associada a uma lesão real ou potencial;
- o distresse é a incapacidade de superar uma experiênciaestressante levando a uma ruptura do bem-estar individual;
- o sofrimento é qualquer experiência cuja emoção, ligada aele, é negativa. Geralmente, está associado à dor e ao comprometimentodo bem-estar.

O pessoal envolvido na utilização animal deve conhecer osconceitos de dor, distresse e sofrimento e saber como reconhecer, avaliar, controlar e, preferencialmente, prevenir esta experiência emseus animais. Não há um consenso sobre a definição destes termos, mas para o propósito deste GUIA, serão usadas as definições daDiretriz Brasileira para o Cuidado e a Utilização de Animais para finsCientíficos e Didáticos - DBCA.

1.2 Efeitos do bem-estar de um animal em resultados científicos

Aelaboração de um bom desenho experimental é essencialpara o sucesso de um estudo, além de também ser um desafio quandosistemas biológicos complexos, como os animais, são utilizados. Oideal é usá-los em um estado fisiológico estável e definido, de formaque a resposta à variável pesquisada não seja perturbada por fatoresindesejados. Em estudos com animais, a ausência do controle destesfatores pode levar à interpretação incorreta dos dados devido a possíveisinterferências nos efeitos de um tratamento. Especial atençãodeve ser dada à dor e ao distresse, devido a complexidade e amplitudedas respostas fisiológicas e comportamentais associadas à presençadestes fatores durante a coleta e interpretação de dados. A dor e odistresse devem ser sempre minimizados de acordo com o objetivo doestudo, para que sejam evitadas alterações fisiológicas e comportamentaisassociadas a estes fatores.

Além dos efeitos dos procedimentos da pesquisa no seu bemestar,os animais podem também ser expostos a uma série de fatoresambientais que causam estresse. Entretanto, quando esses efeitos sãoincidentais e não fazem parte do protocolo, os fatores que causam taisalterações devem ser eliminados ou controlados, de forma a nãointerferirem na coleta de dados e interpretação de resultados.

Claramente, no desenho e execução de protocolos, evitarefeitos indesejados ao bem-estar de animais envolve muito mais quea seleção de agentes anestésicos ou analgésicos adequados ou o fornecimentoapropriado de água, comida, temperatura, umidade ou luz. A boa prática científica tem total interesse na preservação do bemestardos animais utilizados e na identificação, controle e sempre quepossível, na eliminação dos fatores que possam causar respostas fisiológicasou comportamentais

associadas com estresse ou dor. Quandoo estresse (ou os fatores estressantes) ou a dor fazem parte de umprocedimento de pesquisa, estratégias para minimizar ou controlaresses efeitos são componentes essenciais do desenho experimental.

Se o bem-estar de um animal for comprometido, as consequênciaspodem incluir:

- aumento da variabilidade nos dados;
- necessidade de um maior número de animais;
- dificuldade na reprodutibilidade dos resultados;
- ausência de dados:
- credibilidade reduzida dos resultados;
- resultados que não podem ser aplicados a outras situações;
- -resultados impublicáveis;
- comprometimento na universalidade experimental; e
- uso desnecessário de vidas.

Assim, qualquer resposta a um fator estressor que resulte emalterações nas medidas fisiológicas e comportamentais, por mais breveque seja, pode influenciar na confiabilidade, reprodutibilidade einterpretação dos dados.

2 MÉTODOS ALTERNATIVOS AO USO DE ANIMAIS

O uso de animais nas Ciências da Vida remonta à Gréciaantiga e aos primeiros experimentos médicos. Durante séculos, médicose pesquisadores utilizaram animais para melhorar seus conhecimentossobre a forma como os vários órgãos e sistemas do corpohumano funcionavam, bem como para aprimorar suas habilidadescirúrgicas.

A ascensão da ciência biomédica moderna, no século XIX,causou um aumento no número de animais utilizados em experiências, bem como na resistência à vivissecção. A publicação do livro "Principles of Human Experimental Technique" pelos pesquisadores William Russel e Rex Burch, em 1959, iniciou o movimento deproteção aos animais usados em pesquisa e representou um marco nadiscussão sobre a utilização de animais para a avaliação de toxicidade. A partir deste movimento, o princípio dos 3Rs (Reduction, Refinement e Replacement) para o uso de animais foi estabelecido: aredução reflete a obtenção de nível equiparável de informação com ouso de menos animais; o refinamento promove o alívio ou a minimização da dor, sofrimento ou estresse do animal; a substituição estabelece que um determinado objetivo seja alcançado sem o uso deanimais vertebrados vivos. De fato, métodos alternativos podem serdefinidos como qualquer método que possa ser usado para substituir, reduzir ou refinar o uso de animais na pesquisa biomédica, ensaios ouensino.

Em 1969, a criação, no Reino Unido, do FRAME (Fund forthe Replacement of Animals in Medical Experiments), órgão parapromover junto à comunidade científica o conceito e o desenvolvimentode métodos alternativos, foi a primeira ação em favor doprincípio dos 3Rs.

Nos anos posteriores, o avanço da ciência evidenciou asdiferenças metabólicas e de respostas que controlam a homeostasiatecidual entre animais não humanos e humanos. A necessidade demodelos in vitro mais apropriados tornou-se ainda mais evidente,iniciando-se, então, uma nova fase de abordagem toxicológica, demodo que pesquisadores e defensores do bem-estar animal se uniramem torno de um objetivo comum: encontrar alternativas cientificamentevalidadas para os testes feitos em animais.

A política declarada das Instituições Europeias, desde a implantaçãodo "Animal welfare guideline", em 1986, por meio daDiretiva 86/609/EC, é de estimular e desenvolver o uso de métodosalternativos ao uso de animais. Nela fica estabelecido que "umaexperiência não poderá ser executada em animal se outro métodocientificamente satisfatório, que não implique na utilização de umanimal, seja razoável e praticamente possível". Vários esforços forame têm sido efetuados para a busca de alternativas, com a criação decentros dedicados ao desenvolvimento e validação de métodos alternativos.

Em1989, foi criado, na Alemanha, o ZEBET (Zentrealstellezur ErfassungBewertung von Ersatz und Erganzungsmethoden zumTierversuch - National Centre for Documentation and Evaluation ofAlternative Methodos to Animal Experiments) e em 1991, o ECVAM(European Centre for the Validation of Alternative Methods), com oobjetivo de desenvolver e coordenar a validação de métodos alternativosao uso de animais na Comunidade Europeia.

As agências governamentais dos Estados Unidos formaram,em 1997, o ICCVAM (Interagency Coordinating Center for the Validationof Alternative Methods), o qual é composto por 15 agências regulatórias e de pesquisa, dentre as quais se incluem a Environmental Protection Agency (EPA), a Food and Drug Administration(FDA) e a Agency for Toxic Substances and Disease Registry (ATSDR), sendo que essas fornecem ou utilizam informações dos testestoxicológicos para o processo de avaliação do risco. O Comitê coordena, através das agências, a discussão relativa ao desenvolvimento, validação, aceitação e harmonização nacional e internacional dos ensaios toxicológicos, por intermédio do governo federal dos Estados Unidos.

Da mesma forma, outros países estabeleceram centros devalidação: em 2005, o governo japonês criou o JaCVAM (JapaneseCentre for the Validation of Alternative Methods) e, em 2012, foiestabelecido o BraCVAM (Centro Brasileiro de Validação de MétodosAlternativos), fruto da cooperação entre o Instituto Nacional de Controlede Qualidade em Saúde (INCQs), da Fundação Oswaldo Cruz(FIOCRUZ), e a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA)(DOU, Seção 3, n. 13, p. 122, 18/01/212).

Em 2003, a sétima emenda (2003/15/EC) da diretriz de cosméticos(76/768/EEC) proibiu, nos países membros da União Europeia, o teste de ingredientes de cosméticos do produto final acabadoem animais (testing ban) e a comercialização de produtos cosméticosacabados (ou seus ingredientes) que tenham sido testados em animais(market ban). O testing ban e o market ban estão em vigor desde2009 e 2013, respectivamente.

De forma similar, a regulamentação de químicos (REACH)da Comissão Europeia, em vigor desde 2007, evita os testes emanimais e prefere os testes alternativos in vitro. O propósito do REACHé registro, avaliação e autorização de químicos para sistematicamenteavaliar os riscos para a saúde humana e ambiental de maisde 30.000 (trinta mil) substâncias químicas que são produzidas ouimportadas para a Comunidade Europeia num volume de mais deuma tonelada por ano. No sentido de minimizar e racionalizar o usode animais para estudos de toxicologia, o planejamento deve incluir abusca de informações relacionadas à molécula (pKa, pH, estruturaquímica, caracterização, etc) que poderá determinar a indicação devias de administração ou de exposição através de cálculos, eliminandoa possibilidade de procedimentos desnecessários. Importante erelevante destaque vem sendo dado às análises in silico para identificaçãopreliminar de moléculas não interessantes e evitar testes invivo desnecessários.

Frente a este panorama regulatório, a União Europeia, com ointuito de aumentar o desenvolvimento de métodos alternativos, adotoua Diretiva 2010/63/EU que estabelece o ECVAM como laboratóriode referência no âmbito da União, sendo este agora denominadoUERL ECVAM (European Union Reference Laboratory ECVAM), responsável por coordenar e promover o desenvolvimento demétodos alternativos. A partir também desta Diretiva, os estadosmembros foram convocados a contribuir para esta atividade crucialidentificando e indicando laboratórios nacionais qualificados, garantindoa promoção de métodos alternativos no nível Nacional.

