

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI TORINO

Schema per la presentazione di un progetto di ricerca ai sensi dell'articolo 31

1. Utilizzatore (persona fisica o giuridica ai sensi	della lett. f) dell'articolo 3) UNIVERSITA' DI TORINO
2. Titolo del progetto di ricerca	
3. Parole chiave (massimo 5 parole)	
4. Responsabile del progetto di ricerca ((ai sensi della lett. g) dell'artico1o 3)
Dipartimento o Struttura di afferenza	
Indirizzo	
Recapiti telefono:	e-mail:
5. Responsabile dell'esecuzione degli es	perimenti
Dipartimento o Struttura di afferenza	
Indirizzo	
Recapiti telefono:	e-mail:
6. Stabilimento utilizzatore:	
denominazione stabilimento:	
Ubicazione:	
Estremi autorizzazione decreto minister	riale
7. Responsabile del benessere animale	(ai sensi della lett. h) dell'articolo 3)
Dipartimento o Struttura di afferenza	
Indirizzo	
Recapiti telefono:	e-mail:
Ubicazione dello stabilimento utilizzato	re:
8. Medico Veterinario Designato (art.24)	DOTT. PAOLO POLLICINO
Indirizzo DIP. DI SCIENZE VETERINARIE	– VIA L. DA VINCI 44 – 10095 GRUGLIASCO (TO)
Recapiti telefono: 0116709103	e-mail: paolo.pollicino@unito.it

9. Elenco e Competenza de	el personale che	partecipa al pr	ogetto di ricerca
---------------------------	------------------	-----------------	-------------------

Nominativo	Titolo di Studio o Qualifica	Ruolo nello staff	Formazione

10. Si prevede di utilizzare il seguente numero complessivo di animali (specificare se animali genetican	ıente
modificati)	

Specie animale

Specie animale n.

n.

11. Specificare se Animali Geneticamente modificati ed eventuali / numeri parziali riferiti a diverse specie e/o ceppi animali

Specie	Серро	Numero/anno

- 12. Gli animali saranno stabulati nei locali (Denominazione, ubicazione dello stabilimento e n. autorizzazione ministeriale)
- 13. Gli animali saranno utilizzati nei locali (Denominazione, ubicazione dello stabilimento e n. autorizzazione ministeriale)

14. Provenienza degli animali		
Allevamento interno		
Allevatore		
Dati della ditta o altro che alleva gli animali		
Fornitore		
Dati della ditta o altro che alleva gli animali		
Altro (specificare)		
15. Durata del progetto di ricerca (massimo 60 mesi)		
16). Obiettivi del progetto di ricerca		
17. Razionale dello studio		
1.1 Stato delle conoscenze (Giustificare lo studio d	con adeguati riferimenti bibliografici)	
1.2 Originalità e/o interesse dello studio (valore se	cientifico)	
1.3 Eventuali ricadute nell'ambito della salute pul	oblica umana e/o animale (valore sociale)	
1.4 Eventuale impatto nel settore economico-indo	ustriale (valore economico)	
1.5 Eventuali ricadute nell'ambito della formazior	ne (valore didattico)	
18. Descrizione dei fini del progetto di ricerca (Art. 5, com	ma 1)	
Ricerca di base		
Ricerca traslazionale o applicata		
Prove di tipo regolatorio		
Protezione dell'ambiente naturale nell'interesse della salu degli animali	ute o del benessere degli esseri umani o	
Ricerca finalizzata alla conservazione delle specie		
Insegnamento superiore o formazione professionale		
Indagini medico-legali		

Mantenimento di colonie di animali GM modificati non usati in altre procedure

SI

Se la ricerca è già stata attuata, spiegare perché è scientificamente necessario ripetere l'esperimento

20. Dichiarazioni riferite a11'Artico1o 13, comma 2

- a. Sostituzione (Dichiarazione che la specie animale di cui si farà uso sono quelle a più basso sviluppo neurologico, nonché della mancanza di metodi alternativi, compatibili can l'obiettivo del progetto di ricerca).
- b. Riduzione (Massima riduzione del numero di animali utilizzati, compatibile con gli obiettivi del progetto di ricerca)
- c. Affinamento (Ottimizzazione della metodica per ridurre la sofferenza imposta all'animale durante l'esecuzione delle procedure)
- d. Rapporto danno/beneficio
- 21. METODOLOGIA E TECNICA DELL'ESPERIMENTO (Va spiegato dettagliatamente il protocollo sperimentale, con particolare riferimento alle fasi che prevedono la manipolazione degli animali-frequenza, tipo di trattamenti, prelievi, ecc.)
- 21.1 Criteri di selezione del campione (indicare le modalità di selezione del campione, specificando i criteri di inclusione e l'eventuale suddivisione dell'unità campionaria in gruppi).
- 21.2 Considerazioni statistiche (descrivere come è stato determinato il numero di animali necessari per lo studio)
- 21.3 Tecnica di esecuzione delle procedure (descrivere il protocollo sperimentale con particolare riferimento alle procedure indicate di seguito)

