



## Nyhedsbrev fra Dyreforsøgstilsynet

### Dyreforsøgstilsynets miniseminar om parasitter i forsøgsdyr onsdag den 6. april 2016

**13.00 – 13.15**

**Leif Røge Lund, Dyreforsøgstilsynet**  
Velkomst og introduktion

**13.15 – 13.45**

**Brian Fredensborg, Københavns Universitet**  
Insekter som modeldyr

**13.45 – 14.10**

**Ian Woolsey, Københavns Universitet**  
Wild rodents for "wild" parasites

**14.10 – 14.40**

**Peter Nejsum, Københavns Universitet**  
Orms populationsdynamik i svin

**14.40 – 15.10**

Pause

**15.10 – 15.40**

**Louise von Gersdorff, Københavns Universitet**  
Zebrafisk & parasitter; model for fisk i akvakultur

**15.40 – 16.10**

**Kurt Buchmann, Københavns Universitet**  
Modeller for parasitter i torsk/sæl

**16.10 – 16.30**

Diskussion og afslutning

***Tid & sted:***

**Seminaret afholdes den 6. april 2016**

**Københavns Universitet**

Festauditorium A1-01.01  
(gennem porten, over gården)  
Bülowsvej 17  
1870 Frederiksberg C

***Tilmelding er nødvendig senest d. 29. marts 2016*** Skriv til: [dyreforsoegstilsynet@fvst.dk](mailto:dyreforsoegstilsynet@fvst.dk)



Februar 2016

### Behandlingstid for ansøgninger

Vi behandler ansøgningerne i den rækkefølge de kommer ind og altid hurtigst muligt. Vi oplever dog, at ansøgere bliver overraskede over vores behandlingstider, så derfor denne information:

Fra Dyreforsøgstilsynet modtager en fyldestgørende ansøgning om dyreforsøg, har vi 40 arbejdsdage til at behandle den. I de tilfælde, hvor det er nødvendigt at bede ansøger revidere ansøgningen, inden den kan behandles på et rådsmøde, gælder fristen først, når vi har modtaget den revision, vi bad om. Derfor anbefaler vi, at man indsender sin ansøgning minimum to måneder før det rådsmøde, hvor man ønsker den behandlet. Er der tale om meget store ansøgninger med mange C-skemaer, kan ansøgningen med fordel indsendes tidligere – dette af hensyn til den tid ansøger eventuelt skal bruge på at revidere ansøgningen.

Behandlingstiden for udvidelsesansøgninger er principielt den samme som for hovedtilladelser. Dog kan disse oftest behandles direkte af sekretariatet og skal ikke afvente et rådsmøde. Derfor er behandlingstiden i praksis ofte kortere for udvidelsesansøgninger.

### Tjek udløbsdatoen på din tilladelse

En tilladelse kan maksimalt løbe i 5 år. Herefter skal der indsendes ny ansøgning til Dyreforsøgstilsynet, hvis forsøgsaktiviteten ønskes fortsat. Hvis forsøgene skal forløbe uden afbrydelse fra den gamle tilladelse til den nye, skal ny tilladelse være godkendt inden den gamle udløber – se ovenstående vedrørende behandlingstid for ansøgninger.

Dyreforsøgstilsynet blev i 2012 lagt ind under Fødevarerstyrelsen og i den forbindelse fik alle tilladelser nyt tilladelsesnummer, der alle begynder med 2012.



Gyldigheden blev dog ikke forlænget. En tilladelse, som begynder med 2012, kan derfor godt udløbe tidligere end 2017. Gyldigheden af tilladelsen er altid angivet på første side af tilladelsen, hvor de øvrige krav til tilladelsen også er beskrevet. Er du i tvivl om, hvornår din tilladelse udløber, er du velkommen til at henvende dig til os.

