



DIEREXPERIMENTENCOMMISSIE DEC-CONSULT

JAARVERSLAG 2001

© DEC-Consult 2002. Niets uit deze uitgave mag worden overgenomen zonder bronvermelding of zonder toestemming van DEC-Consult.

ALGEMEEN

Bij de invoering van de gewijzigde Wet op de dierproeven 1996, begin 1997, werd de toetsing van onderzoeksplannen door een erkende Dierexperimentencommissie (DEC) wettelijk verplicht gesteld. De vergunninghouders dierproeven met een omvangrijk werkprogramma droegen de door hen ingestelde dierexperimentencommissies voor erkenning voor of namen het initiatief tot het instellen van een DEC. Vergunninghouders met een minder omvangrijk programma, echter, dienden om te zien naar alternatieve mogelijkheden om hun onderzoeksplannen te laten toetsen. De initiatiefnemers van DEC-Consult besloten reeds begin 1996 om na te gaan in hoeverre er behoefte bestond aan een niet-instellingsgebonden DEC voor het adviseren van vergunninghouders die daaraan behoefte zouden hebben. Naar aanleiding van deze oriëntatie werd overgegaan tot het oprichten van een Stichting DEC-Consult in november 1996, die voorzag in de benodigde rechtspersoonlijkheid voor de in te stellen dierexperimentencommissie. De wettelijk vereiste ministeriële erkenning van de commissie werd in augustus 1997 verkregen.

De statutaire doelstellingen van de Stichting zijn als volgt omschreven: *Het bevorderen dat proefdiergebruik verantwoord geschiedt en voorts al hetgeen met een en ander rechtstreeks verband houdt of daartoe bevorderlijk kan zijn, alles in ruimste zin des woords.* Het bestuur van de stichting bestaat uit zeven van de initiatiefnemers die tevens lid zijn van de dierexperimentencommissie bij oprichting. [REDACTED] is voorzitter, [REDACTED] secretaris, en [REDACTED] penningmeester. De overige (gewone) leden hebben elk niet-statutair vereiste deeltaken in hun portefeuille genomen. Met vergunninghouders die hun onderzoeksplannen wensen voor te leggen aan DEC-Consult werd een samenwerkingsovereenkomst gesloten die op rechtsgeldige wijze de rechten, verantwoordelijkheden en bevoegdheden van betrokken partijen regelt. In 2001 hadden 9 vergunninghouders een samenwerkingsovereenkomst met DEC-Consult.

DIEREXPERIMENTENCOMMISSIE

De dierexperimentencommissie is als volgt samengesteld (tussen haakjes: de deskundigheden die de Wet op de dierproeven onderscheidt):

- [REDACTED] voorzitter, (ethische toetsing);
- [REDACTED] secretaris (dierproeven, proefdieren en hun bescherming, ethische toetsing);
- [REDACTED] (alternatieven voor dierproeven, dierproeven, proefdieren en hun bescherming)
- [REDACTED] (dierproeven, proefdieren en hun bescherming, ethische toetsing);
- [REDACTED] (dierproeven, proefdieren en hun bescherming, alternatieven voor dierproeven);
- [REDACTED] (ethische toetsing);
- [REDACTED] (proefdieren en hun bescherming, alternatieven voor dierproeven, dierproeven).
- [REDACTED] (alternatieven voor dierproeven, dierproeven)

Enkele leden zijn door aangesloten vergunninghouders aangewezen als hun proefdierdeskundige en waren derhalve bij de totstandkoming van adviezen aan betreffende vergunninghouder slechts als adviseur bij de werkzaamheden van de commissie betrokken.

Medio 2001 werd een free-lance office-manager benoemd om de logistiek en documentatie te verzorgen. De commissie vergaderde in 2001 12 keer. De commissie tracht de toetsing van onderzoeksplannen voor alle betrokkenen zo inzichtelijk mogelijk te doen verlopen. Daartoe is onder andere een uitgebreide toelichting bij het aanmeldingsformulier opgesteld die in toegankelijke termen de ethische toetsing uiteenzet. Het aanmeldingsformulier werd voor 1998 aangepast in verband met veranderingen van wettelijke eisen (Registratie dierproeven en Besluit Biotechnologie bij Dieren) en bleef sindsdien ongewijzigd. De adviezen en overige inhoudelijke correspondentie aan vergunninghouders en hun medewerkers geven ook zo goed mogelijk de overwegingen van de commissie weer.

In de loop van het jaar werden diverse wetenschappelijk medewerkers van vergunninghoudende instellingen ontvangen om het werkprogramma toe te lichten.