-	prelievi ematici	SI	NO
-	produzione di anticorpi	SI	NO
-	osservazioni comportamentali	SI	NO
-	prelievi di organi e/o tessuti	SI	NO
-	procedure chirurgiche	SI	NO
-	inoculo di microrganismi, anche GM	SI	NO
-	somministrazioni di farmaci	SI	NO
-	test DL50	SI	NO

-	manipolazioni su animali GM	SI	NO
-	impianto/induzione di tumori	SI	NO
-	utilizzo di radioisotopi e/o radiazioni	SI	NO
-	genotipizzazione animali GM	SI	NO
_	altro (specificare)	SI	NO

22. Indicare se si prevede di utilizzare le seguenti sostanze chimiche o agenti biologici:

-	Cancerogene	SI	NO
-	Mutagene	SI	NO
-	Tossiche per la riproduzione	SI	NO
-	Rodioattive	SI	NO
-	Antiblastici	SI	NO
-	Colture Cellulari	SI	NO
-	Microrganismi	SI	NO
-	Microrganismi GM	SI	NO

23. Indicare eventuali rischi per l'operatore

24. Effetti avversi e misure per ridurre, evitare ed attenuare qualsiasi forma di sofferenza per l'animale dalla nascita alla morte

Descrivere i potenziali effetti negativi che la procedura può determinare sull'animale (es. dolore, stress, perdita di peso, febbre, anemia, deficit neurologici, comportamenti anomali o altri sintomi clinici di stress acuto o cronico o deficienze nutrizionali).

Indicare se questi effetti possono essere ridotti e/o annullati con la somministrazione di analgesici o altri farmaci e in caso contrario, indicare perché ciò non è possibile.

25. La morte dell"animale è l'evento finale (endpoint) della procedura?

SI NO

La morte come endpoint si manifesta nei test di tossicità acuta, nella valutazione della patogenicità degli agenti infettivi, nei test di neutralizzazione per le tossine e in altri studi nei quali gli animali non possono essere sottoposti ad eutanasia, ma la morte deve essere il diretto risultato della procedura sperimentale.

26. Proposta di classificazione della gravita delle procedure ai sensi dell'articolo 15 e Allegato VII						
Non risveglio						
Lievi						
Moderate						
Gravi						
27. USO DI ANEST	TESIA DUI	RANTE LE PRO	CEDURE SPER	RIMENTALI		
SI		NO				
28. SE SI, INDICAF	RE MODA	LITA E TIPO DI	ANESTESIA/	ANALGESIA		
Specie		Farmaco		Dose		Via somministrazione
29. MODALITA' E	TIPO DEL	L'EVENTUALE	TERAPIA AN	ΓIDOLORIFICA		
Specie		Farmaco Dose Via somministrazione		Via somministrazione		
30. INDICARE L'EV	/ENTUAL	E MODALITA' [OI SOPPRESSI	ONE DEGLI ANI	IMALI	
Specie	Metodo fisico	chimico o	Sostanza (se del caso) Dose		Dose	Via somministrazione
31. Il metodo di s	oppression	one è compres	o nell'elenco	di cui all'Allega	ato IV	
SI		NO				
٥.						

Se NO giustificare scientificamente la necessità di ricorrere all'autorizzazione per tale metodo

DELLE CONDIZION1 DI CUI ALL'ARTICOLO 16
SI NO
33. COLLABORAZIONI
(indicare eventuali collaborazioni pianificate con altri gruppi di ricerca interni e/o esterni)
34. FINANZIAMENTI
35. Curriculum Vitae del RESPONSABILE PROGETTO DI RICERCA
36. DOCUMENTAZIONE DA ALLEGARE
36.1 Parere dell'Organismo preposto al Benessere Animale
36.2 Sintesi non tecnica del progetto (ai sensi dell'articolo 34 e conforme all'Allegato IX)
36.3 Dichiarazione del responsabile del progetto di ricerca resa ai sensi dell'articolo 46, comma 1, lettera aa) del D.P.R. 28 dicembre 2000 "Disposizioni legislative in materia di documentazione amministrativa circa l'assenza di sentenze definitive, ovvero rese ai sensi dell'articolo 444 c.p.p. per uno dei reati di cu agli articoli 544-bis, 544-ter del codice penale, nonché per quelli di cui agli articoli 4 e 5 della legge 4 novembre 2010, n. 201.
Luogo e data
Il Responsabile del Progetto di ricerca
Il Veterinario Designato Il Responsabile del Benessere animale
Dott. Paolo Pollicino

32. AL TERMINE DELLE PROCEDURE SPERIMENTALI GLI ANIMALI SARANNO RIUTILIZZATI NEL RISPETTO