Tem-se ainda a Organização para a Cooperação e DesenvolvimentoEconômico (OCDE) - organização intergovernamentalconstituída de 34 (trinta e quatro) países da América do Norte, Europae Pacífico - com o objetivo de coordenar e harmonizar suaspolíticas, debater assuntos de interesses econômicos, sociais e ambientais,e colaborar para fazer frente aos problemas internacionais.Desempenha um papel fundamental na harmonização dos métodospara classificação de substâncias químicas. As diretrizes de ensaios daOCDE são uma coleção de métodos de ensaio, internacionalmenteaceitos, utilizados por laboratórios independentes, governos e indústriaspara determinar a segurança dos produtos químicos e preparaçõesquímicas, incluindo agrotóxicos e produtos químicos industriais.Eles cobrem os testes para as propriedades físico-químicas deprodutos químicos (seção 1), os efeitos ambientais (seção 2),

degradação e acúmulo no meio ambiente (seção 3), efeitos na saúdehumana (seção 4), e outras áreas (seção 5). De especial interesse, é naseção 4 que os métodos alternativos ao uso de animais são publicados(http://www.oecd.org/env/ehs/testing/oecdguidelinesforthetestingo fchemicals.htm).

NoBrasil, a responsabilidade de monitorar e avaliar a introduçãode técnicas alternativas que substituam a utilização de animaisem atividades de ensino ou pesquisa é do CONCEA. Estaentidade é responsável por credenciar as instituições que utilizemanimais em seus trabalhos, além de criar as normas brasileiras deprodução e uso de animais. Em 2014, a Resolução Normativa nº 17do CONCEA estabeleceu o processo de reconhecimento de métodosalternativos no Brasil e determinou o prazo para a substituição do usode animais por métodos alternativos reconhecidos.

De forma complementar às Leis Nacionais, o Ministério daCiência, Tecnologia e Inovação (MCTI) estabeleceu, através da Portarianº 491, de 03 de Julho de 2012, a Rede Nacional de MétodosAlternativos (RENAMA, http://renama.org.br/), que tem por objetivo:

- -estimular a implantação de ensaios alternativos ao uso deanimais através do auxílio e do treinamento técnico nas metodologiasnecessárias;
- monitorar periodicamente o desempenho dos laboratóriosassociados através de comparações inter-laboratoriais;
- promover a qualidade dos ensaios através do desenvolvimentode materiais de referência químicos e biológicos certificados,quando aplicável;
- incentivar a implementação do sistema de qualidade laboratoriale dos princípios das boas práticas de laboratório (BPL); e
- contribuir para o desenvolvimento, a validação e a certificaçãode novos métodos alternativos ao uso de animais.

A RENAMA disponibilizará, através de uma rede de laboratóriosassociados, os métodos alternativos ao uso de animaisvalidados e disponíveis na OCDE, observando os princípios de boaspráticas de laboratório. Desta forma, contribuirá para a garantia daqualidade dos serviços ofertados ao setor produtivo e o aumento,natural, da sua competitividade internacional, uma vez que os métodosalternativos ao uso de animais representam, muitas vezes, barreirastécnicas à exportação (legislações Europeias anteriormente comentadas).

Háum amplo escopo para a aplicação dos 3Rs (Substituição, Redução e Refinamento) no uso de animais em estudos toxicológicos. Cada vez mais, alternativas validadas à utilização de animais sencientesestão presentes em testes de toxicidade e, neste sentido, avalidação de um método é definida como um processo pelo qual aconfiabilidade e relevância de um procedimento são estabelecidas para um fim específico. Todavia, nas situações em que a finalidade éregulatória, deverão ser usados os delineamentos propostos nos guias internacionalmente aceitos para este fim, uma vez que só estão disponibilizados aqueles que se consideram validados.

3 PLANEJAMENTO DE NOVOS PROJETOS

Esta seção fornece informações para auxiliar pesquisadores edocentes a decidir se experimentos com animais são necessários paraatingir os objetivos propostos. Quando o uso dos animais é justificado, existem informações para todas as etapas da condução dapesquisa ou atividade didática que os envolva. Entre elas destacamse: a escolha correta do animal, sua origem, a forma de seu transportee o tipo de abrigo, alimentação e ambiente; o planejamento do experimentoou atividade didática; a previsão e minimização da dor edas repercussões negativas para a saúde do animal; o treinamento depessoal; e a publicação dos dados.

Pesquisadores e docentes são responsáveis, ética e legalmente,por garantir que os princípios dos 3Rs sejam utilizados emseus projetos de pesquisa ou atividades didáticas. Antes de desenvolverum projeto de pesquisa que empregue animais, o pesquisadordeverá considerar:

- se o uso de animais proposto é justificado;
- o "estado da arte" (avaliar se projetos similares já foramrealizados);
- se os objetivos do projeto podem ser alcançados por meiode métodos alternativos, tais como cultura de tecidos, modelos matemáticos, métodos in silico, etc.

Os pesquisadores e os docentes devem avaliar se os benefíciospotenciais do conhecimento científico gerado se sobrepõemàs consequências negativas decorrentes da manipulação do animal. Asinformações contidas nesta seção devem ser consideradas pelos pes-

quisadores e pelos docentes antes de submeterem uma proposta deuso de animais à Comissão de Ética no Uso de Animais (CEUA)pertinente. Os projetos devem considerar o menor número possível deanimais (ou quantidade de tecido animal) que conduza ao máximo deinformações cientificamente válidas e os métodos utilizados na manipulação devem minimizar o impacto negativo sobre os animais.

A colaboração entre pesquisadores (intra e inter-institucional)concorre para reduzir o número de animais ou para a quantidadede tecido animal necessária para conduzir um estudo ou responderuma questão específica do projeto de pesquisa. Os pesquisadorespodem também colaborar para o refinamento de metodologias, confeccionando,por exemplo, procedimentos operacionais padrão quevisem ao incremento do bem-estar animal e manutenção dos padrõeséticos em pesquisa.

Para projetos a serem conduzidos em mais de uma instituição, a CEUA de cada instituição deverá analisar, aprovar e monitoraro componente do projeto a ser realizado em instalações sobsua responsabilidade.

Atividades científicas envolvendo animais devem resultar deum esforço colaborativo entre pesquisadores, especialistas em cuidadoanimal, equipe técnica, professores e alunos. Para este fim,todos os que trabalham com animais em atividades de ensino oupesquisa devem ter treinamento e suporte adequados, e desta formacuidar e utilizar animais em obediência ao CONCEA.

Isso garantirá que:

- a dor e o desconforto nos animais serão mínimos;
- todo o pessoal envolvido possui o conhecimento e as habilidadesnecessárias ao uso de animais:
- a segurança pessoal daqueles que realizarão o estudo serámantida durante o manuseio do animal; e
 - os melhores resultados científicos serão atingidos.

O fornecimento de treinamento apropriado (específico de umdeterminado procedimento e espécie) antes do início de um projeto éresponsabilidade da instituição. O treinamento deverá ser fornecidoconforme a necessidade, e deve incluir aspectos técnicos e éticos emrelação ao monitoramento dos animais.

3.1 Modelos Animais

Os seres vivos compartilham propriedades e características. A ideia de "estudar características comuns entre as espécies a fim decompreender a sua função" advém, no mínimo, da época da obraHistoria Animalium, de Aristóteles e sustenta o valor da medicinacomparativa.

Descobertas fundamentais acerca da fisiologia e da fisiopatologia,adviram de estudos comparativos utilizando animais. Nessecontexto, estes organismos constituem-se em modelos ou substitutospara estudos sobre os humanos ou outros animais.

Modelos animais podem ser utilizados para investigar a fisiologiacelular, tecidual de estruturas e órgãos e permitem avaliar aintegração de órgãos e sistemas com o organismo ou em uma estruturasimilar. Ofertam a possibilidade de compreender mecanismossubjacentes a doenças.

Na medida em que o conceito de modelo animal se aplica atoda utilização de animais para fins científicos, então, de forma geral,os mesmos critérios devem ser aplicados para a seleção e validação de um modelo animal específico. Inicialmente os pesquisadores devemdefinir os objetivos do projeto e determinar qual o nível dosistema biológico que é relevante para a sua condução. Por exemplo, seus estudos envolverão um tipo específico de célula, tecido, órgão oua interação de órgãos? Tendo a percepção de qual é o sistema biológico envolvido, o pesquisador poderá então, decidir a melhor espécieou linhagem animal que representa mais adequadamente o sistemabiológico a ser investigado. A opção por um determinado modelo animal deve ter consistência científica e não ser influenciada porconveniência ou orçamento.

3.1.1 Escolhendo o animal adequado

A correta escolha do modelo animal é fundamental para osucesso de um projeto de pesquisa. Além disso, há de se considerar avariabilidade biológica que pode interferir na qualidade dos resultadosou no rigor do procedimento experimental em detectar efeitos detratamentos. Com isso, a geração de dados cientificamente não válidospode acarretar no aumento do número de animais necessáriospara manter um nível adequado de precisão. Por outro lado a própriavariabilidade biológica pode ser relevante para a pesquisa. Por causadisso, as razões para a escolha de uma determinada espécie devemestar claramente justificadas na proposta. (Ver Seção 4.4.1da DBCApara informações sobre a seleção de animais apropriados).

Questões que devem ser consideradas na decisão do animaladequado:

- Espécie: garantir que a espécie seja a mais apropriada parao protocolo de pesquisa proposto.
- Raça, linhagem e variabilidade genética: existe variaçãobiológica entre as raças das espécies animais. A variabilidade podeser reduzida escolhendo apropriadamente o modelo animal.

A variabilidade genética pode reduzir a precisão dos resultadose desta forma levar ao aumento no número de animaisnecessários. Outros aspectos importantes são a definição genética deespécies híbridas que é de difícil controleeadificuldadenadeterminaçãoda equivalência de colônias distintas de animais.

Linhagens isogênicas possuem um fenótipo mais uniformedo que heterogênicas, permitindo a melhor detecção de respostas aotratamento, reduzindo o número de animais necessários.

