

# TOELICHTING OP DE FORMULIEREN 3, 4 en 5

## TOELICHTING REGISTRATIEFORMULIER 3a, b en c

---

### TOTAALJAARSTAAT AAN- EN AFVOER DIEREN (VERGUNNINGHOUDER)

Transgene dieren en dieren uit de wilde fauna gaarne registreren op resp. formulieren 3b en 3c.

In de desbetreffende kolommen dienen de aantallen gewerkte dieren te worden vermeld:

kolom 1: Code nummer diersoort

Muizen.....	01
Ratten.....	02
Hamsters.....	03
Cavia's.....	04
Andere knaagdieren * .....	09
Konijnen .....	11
Honden.....	21
Katten.....	22
Fretten.....	23
Andere vleeseters * .....	29
Prosimians * .....	31
Nieuwe wereld-apen * .....	32
Oude wereld-apen* (excl.mensapen).....	33
Mensapen * .....	34
Paarden.....	41
Varkens.....	42
Geiten.....	43
Schapen.....	44
Runderen .....	45
Andere Zoogdieren * .....	49
Kippen .....	51
Kwartels.....	52
Andere Vogels * .....	59
Reptielen * .....	69
Amfibieën * .....	79
Vissen * .....	89
Cyclostomata * .....	91

\* U wordt verzocht dit nader te specificeren in kolom 17.

kolom 2: aanwezig op 1 januari: van het registratiejaar.

kolom 3: eigen fok: verkregen door eigen fok. Zoogdieren tellen zodra ze zijn gespeend en tevens als ze voor het spenen in proef zijn genomen; vogels tellen zodra het ei is verlaten; reptielen, amfibieën en vissen: volwassen dieren tellen en tevens als ze eerder in proef zijn genomen.

kolom 4: verkregen van geregistreerde vergunninghouders fok- of afleveringsbedrijf van proefdieren in Nederland (zie bijlage bij de registratie formulieren).

## TOELICHTING REGISTRATIEFORMULIER 3a,b en c

---

- kolom 5: verkregen van geregistreerde instelling in een andere Lid-Staat van de EU. Het betreft hier een van de volgende Staten: België, Cyprus, Denemarken, Duitsland, Estland, Finland, Frankrijk, Griekenland, Hongarije, Ierland, Italië, Letland, Litouwen, Luxemburg, Malta, Oostenrijk, Polen, Portugal, Slowakije, Slovenië, Spanje, Tsjechische Republiek, Verenigd Koninkrijk en Zweden.  
N.B. De meeste Lid-Staten hebben nog geen lijst van geregistreerde fok- en afleveringsbedrijven. De vergunninghouder dient aan de leverancier te vragen om zijn fok- en afleververgunning
- kolom 6\*: verkregen van een niet-geregistreerde instelling in Nederland.
- kolom 7\*: verkregen van een niet-geregistreerde instelling in een andere EU Lid-Staat.
- kolom 8\*: andere herkomst:
- uit een Verdragspartij van de Conventie ETS 123 (exclusief de EU Lid-Staten). Het betreft hier een van de volgende Verdragspartijen: Albanië, Andorra, Armenië, Azerbeidzjan, Bosnië Herzegovina, Bulgarije, Estland, Georgië, Hongarije, Kroatië, Liechtenstein, Letland, Litouwen, Malta, Moldavië, Oekraïne, Polen, Roemenië, Rusland, San Marino, Slowakije, Slovenië, Tsjechische Republiek, Turkije, IJsland, voormalige Joegoslavische Republiek van Macedonië en Zwitserland.
  - uit een niet-Europees land.
- \* *Wanneer 6, 7 of 8 van toepassing is dient ingevolge artikel 16 Wod ontheffing of vrijstelling (categoriaal) te zijn verleend.  
Vrijstelling van het verbod in artikel 11 Wod : Vrijstelling van het in artikel 11 van de Wod gestelde verbod wordt verleend voor dierproeven op duiven, geiten, kalkoenen, kippen, paarden, runderen, schapen, varkens en vissen.*
- kolom 9: wilde fauna: al dan niet rechtstreeks betrokken uit de wilde fauna (geboren in de wilde fauna). Dieren die in de vrije natuur worden gehouden en waaraan in het vrije veld onderzoek wordt verricht worden hier **niet** geregistreerd. Vanzelfsprekend worden deze dieren wel geregistreerd in de registratie dierproeven (formulier 5) in kolom 1 (bijzonderheid dier) onder code 4 (dier in zijn biotoop).
- kolom 10: dood of gedood in voorraad voor het begin van de proef: b.v. wegens ongeschiktheid (genotype, geslacht, gewicht, ziekte, e.d.) of overtolligheid. Dit kunnen dieren zijn die nog nooit in een proef zijn gebruikt of na afloop van de proef zijn aangehouden om eventueel voor hergebruik in aanmerking te komen.
- kolom 11: dood of gedood tijdens of in het kader van de proef: gedurende de periode aanvangende met het begin van de proef en eindigende wanneer het dier is gestorven, respectievelijk is gedood ter beëindiging van de proef of ter bestudering van fenomenen aan het gedode dier, verband houdende met de proef (Bv post mortem onderzoek). Dit aantal dient over een te komen met de aantallen die zijn geregistreerd in de formulieren 5, kolom 13 onder code 1.
- kolom 12: dood of gedood na afloop van de proef: b.v. omdat geen andere passende bestemming voor het dier beschikbaar was. Dit moet direct aansluitend aan een proef zijn beslist. Dit aantal dient overeen te komen met de aantallen die geregistreerd zijn in de formulieren 5, kolom 13, code 2.
- kolom 13: levend afgevoerd naar een andere geregistreerde vergunninghoudende onderzoekinstellingen in Nederland.
- kolom 14: levend afgevoerd naar een andere geregistreerde onderzoekinstelling in een EU Lid-Staat of Een ETS 123-Verdragspartij.
- kolom 15: levend afgevoerd naar een andere bestemming: het aantal dieren dat levend is afgevoerd buiten de instelling van de vergunninghouder, niet zijnde een andere geregistreerde instelling (zie 13 en 14).
- kolom 16: aanwezig op 31 december van het registratiejaar.