### Juridisk person

Siden implementering af EU direktivet i februar 2013 har det været muligt at ansøge om dyreforsøg som Juridisk person. Det betyder, at det er ens arbejdsplads, der har det endelige juridiske ansvar for tilladelsen. Både offentligt og privatansatte kan søge som juridisk person. Man skal oprette en profil i ansøgningssystemet med arbejdspladsens navn til indsendelse af ansøgninger under Juridisk person. I ansøgningens A-skema skal der dog fortsat være angivet oplysninger om den person, der er ansvarlig for forsøgene, og denne person skal fortsat leve op til gældende krav til tilladelsesindehavere. Ansøgningens A-skema udfyldes med angivelse af Juridisk person under "Navn". Navn på ansvarlig person angives under "Vigtigste tidligere ansættelser", hvor det også er denne persons uddannelse og ansættelser, der angives.

Har du spørgsmål omkring at ansøge som Juridisk person, er du meget velkommen til at kontakte os.

### Praksis for gebyropkrævning

Der opkræves et gebyr på 2.500, - kr. for alle C-skemaer, der opnår tilladelse. Dette har været gældende siden 1. april 2014. Der opkræves desuden 500, - kr. årligt pr. C-skema i tilladelsens løbetid.

Der opkræves et gebyr på 2.500, - kr. for alle udvidelser af eksisterende tilladelser. Enkelte udvidelser er fortsat gebyrfrie.

Det drejer sig om udvidelser, der falder ind under de undtagelser, der er nævnt i betalingsbekendtgørelsen, jf. nedenfor.

Denne praksis sikrer dækning af omkostningerne ved at administrere ansøgninger og tilladelser samt inspektion i forbindelse med dyreforsøg.

### Gebyr pr. C-skema

Den tidligere praksis, hvor der opkræves et gebyr på 2.500, - kr. også for tilladelser med flere C-skemaer, var u hensigtsmæssig, dels fordi den indebar ulighed blandt ansøgerne, dels fordi gebyret ikke dækkede omkostningerne til den sagsbehandling, der er forbundet med flere C-skemaer i ansøgningen.

Opgørelser har vist, at det tager stort set dobbelt så lang tid at behandle to C-skemaer, som det tager at behandle et C-skema osv. Der er typisk tale om vidt forskellige forsøg, hvor alle forhold skal behandles hver for sig. Det beskrevne tidsforbrug gælder både forbehandlingen i sekretariatet, behandlingen i Rådet for Dyreforsøg og den efterfølgende udstedelse af tilladelser.

Samtidig forskelsbehandles ansøgerne, idet brugere, der ansøger hver gang de ønsker at udføre et forsøg, betaler et gebyr for hver tilladelse, mens brugere, der ansøger om tilladelse til flere forsøg samtidigt "slipper" med kun et gebyr.

### Gebyr på udvidelser

I forbindelse med udvidelser fremgår det af betalingsbekendtgørelsen, at der for de enkelte udvidelser skal betales et gebyr på 2.500, - kr.



Der er derefter beskrevet en række undtagelser, hvor gebyret bortfalder.

### Undtagelser for gebyr

Som nævnt vil der ved udvidelser fremover blive opkrævet et gebyr på 2.500, - kr. Kun i de tilfælde, hvor udvidelsen falder ind under undtagelserne i bekendtgørelsen, vil gebyret bortfalde. Undtagelserne er:

- Tilladelsesindehaveren går på orlov. Tilladelsen skal overføres til anden person i institutionen eller virksomheden
- Tilladelsesindehaveren skifter arbejdssted og ønsker at medtage sin tilladelse til ny virksomhed/institution
- Der er i en virksomhed eller institution sket organisatoriske ændringer, der betyder, at tilladelsesindehaveren ikke længere skal udføre forsøgene. Tilladelsen skal derfor overføres til anden person i institutionen eller virksomheden.

Dette gælder ikke, hvis tilladelsesindehaveren skifter til nyt arbejdssted udenfor institutionen/virksomheden og institutionen/virksomheden ønsker at beholde tilladelsen.

- Der sker ændringer/ombygninger/flytninger af forsøgsfaciliteterne, herunder dyrestalde indenfor virksomheden/institutionen, som vil få betydning for ordlyden i tilladelsen
- Der ønskes at bruge andre dyrearter til forsøget, uden at der herved ændres forsøgsopstillinger, procedurer eller

formodede belastninger af de enkelte dyr.