- Estado sanitário: ter controle e conhecimento sobre o estadode saúde dos animais permite melhor compreensão dos efeitos econsequências específicas da manipulação. O fornecedor deve entregaratestados sanitários, que esclareçam ao pesquisador quanto aoestado sanitário dos animais com os quais ele estará trabalhando.
- Comportamento: garantir que o animal escolhido tenhacomportamento adequado ao ambiente onde o estudo será desenvolvido.Os pesquisadores devem, sempre que possível, selecionarespécies domesticadas e animais habituados ou acostumados a humanose ambientes antropizados.

3.1.2 Origem dos animais

A maior parte dos animais utilizados em atividades de ensinoou pesquisa é produzida especificamente para este fim, principalmenteos roedores. Por esta razão, os animais de cativeiro, ao contráriode animais capturados em estado selvagem, devem ser prioritariamenteutilizados. A aquisição de animais para utilização nosprojetos de pesquisa ou procedimentos de ensino, quando houver, noBrasil, a produção da espécie/linhagem de escolha, só pode ser feitade instituições credenciadas no CONCEA. Nos casos da aquisição defornecedores eventuais, garantir que os animais a serem utilizadostenham qualidade condizente com os objetivos do estudo é responsabilidadedo pesquisador principal e da CEUA de sua instituição.

É imprescindível que os pesquisadores definam a origem dosanimais a serem utilizados nos projetos encaminhados às CEUAs.

3.1.3 Transporte dos animais

O transporte de animais é crítico devido aos vários riscos aque estão sujeitos. Problemas de diferentes ordens podem surgir, sejano transporte externo (de um estabelecimento para outro), seja notransporte interno (dentro das unidades, entre barreiras, diferentessalas). Os pesquisadores e docentes devem estar cientes das regulamentaçõesespecíficas para o transporte de animais. A comunicaçãoclara entre a pessoa que despacha os animais e a que os recebe é vitalpara minimizar o tempo de permanência dos animais em trânsito. Atenção especial deve ser dada ao transporte de animais geneticamentemodificados, que deve atender às exigências da Comissão Interna de Biossegurança e, quando necessário, da Comissão Técnica Nacional de Biossegurança.

Alguns fatores que podem causar estresse aos animais são: obarulho excessivo, o movimento das gaiolas de transporte, e ambientee pessoal estranhos. A extensão do estresse em um animal depende desua espécie, sexo, idade, saúde, estágio de prenhez, número de animaisviajando juntos e relações sociais. O desconforto dos animais éafetado pela duração e condição do ambiente durante o transporte epela qualidade do cuidado dispensado ao longo da viagem.

As condições e agendamento de transporte devem ser planejadospara levar em consideração extremos climáticos, necessidadesespecíficas da espécie e contingências.

Para minimizar o desconforto durante o transporte, os pesquisadorese docentes devem:

- utilizar contêineres seguros, confortáveis e à prova de fuga;
- -fornecer alimento e água adequados, sempre que possível;
- -garantir que todo o pessoal responsável pelo manuseio etransporte tenha capacitação para reconhecer sinais de desconforto edor e que seja capaz de atuar para mitigar;
 - assegurar que o tempo de transporte seja o mínimo possível.

3.1.4Aclimatação e quarentena

Animais são extremamente sensíveis ao novo, seja ao ambienteou a alterações do mesmo; seja a outros animais ou pessoas, eestes fatores devem ser sempre considerados. Introduzir animais emum novo local, com as respectivas mudanças em sua condição de vidae de grupos sociais, produz uma resposta estressante que, emborapossa ser temporária, pode levar ao distresse. Portanto, é necessárioque os animais passem por um período de aclimatação antes de seremutilizados em atividades de ensino ou pesquisa. Quanto à extensãodeste período, depende da espécie animal e, portanto, devem serobservadas todas as suas exigências.

Durante o período de aclimatação, os animais devem serhabituados ao manuseio e à presença das pessoas que trabalharão comeles. No caso de pesquisadores, este período é importante para que sefamiliarizem com o comportamento normal dos animais. Indivíduosque não se aclimatarem não deverão ser utilizados na pesquisa.

As áreas designadas para quarentena devem ser observadascom mais frequência, e todos as observações devem ser registradaspara que problemas possam ser identificados e medidas possam sertomadas para saná-los. O tempo de duração da quarentena deverá serapropriado para que seja assegurada a saúde dos animais que ali estãoe os seus congêneres já alojados na instalação.

3.1.5 Alojamento e manejo

As condições ambientais afetam a biologia e a qualidade devida dos animais. Para reduzir a variação nas respostas decorrentes doambiente, os animais devem ser mantidos em local seguro, apropriadoe controlado.

Os alojamentos dos animais devem ser projetados, mantidose manejados para atender às exigências da espécie. Necessidadescomportamentais de cada espécie, incluindo a disponibilidade de espaçopara permitir a livre movimentação e atividade, sono, privacidade, contato com outros da mesma espécie, enriquecimento ambiental, entre outras devem ser levadas em consideração. Os pesquisadoresdevem tomar precauções para prevenir o acesso de pessoasnão autorizadas, bem como ter planos de contingenciamento no casode emergências, como falhas na ventilação, iluminação, aquecimento, refrigeração ou escape de indivíduos.

Se um animal apresentar um estado sanitário ou genéticodiferente de outros da mesma instalação, pode ser necessária a indicaçãode um local específico para ele. Exigências podem tambémser direcionadas pelo estado reprodutivo do animal, necessidades dapesquisa ou experiência anterior.

Necessidades ambientais específicas para uma espécie, taiscomo iluminação, temperatura, qualidade do ar, ciclos apropriados deluz e proteção contra ruídos excessivos e vibrações, deverão seratendidas. O acesso rápido ao alimento e à água e o fornecimentoregular de acomodações limpas e livres de parasitas e patógenostambém precisam ser considerados.

Animais possuem necessidades especificas de nutrientes nosdiferentes estágios de suas vidas. Ao fornecerem dietas balanceadas ereconhecidas internacionalmente, os pesquisadores reduzem a variaçãodentro e entre estudos e assim evitam a necessidade de du-

plicação de experimentos, reduzem o número de animais necessáriose melhoram a qualidade de sua pesquisa.

A qualidade da dieta também pode ser afetada pelas condiçõesde armazenamento dos alimentos e a frequência de fornecimento.

3.2Biossegurança

A biossegurança deve ser entendida como elemento de grandeimportância e deve integrar-se rotineiramente em qualquer atividadede ensino ou pesquisa envolvendo animais, principalmentenaqueles laboratórios onde os perigos (sejam químicos, físicos oubiológicos) são maiores. A biossegurança é o conjunto de açõesvoltadas para a prevenção, minimização ou eliminação de riscos inerentesàs atividades de pesquisa, produção, ensino, desenvolvimentotecnológico e prestação de serviços, visando à saúde do homem, dosanimais, do meio ambiente e a qualidade dos resultados. Biossegurança,como condição de segurança, deve ser alcançada através deum conjunto de ações destinadas a prevenir, controlar, reduzir oueliminar riscos inerentes às atividades realizadas (Diretrizes Geraispara o Trabalho em Contenção com Agentes Biológicos, 2010).

Os manuais de biossegurança tradicionalmente enfatizam ouso de boas práticas de laboratório (BPL), no sentido de práticaslaboratoriais seguras (não confundir com a BPL relacionada à gestãoda qualidade no laboratório), a utilização apropriada dos equipamentosde proteção, instalações bem planejadas e construídas e procedimentosque visam minimizar riscos de infecção ou acidentesinvoluntários para trabalhadores do laboratório além de impedir acontaminação do ambiente externo. No Brasil, a legislação vigentetrata exclusivamente da biossegurança com organismo geneticamentemodificado (OGM), entretanto, existem regras de atuação profissionalpara organismos comuns ou não geneticamente modificados. Deve-seobedecer às condições estabelecidas pela Comissão Técnica Nacionalde Biossegurança (CTNBio), que atualmente define organismo como:toda entidade biológica capaz de reproduzir ou transferir materialgenético, inclusive vírus e outras classes que venham a ser conhecidas(Resolução Normativa nº 2, de 27 de novembro de 2006). Por outrolado, os setores que manipulam OGMs ficam, também, obrigados porlei a requisitarem o Certificado de Qualidade em Biossegurança(CQB) à CTNBio, conforme a Lei n° 11.105, de 24 de março de2005, além de atenderem rigorosamente às RNs emanadas da CTNBiona sua área de atuação, sem o quê estarão trabalhando à margemda lei. De grande relevância é a conscientização de que a espinhadorsal da prática da biossegurança são a avaliação de risco e as autoinspeçõesperiódicas de biossegurança. Apesar das ferramentas disponíveispara ajudar nesta avaliação, o componente mais importante éo julgamento profissional. Portanto, tais avaliações devem ser executadaspelos indivíduos com experiência e conhecimento das característicasespecíficas dos organismos que são considerados parauso. O domínio dos equipamentos laboratoriais, dos modelos animaise dos equipamentos de contenção que podem ser utilizados, bemcomo das instalações disponíveis é fundamental.