In september werd een werkbezoek gebracht aan een vergunninghoudende instelling in [REDACTED]

EXTERNE CONTACTEN

DEC-Consult is lid van de vereniging van DEC's (NV-DEC). Verder stelt de DEC gevraagd en ongevraagd informatie beschikbaar over haar werkwijze die anderen kunnen gebruiken bij hun werkzaamheden.

TOETSING VAN ONDERZOEKSPLANNEN

In de loop van 2001 werden 67 onderzoeksplannen ter toetsing voorgelegd, met als globale omschrijving van het doel (referentie: Registratie Dierproeven 1998):

Doel	Aantal	Eerste bespreking	Slotconclusie
1. Ontwikkeling van sera/vaccins/biologische producten voor toepassing bij de mens.	1	Positief advies	
	5	Positief advies, met opmerkingen	
	13	Positief advies, met voorwaarden	
	1	Nadere vragen	Positief advies, met opmerkingen
	1	Nadere vragen	In behandeling
2. Productie/controle/ijsing van sera/vaccins/biologische producten voor toepassing bij de mens.	1	Positief advies, met opmerkingen	
3. Ontwikkeling geneesmiddelen voor toepassing bij de mens.	1	Nadere vragen	Positief advies, met opmerkingen
4. Ontwikkeling geneesmiddelen voor toepassing bij de mens.	1	Positief advies, met opmerkingen	
8. Ontwikkeling van sera/vaccins/biologische producten voor toepassing bij dieren.	1	Positief advies, met opmerkingen	
9. Productie/controle/ijsing van sera/vaccins/biologische producten voor toepassing bij dieren.	1	Positief advies	
	4	Positief advies, met voorwaarden	
	1	Positief advies, met opmerkingen	
10. Ontwikkeling geneesmiddelen voor toepassing bij dieren.	5	Positief advies, met opmerkingen	
	1	Positief advies, met voorwaarden	
	1	Nadere vragen	Positief advies, met opmerkingen
11. Productie/controle/ijsing geneesmiddelen voor toepassing bij dieren.	1	Nadere vragen	Positief advies, met opmerkingen
13. Productie/controle/ijsing geneesmiddelen/toepassing voor toepassing bij dieren	1	Positief advies	
	1	Positief advies, met voorwaarden	
19. Voedingsmiddelen voor menselijke consumptie.	1	Positief advies	
	1	Positief advies, met voorwaarden	
	1	Positief advies, met opmerkingen	
	1	Nadere vragen	In behandeling
22. Stoffen schadelijk voor het milieu.	3	Positief advies, met voorwaarden	
	1	Positief advies, met opmerkingen	
30. Kanker bij mensen.	1	Positief advies, met voorwaarden	
31. Hart&vaatziekten bij mensen.	2	Positief advies, met voorwaarden	
33. Andere ziekten bij mensen.	2	Positief advies, met voorwaarden	
	2	Positief advies, met opmerkingen	
	1	Nadere vragen	Positief advies, met voorwaarden
36. Ziekten bij dieren.	1	Positief advies	

37. Andere wetenschappelijke vraag	1	Positief advies, met voorwaarden	
	2	Positief advies, met opmerkingen	
	1	Nadere vragen	Positief advies
	1	Positief advies	
	2	Positief advies, met voorwaarden	
	2	Positief advies, met opmerkingen	
	1	Nadere vragen	In behandeling

Een belangrijk gedeelte van de proeven had betrekking op de ontwikkeling van diergeneesmiddelen en veterinaire vaccins, waarbij in het laatste traject eisen stellende wetgeving in belangrijke mate de relevantie en uitvoering van de proeven bepaalt. Ook werden onderzoeksplannen in relatie tot andere wetgeving behandeld. 67 onderzoeksplannen werden in plenaire zitting van de commissie behandeld. Met betrekking tot 65 (waarvan 1 over jaargrens 2000/2001) onderzoeksplannen werd uiteindelijk positief advies uitgebracht, in 6 gevallen pas nadat schriftelijke vragen van de commissie door de indiener waren beantwoord. Drie onderzoeksplannen waren aan het eind van het verslagjaar nog in behandeling. Van de adviezen werden er 31 verleend onder het stellen van nadere voorwaarden. Drie onderzoeksplannen werden geamendeerd. De adviezen kennen een geldigheidsduur van een jaar.

Dit overzicht van onderzoeksplannen is ten behoeve van elk van de aangesloten vergunninghouders verder uitgesplitst (vertrouwelijke bijlagen).