- Det ønskes i den samme forsøgsopstilling at bruge f.eks. andre eller supplerende teststoffer, agens eller administrationsmetoder, uden at der herved ændres ved formålet med forsøget eller den formodede belastning af de enkelte dyr.
- Tilladelsesindehaveren i den oprindelige ansøgning har gjort opmærksom på, at det kan være vanskeligt at vurdere det nøjagtige antal dyr, der bliver brug for, og man finder efterfølgende, at der bliver brug for flere dyr end det fremgår af den oprindelige tilladelse.
- Der ønskes en kortvarig forlængelse af varigheden af en tilladelse i de tilfælde, hvor en uforudset orlov, problemer vedr. stipendiatforhold eller andre force majeure lignede forhold har betydet, at man ikke har kunnet afslutte forsøget indenfor den tilladte tidsramme.

Udvidelsen vil typisk gives til korte forlængelser på 2-3 måneder og en tilladelse kan maksimalt forlænges op til en samlet varighed på 5 år.

### Vejledninger for blodprøvetagning og for væggtab for mus og rotter i forsøg

Rådet for Dyreforsøg og Udvalget for Forsøgsdyr og Alternativer har udarbejdet to vejledninger for forsøgsprocedurer.

Vejledningerne omhandler henholdsvis blodprøvetagning og væggtab for mus og rotter i forsøg. Vejledningerne skal ses som en hjælp til ansøgere, når de skriver deres ansøgninger.



Der er altså ikke tale om, at vejledningerne på nogen måde erstatter tilladelse, og det vil til enhver tid være ordlyden i tilladelsen, der er gældende. Samarbejdet mellem Rådet og Udvalget fortsætter på dette område i 2016 med flere vejledninger som mål.

Du finder de eksisterende vejledninger på Dyreforsøgstilsynets hjemmeside under *Vejledning og retningslinjer for dyreforsøg*.  
[http://www.foedevarestyrelsen.dk/fvst\\_ansvar\\_og\\_gaver/Sider/Dyreforsogstilsynet.aspx](http://www.foedevarestyrelsen.dk/fvst_ansvar_og_gaver/Sider/Dyreforsogstilsynet.aspx)

**Opfordring til at deltage i undersøgelse fra EURL-ECVAM (The European Union Reference Laboratory for alternatives to animal testing) om hvordan viden om de 3R'er bedst deles og udbredes**

Dear Colleague,

EURL ECVAM would like to invite you to participate in the [EU public survey](#) to identify all types of knowledge sources that might be relevant to Replace, Reduce or Refine (the '3Rs') the use of animals for scientific purposes, to understand how such knowledge is currently disseminated and to highlight what could be done to fill knowledge gaps and enhance knowledge sharing.

As follow-up from the [Commission's response to the European Citizens' Initiative "Stop Vivisection!"](#), the Commission is assessing opportunities to enhance knowledge sharing among all relevant parties to accelerate progress in the 3Rs. The aim of this survey is to draw on your personal experience of knowledge exchange and to try to identify where this is working well and where it can be enhanced.

Your contribution will be extremely valuable in this exercise.

We would also be very grateful if you could share this survey with your own network of collaborators in order that we may reach as many individual knowledge sources as possible. You may wish to read about the survey in the [news item published today on the JRC Science Hub](#).

The results of this survey will provide valuable input for a comprehensive study currently being undertaken by the Commission, the results of which will be made available by the end of 2016.

The [survey](#) will remain open until **Friday the 11<sup>th</sup> of March 2016**.

If you have any questions regarding the survey, please contact [JRC-ECVAM-CONTACT@ec.europa.eu](mailto:JRC-ECVAM-CONTACT@ec.europa.eu)

Kind regards

**JRC ECVAM Contact**

Systems Toxicology Unit

EU Reference Laboratory for Alternatives to Animal Testing (EURL ECVAM)