3.2.1 Biossegurança em instalações animais

A biossegurança em instalações animais assume dimensãodiferenciada de outras atividades uma vez que a presença dos animaisagrava o risco biológico. A flora microbiana e parasitária, a produçãode alérgenos e a agressão animal, são capazes de causar danos àsaúde ou à vida dos profissionais envolvidos nessa atividade. A produçãoconstante de proteínas eliminadas pela urina, secreções e descamaçãoda pele - que são encontradas em suspensão no ar oudepositadas nos materiais e equipamentos - torna as instalações animaisambientes propícios para o desenvolvimento de reações alérgicas. Fora isso, agressões animais podem causar ferimentos e determinarinfecções. As instalações animais onde se realizam infecçõesexperimentais assumem papel de maior importância tendo em vista osriscos potenciais e efetivos das atividades com agentes patogênicos dediferentes classes de risco. Os riscos específicos ficam, portanto, nadependência das espécies envolvidas e da natureza da atividade deensino ou pesquisa realizada. Quanto às medidas específicas de segurançacom agentes perigosos, deve ser dada especial atenção aosprocedimentos sobre cuidados e alojamento dos animais; armazenamentode agentes de risco e prevenção contra perigos causados poresses agentes; dosagem e administração de medicamentos; manuseiode tecidos e fluidos corporais; eliminação de excretas, cadáveres oucarcaças; e proteção pessoal. Exige-se o emprego de equipamento desegurança específico, bem como um manejo adequado, além de práticaslaboratoriais seguras. Em suma, para uma segurança eficaz, énecessário pessoal treinado e que siga rigorosamente as normas deproteção contra riscos. Está claro que os indivíduos que lidam comanimais em atividades de ensino ou pesquisa, em locais onde agentesinfecciosos são utilizados, estão expostos a riscos maiores devido àpossibilidade de transmissão por mordidas, arranhões ou aerossóis. Todos os presentes nessas instalações (técnicos envolvidos diretamenteno trabalho ou qualquer um presente nas instalações) devemutilizar equipamentos de proteção individual-EPI, bem como todas asinstalações devem ser adequadas e credenciadas pelo órgão

competente, quando for o caso. Logo, um programa eficiente de saúde, biossegurança e ambiente deve concentrar seus esforços para que osriscos inerentes ao uso de animais sejam reduzidos a níveis aceitáveis. Portanto, cada instalação animal deverá desenvolver ou adotar ummanual de biossegurança ou de operações que identifique os riscos eque especifique as práticas e procedimentos para minimizar ou eliminaras exposições aos perigos.

3.3 Desenho da pesquisa científica

A pesquisa científica deve contar com um planejamento adequado(desenho da pesquisa). Esse desenho deve estar associado auma análise estatística de tal forma que se aproxime do menor númerode animais necessários à obtenção de resultados válidos, evitando,por conseguinte, o uso em excesso ou insuficiente de modelos. Desenhos mal elaborados produzem resultados inconclusivos, conduzemà repetição do estudo e ao aumento no número de animais.

Os pesquisadores e as CEUAs devem garantir que os objetivose as hipóteses estejam plenamente considerados e completosantes do início de qualquer atividade envolvendo animais.

3.3.1 Análise estatística

Como ressaltado acima, desenhos envolvendo animais devemgarantir que resultados sejam estatisticamente válidos e obtidoscom o menor número possível de indivíduos. Os pesquisadores devem, sempre que possível, buscar orientação do bioestatístico de suainstituição para a elaboração do projeto a fim de que saibam, antecipadamente, como os dados serão analisados.

Outro ponto que deve ser considerado ao desenhar uma pesquisaé o tamanho da amostra. Uma amostragem muito pequena nãopermitirá que o efeito estudado seja detectado com algum grau deconfiabilidade. Entretanto, uma amostragem muito grande leva a umuso desnecessário de animais.

Pesquisas bem concebidas e analisadas corretamente podemlevar a uma redução no uso de animais e aumentar a validade científicados resultados. Uma pesquisa bem concebida deve:

- Ser imparcial

Quando dois ou mais grupos são comparados, os animais nosgrupos devem estar em ambientes idênticos e serem semelhantes emtodos os sentidos exceto pelos tratamentos aplicados. O viés pode serminimizado por:

- alocação aleatória dos animais aos diferentes grupos (umprocesso físico é necessário, como por exemplo, jogar uma moeda, aescolha de um número);
- assegurar que todos os procedimentos subsequentes (incluindoalojamento) sejam aplicados em uma ordem aleatória;
- garantir que os investigadores que analisam os resultadosnão tenham conhecimento do tratamento recebido (duplo-cego) até aanálise estatística final.
 - Conter Poder de Análise Adequado (ou seja, uso de animaissuficientes).

Pesquisas robustas são aquelas que têm a oportunidade máximade detectar um efeito verdadeiro do que se estuda. O poder deanálise (robustez) é obtido por:

- uso de um número adequado de animais (tamanho daamostra);
- controle da variação inter-sujeito (por exemplo, usando arandomização).

O tamanho da amostra deve ser determinado utilizando ummétodo formal, tal como poder de análise ou usando o método daequação de recursos (ver abaixo). Embora o poder de análise sejaaumentado pelo aumento do tamanho da amostra, uma pesquisa desnecessariamentegrande envolverá animais em excesso e desperdiçarárecursos científicos.

A variação é controlada através da atribuição aleatória deanimais de genótipos similares, de peso e idade similares, que tiveramum ambiente semelhante ao longo de suas vidas. Variação devido aritmos circadianos ou flutuações no ambiente, muitas vezes, podemser reduzidos em delineamento adequado, por meio de uso de blocorandomizado ou estudos do tipo quadrados latinos (Latin Squares).

O erro de medição deve ser minimizado por técnica cuidadosae boa instrumentação, mantendo o pesquisador "às cegas" quanto à alocação de tratamento.

A Análise do Poder é um método para comparar dois grupos,e requer, por exemplo, as seguintes informações:

- tipo de teste estatístico a ser utilizado (por exemplo, umteste t ou o teste do qui-quadrado para comparar duas proporções);
 - nível de significância para ser utilizado (com frequência deum nível de 5%);
 - poder estatístico exigido (geralmente 80-90%);
 - lateralidade do teste (um teste de 2 lados é usual);
- tamanho do efeito de interesse biológico (ou seja, quantode uma diferença no efeito biológico ou clínico é necessário detectar);
 - -estimativa do desvio padrão (quando se comparam as médias, deve vir de um estudo anterior).
- O site StatPages.org oferece cálculos online de tamanho daamostra combinando os fatores acima.

A equação de recursos: E = N (número de animais portratamento x número de tratamentos) - T (número de tratamentos)onde N = o número total de sujeitos (por exemplo, animais individuaisou grupos / gaiolas de animais) e T = número de combinaçõesde tratamento, E (o tamanho da amostra) deve ser de aproximadamenteentre 10 e 20.

Por exemplo, uma pesquisa comparando quatro tratamentos, utilizando seis indivíduos por tratamento, terá N = 24 (6 x 4) e T =4, então E = 24 - 4 = 20. Isto está dentro da faixa aceitável. Noentanto, pode haver boas razões para ir acima desse limite superior. Se E for 30 ou 40, a pesquisa pode ser muito grande, possivelmente desperdiçando recursos. Esta equação é mais adequada para pequenas, não-rotineiras e mais complexas experiências usando animais que provavelmente serão analisadas pelo método estatístico de variância (ANOVA).

- Ter uma ampla faixa de aplicabilidade:

Muitas vezes é útil saber se resultados semelhantes são obtidosem machos e fêmeas, em diferentes linhagens, ou como resultadode dietas ou ambientes diferentes. Do mesmo modo, a respostaa um fármaco pode depender de um tratamento prévio, do efeitode outras drogas, ou da via de administração. Estes efeitos podem serestudados de forma eficiente utilizando desenhos fatoriais.

Desenhos fatoriais: Podem ser usados para investigar o efeitode uma droga tanto em machos quanto em fêmeas sem fazer duasexperiências separadas ou utilizando o dobro de animais. Simplesmente,em cada um dos dois grupos a metade dos sujeitos são fêmease a outra metade machos. Um estudo fatorial com poder adequadomostrará se os dois sexos responderam da mesma forma, o que não épossível se os dois sexos forem usados em pesquisas diferentes.

- Ser simples e eficiente:

Pesquisas não devem ser complicadas a ponto de erros seremcometidos em sua execução, ou a análise estatística tornar-se excessivamentecomplicada. Estudos-piloto pequenos devem ser utilizadosantes de iniciar um grande estudo para assegurar que ele é

logisticamente eficiente e para dar alguma indicação preliminar deresultados prováveis. Todas as pesquisas devem ser pré-planejadas enão podem ser alteradas enquanto estiverem em andamento.

- Indicar a faixa de certeza:

Cada pesquisa deve ser analisada estatisticamente de modo aque os resultados possam ser utilizados para o planeamento futuro. Uma análise estatística adequada deve indicar a faixa de incerteza nosresultados, ou a medida de variação, normalmente indicado por níveisde significância ou intervalos de confiança.

3.3.2 Métodos utilizados

Antes de iniciar uma pesquisa, também é importante certificar-seque os métodos utilizados foram planejados para garantir obem-estar dos animais, e que as variáveis não controladas, o modeloescolhido e as condições de alojamento foram levadas em consideração. Fatores estressantes não

ligados ao estudo podem causaruma grande variação e afetar a precisão dos resultados. Outras variáveis, tais como ritmos circadianos, erros de coleta dos dados e aqualidade e validade dos reagentes precisam ser ponderadas.

3.3.3 Após a coleta de dados

As etapas finais do estudo (publicação dos resultados) tambémdevem ser consideradas no planejamento do projeto. A metodologia,os dados e suas análises devem ser acessíveis a outrospesquisadores e desta forma podem contribuir para a redução e refinamentodo uso de animais por outros grupos de pesquisa. Estainformação deve ser apresentada de forma clara, precisa e com detalhessuficientes para permitir que ela seja entendida e replicada,incluindo:

- os objetivos e hipóteses da pesquisa;
- os animais utilizados (ex.: espécies, linhagens, fontes, tipos, estado sanitário);
- condições de transporte e a duração do período de aclimataçãoantes do início;
- condições do alojamento do animal, da alimentação e daágua;
- os métodos estatísticos utilizados para analisar os dadosobtidos.
- 3.4 Prevenção da dor e do distresse potencial

Todo protocolo de pesquisa deve descrever claramente ospontos finais humanitários ("endpoints") que serão utilizados. Estespontos finais devem ser adequados para a espécie utilizada no estudoe o monitoramento das condições deve ser feita para cada animalenvolvido. Idealmente, os objetivos científicos do projeto de pesquisadevem ser atingidos sem afetar negativamente o bem-estar animal. Entretanto, muitas vezes não é possível atingir os objetivos nestacondição, assim deve se considerar: os requisitos científicos do projeto; efeitos negativos previstos e/ou esperados sobre o bem-estar dosanimais; cinética provável e progressão dos efeitos adversos; e indicadores preditivos precoces de efeitos adversos atuais ou iminentes.