## TOELICHTING REGISTRATIEFORMULIER 4a,b en c

### JAARSTAAT AAN- EN AFVOER DIEREN (ORGANISATORISCHE WERKEENHEID).

Transgene dieren en dieren uit de wilde fauna gaarne registreren op resp. formulieren 4b en 4c.  
In de desbetreffende kolommen dienen de aantallen gewervelde dieren te worden vermeld:

kolom 1:	Code nummer diersoort	
	Muizen.....	01
	Ratten.....	02
	Hamsters.....	03
	Cavia's.....	04
	Andere knaagdieren * .....	09
	Konijnen .....	11
	Honden.....	21
	Katten.....	22
	Fretten.....	23
	Andere vleeseters * .....	29
	Prosimians * .....	31
	Nieuwe wereld-apen * .....	32
	Oude wereld-apen* (excl.mensapen).....	33
	Mensapen * .....	34
	Paarden.....	41
	Varkens.....	42
	Geiten.....	43
	Schapen.....	44
	Runderen .....	45
	Andere Zoogdieren * .....	49
	Kippen .....	51
	Kwartels.....	52
	Andere Vogels * .....	59
	Reptielen * .....	69
	Amfibieën * .....	79
	Vissen * .....	89
	Cyclostomata * .....	91

\* U wordt verzocht dit nader te specificeren in kolom 19.

kolom 2: aanwezig op 1 januari van het registratiejaar.

kolom 3: verkregen door eigen fok in uw Organisatorische Werkeenheid. Zoogdieren tellen zodra ze zijn gespeend en tevens als ze voordien in proef zijn genomen; vogels tellen zodra het ei is verlaten; reptielen, amfibieën en vissen: volwassen dieren tellen en tevens als ze eerder in proef zijn genomen.

kolom 4: verkregen van een andere in de vergunning (ex artikel 11a, eerste lid) vermelde Organisatorische Werkeenheid van uw instelling.

kolom 5: verkregen van geregistreerde vergunninghouders fok- of afleveringsbedrijf van (proef)dieren in Nederland.