Asfases de um projeto que podem ter impacto negativosobre a qualidade de vida dos animais não são limitadas aos protocolosda pesquisa. Outras fontes potenciais de dor, estresse e distressepodem ser consideradas, tais como captura, transporte, manuseio,contenção, alojamento, ambiente social e físico, manipulaçãogenética, entre outras. A prevenção de dor e distresse requerem conhecimentodo comportamento normal da espécie em questão e doque pode ser esperado se o protocolo utilizado causar efeitos adversos.

3.4.1Estudos-piloto (CN3Rs - http://www.nc3rs.org.uk/conducting-pilot-study)

Estudos-pilotopodem ser utilizados para determinar os efeitosdo protocolo de pesquisa no bem-estar dos animais. Eles sãovaliosos no planejamento e gerenciamento do projeto de pesquisa, pois ajudam a refinar e a reduzir o impacto adverso nos indivíduos, antes que pesquisas empregando um grande número de animais sejamrealizadas.

Estudos-piloto devem ser considerados como integrantes deum projeto ou protocolo como um todo, especialmente para permitira avaliação de viabilidade do projeto ou protocolo e a potencialinserção ao princípio dos 3Rs. Os estudos-piloto devem ser avaliadospela CEUA de acordo com os critérios normais aplicados à aprovaçãode estudos plenos. Os resultados do estudo piloto devem ser consideradosquando da análise pela CEUA do projeto pleno.

Um estudo-piloto, ou de viabilidade, é um pequeno estudodestinado a testar a logística e reunir informações antes de um estudomais amplo, a fim de melhorar a qualidade e eficiência deste último. Ela pode revelar deficiências na concepção de um projeto de pesquisaou protocolo, que poderão ser resolvidas antes que animais, tempo erecursos sejam utilizados em vão. Uma boa estratégia de pesquisarequer um planejamento cuidadoso e o estudo-piloto, muitas vezes, éuma parte dessa estratégia.

Um estudo-piloto é normalmente pequeno em comparaçãocom a pesquisa principal e, portanto, pode fornecer apenas informaçõeslimitadas sobre as fontes e magnitude da variação das medidas.É improvável, por exemplo, que um estudo-piloto, isoladamente,possa fornecer os dados adequados sobre a variabilidade e opoder da análise que determina o número de animais a serem incluídosnum estudo bem desenhado. Uma revisão sistemática da literatura,ou mesmo uma única publicação pode ser uma fonte maisadequada de informações sobre a variabilidade.

- Questões logísticas que podem ser reveladas por um estudo-piloto

Umestudo-piloto pode identificar problemas logísticos. Comoparte da estratégia de pesquisa os seguintes fatores podem serresolvidos antes da pesquisa principal:

- verifique se as instruções dadas aos pesquisadores (porexemplo, procedimentos de randomização) são compreensíveis;
- verifique se os pesquisadores e técnicos estão suficientementequalificados na execução dos procedimentos;
 - verifique o funcionamento dos equipamentos;
 - verifique se o animal a ser incluído pode executar umatarefa (física ou cognitiva);
 - verifique a confiabilidade e validade dos resultados;
- detecte se alguma tarefa é muito difícil ou muito fácil, poisisso poderá enviesar ou distorcer resultados;
 - avalie se o nível de intervenção é apropriado (por exemplo,a dose de uma droga);
- identifique os efeitos adversos (dor, sofrimento, angústia oudano duradouro) causados pelo procedimento, bem como a eficáciadas ações para mitigá-los (por exemplo, taxa de dose de analgesia ecronograma);
 - defina antes os pontos finais humanitários.
 - O que fazer com os dados / informações

As informações obtidas sobre as questões logísticas devemser incorporadas ao desenho da pesquisa principal. Como o objetivode um estudo-piloto é avaliar a viabilidade de um estudo, é muito raroapresentar mais que um resumo dos dados estatísticas. Na verdade, osdados podem ser irrelevantes se problemas com os métodos foremdescobertos.

Se um estudo-piloto não leva a modificações de métodos ouprocedimentos, os seus resultados podem ser incorporados na pesquisaprincipal. A estratégia de amostragem utilizada para selecionaros animais, e a possibilidade de mudanças ao longo do tempo devemser cuidadosamente considerados antes de incorporação dos dados. Mesmo que os dados do estudo-piloto não sejam utilizados destemodo, e, mesmo que o desenho final seja muito diferente do piloto, éútil incluir informação sobre o estudo-piloto em quaisquer publicaçõesou relatórios provenientes da pesquisa principal, uma vez quepode contribuir para o desenho em estudos futuros.

Pode ser necessário levar a cabo um segundo estudo-pilotopara avaliar a pesqusia principal ou, em alguns casos, o estudo principalpode ter que ser abandonado.

3.4.2 Testes toxicológicos

A toxicologia, segundo consenso entre as sociedades mundiais, é o estudo dos efeitos adversos de agentes químicos, físicos oubiológicos sobre organismos vivos e sobre o ecossistema, incluindo aprevenção e/ou minimização desses efeitos.

Testes toxicológicos podem identificar potenciais efeitos adversosà saúde ou demonstrar a segurança de novas substâncias químicase novos produtos, fornecendo assim a base para a salvaguardada saúde de animais não humanos, humanos e do ambiente. Estestestes são importantes para a análise de risco. Testes ecotoxicológicospodem ser exigidos pela legislação para caracterizar perigos e paraavaliação de risco ambiental tanto pela Agencia Nacional de VigilânciaSanitária (ANVISA), quanto pelos ministérios responsáveispelo registro de novas moléculas para variados fins.

Autoridades reguladoras nacionais e internacionais necessitamequilibrar as preocupações entre o bem-estar animal e a necessidadede obter informações toxicológicas. A toxicologia é umcampo cada vez mais harmonizado internacionalmente e considerauma vasta gama de organizações preocupadas com o desenvolvimentoe validação de testes alternativos.

Para que os estudos de segurança e risco de novos produtospara o meio ambiente, animais não humanos, e para os humanossejam considerados por agências regulatórias, é necessário que guiasnacionais e os internacionalmente aceitos sejam seguidos, bem comosuas recomendações. Com

relação às atividades de ensino ou depesquisa, recomenda-se que estes mesmos guias sejam seguidos sempreque possível, pois consideram os aspectos éticos, a redução donúmero de animais e o refinamento das técnicas.

- Metodologias adotadas para avaliação do risco toxicológico

Váriosprotocolos internacionalmente aceitos estão disponíveispara uso em estudos toxicológicos baseados no conceito dosmétodos alternativos (http://ihcp.jrc.ec.europa.eu/our_labs/eurl-ecvam- acessado em 14/08/2014) e alguns exemplos serão listados a seguir:

- -toxicidade aguda Estudo da toxicidade produzida por umasubstância teste quando administrada uma ou mais vezes em umperíodo que não exceda 24 (vinte e quatro) horas;
- toxicidade subaguda Estudo da toxicidade produzida poruma substância teste quando administrada diariamente durante períodonão superior a 1 (um) mês os protocolos internacionais usualmenteabrangem período que pode variar entre 14 (quatorze) ou 28(vinte e oito) dias;
- toxicidade subcrônica Estudo da toxicidade em que asubstância teste é administrada diariamente por, pelo menos, 90 (noventa)dias;
- toxicidade crônica Estudo da toxicidade em que a substânciateste é administrada diariamente por pelo menos 6 (seis) meses,com exigências variáveis para diferentes espécies e para as diferentesnecessidades investigativas;
 - irritação Avaliação de risco irritativo induzido por substânciasnos olhos, pele e mucosas;
- carcinogenicidade Avaliação do potencial de uma substânciapara causar o aparecimento de neoplasias malígnas. Estes estudossão de longa duração, prolongando-se por quase toda a vida doanimal (roedores) e, diante desta situação, recomenda-se que sejamdesenvolvidos somente em instalações animais com condições sanitáriase estruturais capazes de manter a vida destes animais porlongos períodos, sem interferências, a não ser aquelas previstas noprotocolo aprovado pela CEUA da instituição. Existem substânciascarcinogênicas genotóxicas e outras não genotóxicas;
- genotoxicidade Estudos que avaliam a habilidade de umasubstância para induzir alterações no material genético (DNA, RNA,nucleotideos, cromossomas). De acordo com o tipo de dano causadoao material genético, as substâncias são classificadas como: mutagênicas,clastogênicas ou aneugênicas;
- reprodução Estudos que visam a determinação do potencialde uma substância para causar desenvolvimento anormal noperíodo pré-natal, incluindo os estudos de uma ou duas geraçõessequenciais. Sempre que possível, deve-se optar pelos protocolos deuma geração com extensão de observações, no intuito de diminuir onúmero de animais incluídos nos estudos. A teratologia é uma daspartes dos estudos da reprodução, que visa a determinação do potencialde uma substância para causar desenvolvimento pré-natalanormal, produzindo anomalias congênitas;
 - estudos ecotoxicológicos Avaliam o risco e a segurançade substâncias para o ecossistema.
 - Planejamento de protocolos com testes toxicológicos

Durante o planejamento de protocolos com testes toxicológicosé essencial observar as exigências regulatórias especificadaspelas autoridades nacionais e pelas internacionais e que estão descritosnos documentos regulatórios. Estas incluem os tipos de teste, espécies-alvo, via de administração e parâmetros estatísticos de formaa se obter o máximo de informações com o mínimo de envolvimentoanimal e resultados aplicáveis e seguros.

O racional para estudos que visam a determinação do risco eda segurança de novas moléculas inclui o seguinte: estudos de genotoxicidade, estudo da toxicidade aguda (em substituição ao cálculoda DL50, banido pela Organização para a Cooperação e Desenvolvimento Económico em 2001), estudos de toxicidade em doses repetidas (duas espécies, uma roedora e uma não roedora), estudos detoxicidade para a reprodução e para novos fármacos, adicionalmente, estudos de segurança farmacológica específicos. Os protocolos paraconhecimento do potencial irritativo ou corrosivo para olhos, pele emucosas devem ter sua aplicabilidade avaliada caso a caso, uma vezque se o dano é presumido, tornam-se desnecessários para substânciasou formulações nas quais propriedades químicas ou físicas sugeremque esta forma de toxicidade é provável, por exemplo, pH acima de11,5 ou abaixo de 2.

Ainda no sentido de minimizar e racionalizar o uso de animaispara estudos de toxicologia, o planejamento deve incluir a buscade informações relacionadas a molécula (pKa, pH, estrutura química,caracterização, etc.) que poderá determinar através de cálculos, porexemplo, a indicação de vias de administração ou de exposição, eliminando a possibilidade de procedimentos desnecessários.

3.4.3 Graus de invasividade

A finalidade dos graus de invasividade é alertar os pesquisadores, as CEUAs e a todos os envolvidos com os cuidados dosanimais sobre o risco de dor ou distresse a que os animais serãosubmetidos durante a execução dos protocolos.

Os graus de invasividade orientam os pesquisadores, médicosveterinários, técnicos e membros das CEUAs a darem atençãoespecial aos protocolos que poderão causar dor ou distresse aos animais.

Estaclassificação é contida na DBCA (RN nº 12 do CONCEA)e se baseia em uma aproximação preventiva segundo o nívelpotencial de dor e distresse que os animais possam sentir.

Graus de Invasividade:

- G1 = Experimentos que causam pouco ou nenhum desconfortoou estresse (ex.: observação e exame físico; administração oral,intravenosa, intraperitoneal, subcutânea, ou intramuscular de substânciasque não causem reações adversas perceptíveis; coleta de sangue;eutanásia por métodos aprovados após anestesia ou sedação;deprivação alimentar ou hídrica por períodos equivalentes à deprivaçãona natureza).
- G2 = Experimentos que causam estresse, desconforto ou dor, de leve intensidade (ex.: procedimentos cirúrgicos menores, comobiópsias, sob anestesia; períodos breves de contenção e imobilidadeem animais conscientes; deprivação alimentar ou hídrica breve, emperíodos maiores do que a abstinência na natureza; exposição a níveisnão letais de compostos químicos que não causem reações adversasgraves).
- G3 = Experimentos que causam estresse, desconforto ou dor, de intensidade intermediária (ex.: procedimentos cirúrgicos invasivos conduzidos em animais anestesiados; imobilidade física por váriashoras; indução de estresse por separação materna ou exposição aagressor; exposição a estímulos aversivos inescapáveis; exposição achoques localizados de intensidade leve; exposição a níveis de radiaçãoe compostos químicos que provoquem prejuízo duradouro dafunção sensorial e motora; administração de agentes químicos porvias como a intracardíaca e intracerebral).
- G4 = Experimentos que causam dor de alta intensidade (ex.:métodos não aprovados de eutanásia que provoquem dor; indução detrauma ou queimaduras a animais não sedados; administração deagentes químicos paralisantes em animais não sedados, protocolosonde a morte é o ponto-final, quando os animais sofrerem dor oudistresse que não podem ser aliviados).

Atenção especial deverá ser dada à criação de animais geneticamentemodificados que sofrem dor ou distresse como consequênciada alteração genética. Devemos, neste caso, classificar corretamenteo grau de invasividade para poder atender às necessidadesde cuidados especiais destes animais.

3.5 Desenvolvimento de estratégias para avaliar, minimizar emonitorar dor ou distresse

Para cada projeto de pesquisa, o desenvolvimento de umaestratégia para avaliar, minimizar e monitorar a dor e o distresserequer decisões a respeito de:

- sinais clínicos ou observações a serem utilizadas para avaliaro bem-estar de um animal ou sua condição clínica durante o cursodo projeto;
- sinais clínicos ou a sua combinação que indicarão que umaintervenção (incluindo eutanásia) é necessária;
 - ações a serem tomadas se um problema for detectado;
 - frequência de monitoramento;
 - pessoal que conduzirá o monitoramento e seu treinamento;
 - -sistema para registro das observações.

Todos os aspectos de uso e manejo dos animais, incluindo amanipulação e alojamento, que possam impactar negativamente naqualidade de vida dos animais, bem como a estratégia para que esseimpacto seja minimizado devem estar descritos na proposta enviada àCEUA, que deverá avaliá-los cuidadosamente.

A complexidade da resposta de um animal a estressores tornadifícil guiar-se por apenas uma simples medida como indicador dedor ou distresse. Além disso, devido ao fato de os animais nãopoderem comunicar suas experiências diretamente aos humanos, suador e distresse somente podem ser avaliadas por observação de seucomportamento e fisiologia. O desafio é medir ou avaliar estes sinaise determinar quando uma resposta ao estresse se desenvolve a pontode resultar em um efeito nocivo sobre o seu bemestar e levá-lo aodistresse. Para minimizar a dor e distresse, estratégias práticas deverãoser desenvolvidas possibilitando prever, monitorar e avaliaresses estados.

Elementos importantes de tais estratégias incluem:

- relevância de critérios para cada espécie de animal utilizadaem um projeto de pesquisa;
- relevância de critérios para os tipos específicos de projetosde pesquisa realizados;
- documentação dos critérios a serem utilizados para o monitoramentodo bem-estar dos animais;
- documentação dos critérios que indicam quando uma intervenção(incluindo eutanásia) ocorrerá;
- uma abordagem flexível capaz de lidar com as mudançasinevitáveis e eventos inesperados durante o curso de um projeto;
- boa comunicação, cooperação e respeito entre todas aspartes, para garantir que os problemas sejam detectados e gerenciadosrápida e efetivamente;
- uma vez identificadas todas as fontes potenciais de dor edistresse associadas a um projeto específico, os responsáveis peloprojeto devem determinar os sinais que indicarão se o bem-estar deum animal foi comprometido; os preditores mais significativos deuma piora na condição do animal; e o momento provável do iníciodas alterações previstas.

Baseada nessas avaliações, uma estratégia de monitoramentodeve ser desenvolvida para o estudo, incluindo descrição sobre ossinais relevantes, frequência de monitoramento, momento de intervençãoe pontos finais humanitários.

3.5.1 Avaliação do impacto de efeitos adversos sobre o bemestar

Paraque os efeitos adversos sobre o animal possam serprevistos e avaliados, é imprescindível que o observador esteja familiarizadocom as características normais e anormais de cada umadas espécies utilizadas em seu estudo, bem como seu comportamento.

Adefinição de "normal" para uma espécie animal pode variarde acordo com o alojamento ou condições do ambiente, a presençaou ausência de humanos e outros estímulos. Tal definiçãotambém pode variar entre linhagens ou raças dentro da mesma espécie,e mesmo entre indivíduos dentro de uma linhagem ou raça.

Durante o período de aclimatação, os pesquisadores e tratadoresde animais devem se familiarizar com a variação "normal" decomportamento de um animal específico ou grupo de animais. Avaliaçõespor meio de marcadores fisiológicos, bioquímicos e neuroendocrinológicostambém podem ser feitos durante este período paraestabelecer valores de referência.

3.5.2 Definição de sinais apropriados ou critérios de monitoramento

Ossinais ou observações clínicas a serem utilizados paraavaliar a condição de um animal devem ser definidos. Eles geralmenteincluem sinais de doença ou anormalidade e sinais específicosassociados ao procedimento realizado.

Para que sinais clínicos apropriados possam ser selecionados,é imprescindível que os pesquisadores conheçam as característicasnormais da espécie e linhagem que utilizarão. Durante o período deaclimatação, os pesquisadores devem se familiarizar com o comportamentonormal de um

animal específico ou grupo de animais nasituação da pesquisa. Níveis normais de padrões fisiológicos comofrequência respiratória, frequência cardíaca, temperatura do corpo emarcadores bioquímicos ou hormonais podem também ser estabelecidosdurante este período.

A frequência de observações deve ser tal que áreas de preocupaçãoe problemas potenciais possam ser detectados em um estágioinicial e, portanto, a dor e perturbação do animal possam ser aliviadaso mais precocemente possível, antes que se tornem severas demais. Se um animal estiver num período potencialmente crítico, a frequênciade observação deve aumentar. Por exemplo, em algumasinfecções experimentais, observações de hora em hora podem sernecessárias para identificar o ponto no qual um desfecho selecionadofoi atingido e a dor ou perturbação do animal deve ser interrompida.

3.5.3 Sinais gerais de alteração do comportamento normal

Os sinais de alteração no comportamento normal do animaldevem ser identificados. Conforme destacado acima, indícios de dor edistresse variam não somente com a espécie, mas também entrelinhagens ou raças dentro da mesma espécie, ou até entre indivíduosdentro de uma mesma linhagem ou raça. Sinais mais comuns parauma boa triagem podem ser:

- mudanças na aparência física (ex.: ferimentos, postura, texturado pelo, pelo sujo de urina ou fezes);
 - mudanças no peso corporal e outras relacionadas ao consumode alimento e água;
- mudanças de padrões fisiológicos (ex.: frequência de respiração,frequência cardíaca, temperatura corporal);
- mudanças no comportamento normal (ex.: inatividade, automutilação,comportamento compulsivo, movimentos repetitivos ouesteriotipados);
 - mudanças nas respostas a estímulos (ex.: agressividade, excitabilidade).

Indicadores comportamentais de dor aguda podem incluirvocalização, aparência anormal, alteração na postura e no modo deandar e também isolamento.