## TOELICHTING REGISTRATIEFORMULIER 4a,b en c

---

kolom 6: verkregen van geregistreerde instelling in een EU Lid-Staat. Het betreft de volgende landen: België, Cyprus, Denemarken, Duitsland, Estland, Finland, Frankrijk, Griekenland, Hongarije, Ierland, Italië, Letland, Litouwen, Luxemburg, Malta, Oostenrijk, Polen, Portugal, Slowakije, Slovenië, Spanje, Tsjechische Republiek, Verenigd Koninkrijk en Zweden.

N.B. De meeste Lid-Staten hebben nog geen lijst van geregistreerde fok- en afleveringsbedrijven. De vergunninghouder dient aan de leverancier te vragen om zijn fok- en afleververgunning

kolom 7\*: verkregen van een niet-geregistreerd fok of afleveringsbedrijf in Nederland.

kolom 8\*: verkregen van een niet-geregistreerde fok- of afleveringsbedrijf in een andere EU Lid-Staat.

kolom 9\*: andere herkomst:

- verkregen uit een Verdragspartij van de Conventie ETS 123 (exclusief de EU Lid-Staten). Het betreft hier een van de volgende Verdragspartijen: Albanië, Andorra, Armenië, Azarbaijan, Bosnië Herzegovina, Bulgarije, Estland, Georgië, Hongarije, Kroatië, Liechtenstein, Letland, Litouwen, Malta, Moldavië, Oekraïne, Polen, Roemenië, Rusland, San Marino, Slowakije, Slovenië, Tsjechische Republiek, Turkije, IJsland, voormalige Joegoslavische Republiek van Macedonië en Zwitserland/Cyprus, Noorwegen en Zwitserland.
- uit een niet-Europees land.

\* *Wanneer kolom 7, 8 of 9 van toepassing is dient ten gevolge artikel 16 van de Wet op de Dierproeven, ontheffing of vrijstelling (categoriaal) te zijn verleend.*

*Vrijstelling van het verbod in artikel 11Wod : Vrijstelling van het in artikel 11 van de Wod gestelde verbod wordt verleend voor dierproeven op duiven, geiten, kalkoenen, kippen, paarden, runderen, schapen, varkens en vissen.*

kolom 10: al dan niet rechtstreeks betrokken uit de wilde fauna (geboren in de wilde fauna).

Dieren die in de vrije natuur worden gehouden en waaraan in het vrije veld onderzoek wordt verricht worden hier **niet** geregistreerd. Vanzelfsprekend worden deze dieren wel geregistreerd in de registratie dierproeven (formulier 5) in kolom 1 (bijzonderheid dier) onder code 4 (dier in zijn biotoop).

kolom 11: dood of gedood in voorraad voor het begin van de proef b.v. wegens ongeschiktheid (genotype, geslacht, gewicht, ziekte, e.d.) of overtolligheid. Dit kunnen dieren zijn die nog nooit in een proef zijn gebruikt of na afloop van de proef zijn aangehouden om eventueel voor hergebruik in aanmerking te komen.

kolom 12: het dier is gestorven of is gedood ter beëindiging van de proef of ter bestudering van fenomenen aan het gedode dier, verband houdende met de proef. Dit aantal dient overeen te komen met het aantal dat staat geregistreerd in formulier 5, kolom 13, onder code 1

kolom 13: dood of gedood na afloop van de proef b.v. omdat geen andere passende bestemming voor het dier beschikbaar is. Dit moet direct aansluitend aan de proef zijn beslist. Dit aantal dient over een te komen met het aantal dat staat geregistreerd in formulier 5, kolom 13, onder code 2

kolom 14: levend afgevoerd naar een ander geregistreerde Organisatorische Werkeenheid binnen van uw instelling.

kolom 15: levend afgevoerd naar een andere geregistreerde vergunninghoudende onderzoekinstelling in Nederland.

kolom 16: levend afgevoerd naar een ander geregistreerde onderzoekinstelling in een EU Lid-Staat of ETS123-Verdragspartij.

kolom 17: het aantal dieren dat levend is afgevoerd naar een andere bestemming buiten de instelling van de vergunninghouder, niet zijnde een geregistreerde instelling.

kolom 18: aanwezig op 31 december.