É importante saber que, devido a muitos animais não exibiremimediatamente sinais de dor ou distresse, diversos critériosutilizados para seu monitoramento são indicadores de efeitos adversosmais significativos, e não apenas dor ou distresse suaves ou moderadas. Além disso, em muitas espécies-presa como o rato ou camundongo, sinais de dor ou distresse podem ser temporários e intercalados com comportamento normal.

3.5.4 Sinais específicos de alteração do comportamento normal

Sinaisde alteração no comportamento normal relativos a umprocedimento específico necessitam ser identificados em cada caso. Tanto as consequências desejadas de um determinado protocolo quantoquaisquer complicações potenciais indesejadas, necessitam ser consideradase identificadas. Em ambas as situações, sinais específicos que sugiram o início e progresso desses efeitos adversos devem seridentificados. Por exemplo: em um modelo animal de falência renalcrônica, marcadores bioquímicos de função renal seriam utilizados para reconhecer o início e avanço da doença, juntamente com marcadoresclínicos de polidipsia, poliúria e perda de peso. Após cirurgia abdominal, peritonite é uma complicação possível, cujos sinais incluem febre ou vocalização como reação à palpação abdominal.

Quando os riscos de complicações de um procedimento nãosão conhecidos ou os sinais e duração dos efeitos em uma determinadaespécie não são bem definidos, um estudo-piloto deve serconduzido. Os dados identificarão os sinais dos efeitos pretendidos eo risco de complicações, além de ajudar no desenvolvimento deestratégias de refinamento do procedimento. Outras fontes de informação,nestas situações, são resultados já publicados com protocolossemelhantes, e a experiência de outros pesquisadores, veterináriose técnicos. Nestes casos, o uso do conhecimento e daexperiência humana para dor e desconforto, também pode ser útil naavaliação destes elementos nos animais. Em outras palavras, deve-seperguntar o que o homem sentiria se fosse submetido ao mesmoprocedimento (ou quando ele vivencia uma condição clínica igual). Esta estratégia auxilia na compreensão da importância de critérios demonitoramento.

3.5.5 Pontos finais humanitários (endpoints)

Protocolos de pesquisa com pontos finais cientificamentejustificáveis podem levar a alterações significativas no bem-estar animalapesar da adoção de práticas de prevenção de dor e distresse eestratégias de monitoramento adequadas. Portanto, todo protocolo depesquisa deve considerar a possibilidade de adoção de pontos finaishumanitários. O encerramento de um estudo ocorre quando os objetivoscientíficos foram alcançados. Já o ponto final humanitário é omomento no qual o encerramento é antecipado para que a dor, desconfortoou o distresse do animal sejam evitados, aliviados ou finalizadospor ações como: i) adoção de tratamento para aliviar a dor,o desconforto ou o distresse; ii) interrupção de um procedimentodoloroso; iii) exclusão do animal do estudo; ou iv) morte humanitáriado animal.

Um ponto final humanitário deve permitir o alcance dosobjetivos científicos do protocolo de pesquisa e ao mesmo tempominimizar o sofrimento animal. Todo projeto de pesquisa deve contera descrições de pontos finais apropriados para a espécie animal eprocedimentos em uso.

Em protocolos que envolvem morte como desfecho provável, a escolha de um ponto final humanitário adequado é ainda maisimportante para abreviar o sofrimento de animais que progredirãoinexoravelmente para a morte, o que não deixa de ser uma forma derefinamento.

O pesquisador que tem conhecimento preciso tanto dos objetivosdo estudo, como do modelo proposto, deve identificar, explicare incluir no protocolo de estudo um ponto final que sejaconsistente tanto do ponto de vista científico quanto humanitário.Quando estudos novos forem propostos é interessante a realização deestudo-piloto para avaliar a dor e o distresse que podem ocorrerdurante o estudo.

Os pontos finais devem ser objetivos e baseados em evidênciasa fim de:

- limitar sofrimentos que não tenham sido previstos;
- evitar a antecipação da morte desnecessária de animais cujobem-estar está menos comprometido do que se crê ou antes que oobjetivo científico tenha se completado;
 - informar sobre o índice de severidade do procedimento;
 - avaliar melhoramentos potenciais.

Ao reconhecer o ponto final humanitário as seguintes açõesdevem ser tomadas:

- deixar de ser o animal um sujeito experimental;
- ajustar o protocolo para reduzir ou remover a causa doefeito adverso e com isto permitir que o animal se recupere;
- administrar tratamentos sintomáticos ou de suporte;- submeter o animal à morte humanitária. Deve-se destacar que não pode haver demora entre reconhecere agir. O bem-estar animal não é protegido por sistemas nosquais as decisões e as ações exijam longos comunicados ou burocraciademorada.3.5.6 Procedimentos em casos de presença de sinais de comprometimentodo bemestarEm quaisquer circunstâncias onde a experiência de dor oudesconforto for eticamente justificada como parte do estudo, sendoestes elementos reais ou potenciais, os mesmos deverão ser minimizadosou aliviados. A intervenção será necessária para aliviar e monitorar complicações, sejam elas previstas ou não. Quando previstas, um planopara lidar eficazmente com tal evento deve ser desenvolvido antes doinício do estudo. Ao longo do curso do estudo, a frequência e tipo decomplicações devem ser monitoradas e estar revisãocontínua uma investigação sujeitas uma e a detalhada, visando minimizar complicações indesejadas. Em muitos casos, pode ser possível aliviar a dor ou desconfortos em comprometer os resultados científicos. Estratégias especificas deverão ser adotadas em cada projeto, e podem incluir umaumento na frequência de monitoramento relacionado ao início oualteração de sintomas, provisão de terapia de apoio como fluidos, usoestratégico de analgésicos ou condições de alojamento específicas. Ações a serem tomadas quando um sinal específico ou combinação de sinais é observado em um animal devem ser definidas. Adepender da gravidade do sinal, tais ações ou intervenções poderãoincluir:- promoção do conforto do animal fornecendo tratamentos deapoio (ex.: calor, higiene, fluidos, nutrição e necessidades sociais);- aumento da frequência de acompanhamento/observação;consulta a um médico veterinário com experiência apropriada;-administração de um tratamento específico (ex.: um agenteanalgésico);- submissão do animal à morte humanitária;Os pesquisadores precisam agir prontamente para aliviar ador ou sofrimento, o que pode determinar a continuação ou interrupçãodo

projeto.3.5.7 TreinamentoTodas as pessoas responsáveis por fazer as observações dosanimais devem ser competentes na avaliação da fisiologia, do comportamentoe da condição geral, utilizando como referência o padrãonormal destas variáveis, bem como conhecer as alterações específicasesperadas. A instituição, o grupo de pesquisa e a CEUA institucionalque autorizou o estudo são responsáveis por garantir que o pessoalenvolvido com o monitoramento dos animais seja capacitado. O treinamentodeve ser fornecido, e deve englobar não apenas técnicas, mas também as responsabilidades dos pesquisadores em monitorar osanimais. A preparação das equipes deve incorporar a avaliação dolocal de trabalho com treinamento extra e continuado, conforme necessário.3.5.8Abordagem em equipeEstratégias de monitoramento devem ser realizadas com acolaboração de todos os envolvidos na supervisão dos animais utilizadosno projeto de pesquisa e de todas as pessoas com experiênciarelevante com a espécie a ser utilizada e os procedimentos que serãorealizados. Essa abordagem em equipe deve, quando possível, incluiros pesquisadores, estudantes, veterinários e técnicos. Inclusive, a experiênciade participar da criação de estratégias de monitoramentopode ser muito útil no treinamento e formação dos alunos.3.5.9 Documentação da Estratégia de monitoramento Adocumentação precisa da estratégia de monitoramento garanteque todas as pessoas envolvidas com o cuidado dos animaisestejam cientes dos fundamentos que determinam a presença e severidadeda dor e da perturbação. Isso facilita:- a avaliação de um animal à medida que sua condiçãoclínica muda;- a determinação se o momento de intervenção foi observado;-a revisão da eficácia da estratégia de monitoramento enquantoo projeto prossegue.3.5.10 Checklist de monitoramentoUm checklist de monitoramento deve incluir os seguinteselementos:- sinais gerais de anormalidade para a espécie, linhagem ouindivíduo;- sinais específicos de problemas que podem surgir do procedimentorealizado;- documentação de pontos nos quais algum tipo de intervençãoé necessária;documentação de desfechos nos quais a morte humanitáriaé necessária;- fornecimento de detalhes de qualquer tratamento dado, paraque sua eficácia seja avaliada.Outros fatores que podem ser incluídos são detalhes de qualquernecessidade de cuidados especiais e identificação de qualqueramostra a ser colhida de um animal caso a morte se faça necessáriaquando os responsáveis pela coleta não estão presentes. As descrições dos critérios de monitoramento devem serformuladas de forma que um sinal "negativo" seja utilizado paraindicar "sem problemas" e um sinal "positivo" seja utilizado paraindicar "que pode haver um problema real ou potencial" segundoobservado pelo comportamento ou com a clínica. Por exemplo, otermo "isolamento" deve ser empregado no lugar de "interação social",e "respiração difícil" no lugar de "padrão respiratório".A inclusão de um campo NAD (nenhuma anormalidade detectada)no checklist deve ser considerada. Esse campo poderia serutilizado por uma pessoa experiente com pouca dificuldade de avaliar

se um animal ou grupo de animais não estão bem. Se um animal nãoestiver bem, o checklist detalhado deve então ser utilizado para fazerum julgamento sobre as ações a serem tomadas. O pesquisador principaldo projeto deve garantir que não haja uso indevido do campoNAD por pessoas inexperientes.

3.5.11 Especificidade de um checklist de monitoramento

Idealmente, um checklist de monitoramento deve ser elaboradoespecificamente para cada espécie e para cada procedimento. Critérios de monitoramento diferirão de acordo com o tipo de protocolode pesquisa, bem como entre espécies e indivíduos. Para algunsprojetos, vários checklists de monitoramento diferentes podemser necessários para cobrir diferentes fases do trabalho. Um checklist de monitoramento deve ser relevante ao procedimento. Por exemplo, um checklist genérico para camundongos pode ser utilizado comoponto inicial, mas não deve ser necessariamente usado para todos osprojetos que utilizam camundongos.

Checklists simples podem ser desenvolvidos para uso duranteperíodos do projeto em que o bem-estar dos animais seja umapreocupação menor. Por exemplo, durante o período de aclimatação ou quando um animal já está recuperado de um determinado procedimento. Um checklist simples pode incorporar um campo NAD, enquanto o checklist de monitoramento mais detalhado seria utilizadose alguma anormalidade fosse detectada.

3.5.12 Envolvendo a Comissão de Ética no Uso de Animais(CEUA)

A estratégia de monitoramento deve fazer parte da propostaenviada à CEUA. A CEUA pode interferir na revisão dos critérios demonitoramento e pontos de intervenção mediante consulta ao proponente. Desta forma, todos os critérios para monitoramento e ações subsequentes são acordados e

documentados antes do início do projeto. A CEUA deve também envidar esforços para que todos ospesquisadores possuam a experiência ou treinamento apropriados paraimplementar a estratégia de monitoramento de forma efetiva.

3.6 Treinamento de pessoal

Um importante fator de contribuição para obtenção de bonsresultados no cuidado e utilização de animais é a qualidade da capacitação o comprometimento dos membros da equipe com o trabalhodesenvolvido. As pessoas devem ser capacitadas para oferecercuidado minucioso na manutenção de animais, estar cientes de que aqualidade de suas ações interfere com o bem-estar dos animais oucom os resultados de atividades de ensino ou pesquisa.

O conhecimento dos preceitos éticos da utilização de animaistambém deve ser cobrado de todos os membros da equipe, sendo queo treinamento, programas educacionais, capacitação técnica e semináriospara todo o pessoal envolvido no uso de animais em atividadesde ensino ou pesquisa são de responsabilidade da instituição.

4 OBTENÇÃO DE APROVAÇÃO PARA NOVOS PROTOCOLOSDE PESQUISA

Este capítulo define o propósito e as responsabilidades dasComissões de Etica no Uso de Animais (CEUAs), e o que deve serconsiderado ao submeter um protocolo de pesquisa a uma CEUA.

- 4.1 Comissões de Ética no Uso de Animais
- É responsabilidade da CEUA, no âmbito de suas atribuições,cumprir e fazer cumprir o disposto na Lei nº 11.794/08 e nasdemais normas aplicáveis à utilização de animais.
- Todos os estudos que utilizam animais vertebrados nãohumanos devem ser aprovados e monitorados pela CEUA da instituiçãocredenciada no CONCEA, que manterá os animais durante acondução do projeto de pesquisa ou procedimento de ensino. ACEUA deve garantir, em nome da instituição, que o uso de animais sedá em conformidade com a Lei nº 11.794/08 e seus dispositivos infralegais; é justificado; e que os princípios dos 3Rs (Redução, Substituiçãoe Refinamento) são seguidos. Quando a atividade for conduzidaa campo, a CEUA a se responsabilizar pelo projeto e, portanto, aprová-lo, deverá ser a da instituição (credenciada no CONCEA)do pesquisador principal ou, quando aplicável, a do patrocinadordo estudo (credenciado no CONCEA).
 - 4.2 Submetendo uma proposta à CEUA
- 4.2.1 Antes de submeter uma proposta à CEUA, os pesquisadoresdevem considerar as questões a seguir:
 - o uso de animais é necessário?
- existem alternativas ao uso dos animais? Se existem citarquais e porque não vai vão empregálas.
 - o estudo foi planejado para produzir resultados válidos?
 - é necessário um estudo-piloto?
 - as espécies ou animais foram selecionados de forma apropriada?
 - -há instalações, equipamentos e condições do ambiente adequadas disponíveis?
- todo o pessoal envolvido está adequadamente treinado? Háalgum conhecimento sobre a biologia e comportamento da espécieque vai usar?
 - procurou-se utilizar o menor número possível de animais?
 - -há estratégias para minimizar e monitorar a dor e o distresse?
 - 4.2.2Se for usar animais, os seguintes dados deverão constarna proposta de estudo:
 - espécie e linhagem dos animais/inbred ou outbred/idade oupeso/sexo;
 - fonte de obtenção dos mesmos;
 - período de adaptação;
- alojamento durante a execução da pesquisa: tipo de gaiola, tipo de cama, número de animais por gaiola, ambiente (temperatura, umidade, etc.);

- se tomar providências para melhorar o ambiente dos animais, especificar quais;
- alimentação: tipo e composição, esquema de alimentação ede água.
- 4.2.3 Quando do procedimento: método

A descrição dos procedimentos dependerá do propósito dapesquisa. Contudo, algumas informações serão sempre necessárias:

- número de animais, espécie, sexo e idade;
- proveniência dos animais e qualquer tratamento prévio;
- esquema dos procedimentos, tais como hora em que serãorealizados, intervalos de tomada de amostras, descrição genérica dosequipamentos utilizados.
- em procedimentos dolorosos, indicar quais medidas serãoadotadas para evitar ou reduzir a dor ou o sofrimento;
 - grau de severidade;
- no caso de morte humanitária o método que será utilizadodeverá estar descrito claramente, independente dele ser aplicado duranteou ao final do estudo. Também deverá ser indicado como serãodescartadas as carcaças ou cadáveres.

Estudos adicionais ou alterações na proposta, eventos adversosou imprevistos e a suspensão da pesquisa, deverão ser informadosà CEUA para análise e decisão conforme a legislação vigente.

Asolicitação à CEUA deverá conter informações suficientespara que a Comissão possa avaliar a proposta com segurança .

Em resumo, o projeto deve incluir, no mínimo:

- o título:
- justificativa para o uso de animais;
- objetivos;
- plano de trabalho e cronograma estimado;
- os nomes, funções e capacitação de todo o pessoal;
- a proveniência dos animais e as licenças exigidas, uma vezque a autorização da CEUA não exclui a necessidade de outrasautorizações legais cabíveis de instituições como o Instituto Brasileirode Meio Ambiente IBAMA, a Fundação do Nacional do Índio FUNAI, a Comissão Nacional de Energia Nuclear CNEN, o Conselhode Gestão do Patrimônio Genético CGEN, a Coordenação Geralda Comissão Técnica Nacional de Biossegurança CTNBio, oInstituto Chico Mendes de Conservação da Biodiversidade ICMBioe outras, no caso em que a natureza do projeto as exigir;
 - detalhes de alojamento;
 - detalhes do protocolo que será desenvolvido;
 - os benefícios potenciais do projeto;
 - uma visão geral do projeto;
 - como os princípios de Redução, Substituição e Refinamentoserão aplicados;
 - como os animais serão monitorados;
 - considerações como riscos potenciais a outros animais nãohumanos ou humanos;
 - declaração de que o projeto segue a legislação e princípioséticos.

O quadro 1 pode ser utilizado para orientar os pesquisadoressobre questões que deverão ser consideradas ao planejar e conduzirprotocolos de pesquisa. A tabela objetiva manter o bem-estar e reduzirao mínimo a dor ou distresse dos animais durante o desenvolvimentodos projetos de pesquisa.

Quadro 1. Orientação para adesão aos princípios éticos nouso de animais e cuidados com o bem-estar animal em protocolos depesquisa

Referências

Altman DG (1991). Practical Statistics for Medical Research. Chapman & Hall.

Cochran WG, Cox GM (1992). Experimental Designs (2ndEdition). John Wiley & Sons.

Directive 2010/63/EU of the European Parliament and of the Council. http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2010:276:0033:0079:en:PDF

Directive86/609/EEC of the European Parliament and of theCouncil. http://ec.europa.eu/food/fs/aw/aw_legislation/scientific/86-609-eec_en.pdf

Diretriz Brasileira para o Cuidado e a Utilização de Animaispara Fins Científicos e Didáticos (DBCA), Ministério da Ciência, Tecnologia e Inovação, Conselho Nacional de Controle de Experimentação Animal - CONCEA (2013). http://www.cobea.org.br/arquivo/download?ID_ARQUIVO=20

EskesC, Sá-Rocha Vde M, Nunes J, Presgrave O, de CarvalhoD, Masson P, Rivera E, Coecke S, Kreysa J, Hartung T. (2009)Proposal for a Brazilian centre on alternative test methods. ALTEX.26(4):303-6.

Festing MF et al (2002). The design of animal experiments:reducing the use of animals in research through better experimentaldesign, London UK, Royal Society of Medicine Press.

Lancaster GA, Dodd S, Williamson PR (2004). Design andanalysis of pilot studies: recommendations for good practice. Journalof Evaluation in Clinical Practice 10(2): 307-312 doi:10.1111/j..2002.384.doc.x.

Portaria N° 491, de 3 de julho de 2012, Ministério da Ciência,Tecnologia e Inovação. ftp://ftp.saude.sp.gov.br/ftpsessp/bibliote/informe_eletronico/2012/iels.jul.12/lels126/U_PT-MCTI-GM491_030712.pdf

PresgraveOA. (2008) The need for the establishment of aBrazilian Centre for the Validation of Alternative Methods (BraCVAM).Altern Lab Anim. 36(6):705-8.

Resolução Normativa 17, de 3 de julho de 2014 do ConselhoNacional De Controle De Experimentação Animal (CONCEA).

Russel, W.M.S., Burch, R.L. (1959). The Principles of HumaneExperimental Technique. Methuen, London.

Ruxton GD, Colegrave N (2006). Experimental Design forthe Life Sciences (2nd edition). Oxford niversity Press.

ALDO REBELO

Este conteúdo não substitui o publicado na versão certificada.