TOELICHTING BIJ REGISTRATIEFORMULIER 5

KOLOM 1

<u>Bijzonderheid dier</u>	<u>Codenummer</u>
A. Dier anders dan B, C en D.....	1
B. Genetisch gemodificeerd dier.....	2
C. Uit de wilde fauna .....	3
D. In het vrije veld (biotop).....	4

KOLOM 2

Diersoort

Muizen.....	01
Ratten.....	02
Hamsters.....	03
Cavia's.....	04
And.knaagdieren * .....	09
Konijnen .....	11
Honden.....	21
Katten.....	22
Fretten.....	23
And. vleeseters * .....	29
Prosimians * .....	31
Nieuwe-wereld-apen * .....	32
Oude-wereld-apen * .....	33
Mensapen * .....	34
Paarden.....	41
Varkens.....	42
Geiten.....	43
Schapen.....	44
Runderen .....	45
And. Zoogdieren (niet zijnde ander knaagdieren of andere vleeseters) * .....	49
Kippen.....	51
Kwartels .....	52
And. vogels * .....	59
Reptielen * .....	69
Amfibieën * .....	79
Vissen * .....	89
Cyclostomata * .....	91

\* nader te specificeren in kolom 15 van het registratieformulier 5

## TOELICHTING BIJ REGISTRATIEFORMULIER 5

### KOLOM 3

#### Herkomst dieren en hergebruik

#### Codenummer

A. Van een geregistreerd fok- of afleveringsbedrijf in Nederland.....	1
B. Van een geregistreerd fok- of afleveringsbedrijf in een andere EU Lid-Staat .....	2
C. Van een niet-geregistreerde instelling in Nederland .....	3
D. Van van niet-geregistreerde instelling in een andere EU Lid-Staat.....	4
E. Andere herkomst .....	5
F. Het dier is in het registratiejaar voor de eerste keer hergebruikt .....	6
G. Het dier is in het registratiejaar meer dan één keer hergebruikt .....	7

### KOLOM 4

#### Het aantal bij proeven betrokken dieren

### KOLOM 5

#### Doel van de proef

#### Hoofddoel van de proef was:

#### Codenummer

A. Onderzoek t.b.v. de toepassing in de <u>mens</u> met betrekking tot:	
- de ontwikkeling van immuunsera, vaccins, of andere biologische producten .....	01
- productie, controle of ijking van immuunsera, vaccins of andere biologische producten .....	02
- de ontwikkeling van geneesmiddelen.....	03
- de productie, controle of ijking van geneesmiddelen.....	04
- de ontwikkeling van medische hulpmiddelen of toepassingen.....	05
- de productie, controle of ijking van medische hulpmiddelen of toepassingen .....	06
- andere ijkingen.....	07
Onderzoek t.b.v. de toepassing in het <u>dier</u> met betrekking tot:	
- de ontwikkeling van immuunsera, vaccins, of andere biologische producten .....	08
- productie, controle of ijking van immuunsera, vaccins of andere biologische producten .....	09
- de ontwikkeling van geneesmiddelen.....	10
- de productie, controle of ijking van geneesmiddelen .....	11
- de ontwikkeling van veterinaire hulpmiddelen of toepassingen.....	12
- de productie, controle of ijking van veterinaire hulpmiddelen of toepassingen .....	13
- andere ijkingen .....	14
B. Onderzoek naar <u>schadelijkheid</u> van stoffen met betrekking tot:	
- stoffen bestemd voor gebruik in de agrarische sector .....	15
- stoffen bestemd voor gebruik in de industrie .....	16
- stoffen bestemd voor gebruik in het huishouden .....	17
- stoffen bestemd voor gebruik als cosmeticum of toiletartikel .....	18
- stoffen bestemd voor gebruik als toevoegingen in voedingsmiddelen voor menselijke consumptie .....	19
- stoffen bestemd voor gebruik als toevoegingen in voedingsmiddelen voor dierlijke consumptie .....	20
- stoffen die voorkomen in tabak of rookwaren .....	21
- stoffen, die schadelijk (kunnen) zijn voor het milieu (anders dan hierboven bedoeld) .....	22
- andere stoffen dan hierboven bedoeld (s.v.p. toelichten).....	23
C. Het herkennen of opsporen (anders dan in de uitoefening van de diergeneeskunde op het betrokken dier) van:	
- ziekten bij de mens .....	24
- andere lichamelijke kenmerken bij de mens (bijv. zwangerschap) .....	25
- ziekten bij het dier .....	26
- andere lichamelijke kenmerken bij het dier .....	27
- ziekten of kenmerken bij planten .....	28

D. Het verschaffen of ontwikkelen van kennis van het menselijke of dierlijke lichaam of van handvaardigheid in het verrichten van ingrepen daarop .....	29
E. Een antwoord te verkrijgen op een wetenschappelijke vraag met betrekking tot:	
- kanker bij de mens (exclusief het vaststellen van potentiële carcinogenen).....	30
- hart- en vaatziekten bij de mens .....	31
- geestesziekten of ziekten van het zenuwstelsel bij de mens .....	32
- andere ziekten bij de mens .....	33
- andere lichamelijke kenmerken bij de mens .....	34
- het gedrag van dieren .....	35
- ziekten bij dieren .....	36
- een andere wetenschappelijke vraag .....	37

## KOLOM 6

### Belang van de proef

De proef was, direct of indirect, gericht op het belang van de gezondheid of voeding van mens of dier	<u>Codenummer</u>
A. Ja.....	1
B. Neen.....	2

## KOLOM 7

### Wettelijke bepalingen

A. Geen wettelijke bepaling die u of uw opdrachtgever verplichtte de proef te verrichten .....	<u>Codenummer</u>	1
U of uw opdrachtgever was verplicht de proef te verrichten:		
B. Op grond van of met het oog op een wettelijke bepaling die alleen geldt in Nederland .....		2
C. Op grond van of met het oog op een wettelijke bepaling die alleen geldt in één andere Lid-Staat van de Europese Unie (EU) .....		3
D. Op grond van of met het oog op wettelijke bepalingen (incl. Europese Farmacopee) die gelden voor Lid-Staten van de Europese Unie .....		4
E. Op grond van of met het oog op wettelijke bepalingen die gelden voor Lid-Staten van de Raad van Europa niet behorende tot Europese Unie .....		5
F. Op grond van een andere wettelijke bepaling.....		6
G. Op grond van één of andere combinatie van B, C, D, E en F .....		7

## KOLOM 8

### Toxicologisch, inclusief veiligheidsonderzoek

	<u>Codenummer</u>
A. Géén toxicologisch of ander veiligheidsonderzoek .....	01
B. Acut toxiciteitsonderzoek gepaard met letaliteit .....	02
C. Acut toxiciteitsonderzoek in de vorm van een LD50 of LC50 .....	03
D. Overig acut onderzoek (geen letale methode) .....	04
E. Sub-acut toxiciteitsonderzoek .....	05
F. Sub-chronisch en chronisch toxiciteitsonderzoek .....	06
G. Carcinogeniteitsonderzoek .....	07
H. Mutageniteitsonderzoek .....	08

I. Reproductie-onderzoek [segment I of III] .....	09
J. Teratogeniteitsonderzoek [segment II] .....	10
K. Overig toxiciteitsonderzoek .....	11

## KOLOM 9

<u>Bijzondere technieken</u>	<u>Codenummer</u>
A. Géén van onderstaande technieken of ingrepen.....	01
B. Het doden van het dier zonder voorafgaande handeling .....	02
C. Het toedienen van stoffen met curare-achtige werking <u>zonder</u> gelijktijdige anesthesie .....	03
D. Ingrepen/technieken voor het vervaardigen van een genetisch gemodificeerd dier .....	04
E. Het toedienen van stoffen:	
- via de luchtwegen .....	05
- op het oog .....	06
- op andere slijmvliezen of de huid .....	07
F. Het opwekken van huidsensibilisaties .....	08
G. Bestraling met schadelijke effecten .....	09
H. Het toedienen van traumatiserende fysische of chemische prikkels aan het centrale zenuwstelsel of de zintuigen .....	10
I. Het toedienen van traumatiserende psychische prikkels .....	11
J. Technieken of ingrepen, anders dan onder F t/m I genoemd, gericht:	
- op het opwekken van ontstekingen/infecties .....	12
- op het opwekken van verbrandingen, fracturen of ander letsel (traumatisch) .....	13
- op het opwekken van poly- en monoclonale antistoffen .....	14
- op het produceren van monoclonale antistoffen .....	15
K. Meer dan één van de onder G t/m J vermelde mogelijkheden (zie toelichting Ad 9.K.).....	16
L. Gefokt met ongerief.....	17

## KOLOM 10

<u>Anesthesie</u>	<u>Codenummer</u>
A. Is niet toegepast omdat hiertoe geen aanleiding bestond.....	1
B. Is niet toegepast omdat dit onverenigbaar was met de proef .....	2
C. Is niet toegepast omdat het praktisch niet uitvoerbaar was .....	3
D. Is wel toegepast.....	4

## KOLOM 11

### Pijnbestrijding, postoperatief of op een ander tijdstip

A. Is niet toegepast omdat hiertoe geen aanleiding bestond.....	1
B. Is niet toegepast omdat dit onverenigbaar was met de proef .....	2
C. Is niet toegepast omdat het praktisch niet uitvoerbaar was .....	3
D. Is wel toegepast.....	4

## KOLOM 12

<u>Mate van ongerief</u>	<u>Codenummer</u>
Aan het dier/de dieren is ten gevolge van de proef het volgende ongerief berokkend	
A. Gering .....	1
B. Gering/matig .....	2
C. Matig .....	3
D. Matig/ernstig .....	4
E. Ernstig .....	5
F. Zéér ernstig.....	6



Toestand van de dieren na beëindiging van de proefCodenummer

De proef was zodanig opgezet dat:

- A. Het dier is gestorven of gedood tijdens of ter beëindiging van de proef met andere woorden:  
 het dier is gedood *in het kader van de proef*..... 1
- B. Het dier is gedood na beëindiging van de proef omdat er geen passende bestemming was ..... 2
- C. Het dier is na beëindiging van de proef in leven gelaten ..... 3

KOLOM 14

Onderzoeksplan/Protocol

KOLOM 15

Specificatie diersoort

Van de dieren aangeduid met een \* dient de juiste diersoort te worden aangegeven.

Het betreft:

Andere knaagdieren (09)

Andere vleeseters (29)

Prosimians (31)

Nieuwe Wereldapen (32)

Oude Wereldapen (33)

Mensapen (34)

Andere zoogdieren (49)

Andere vogels (59)

Reptielen (69)

Amfibieën (79)

Vissen (89)

## SAMENVATTING VAN DE VRAGEN

### Kolom 1

#### 1. Bijzonderheid dier

A. Gewoon dier	1
B. Transgeen dier	2
C. Wildvang	3
D. Biotoop	4

### Kolom 2

#### 2. Diersoorten

Muizen 01	Paarden	41
Ratten	02	Varkens
Hamsters	03	Geiten
Cavia's	04	Schapen
And. knaagdieren *	09	Runderen
Konijnen	11	And. Zoogdieren *
Honden	21	Kippen
Katten	22	Kwartels
Fretten	23	And. vogels *
And. vleeseters *	29	Reptielen *
Prosimians *	31	Amfibieën *
Nieuwe wereld- apen *	32	Vissen *
Oude wereld- apen *	33	Cyclostomata *
Mensapen *	34	

\* Dieren nader te specificeren

### Kolom 3

#### 3. Herkomst dieren

A. Geregistreerde fok/aflevering in Nederland	1
B. Van EU Lid-Staten	2
C. Niet geregistreerd fok/afli in Nederland	3
D. Niet geregistreerd fok/afli in ander EU Lid ST	4
E. Andere herkomst	5
F. Hergebruik eerste maal in het registratie jaar	6
G. Hergebruik tweede, derde, enz. maal in het registratie jaar	7

### Kolom 4

#### 4. Aantal dieren

### Kolom 5

#### 5. Doel van de proef

##### A. Onderzoek m.b.t. de mens:

-ontw. sera vaccins/biol. producten	01
-prod./contr./ijking sera vaccins/biol. producten	02
-ontw. geneesmiddelen	03
-prod./contr./ijking geneesmiddelen	04
-ontw. med. hulpmiddelen/ toepassingen	05
-prod./contr./ijking med. hulpm./toepassingen	06
-and. ijkingen	07

##### Onderzoek m.b.t. het dier:

-ontw. sera vaccins/biol. producten	08
-prod./contr./ijking sera vaccins/biol. producten	09
-ontw. geneesmiddelen	10
-prod./contr./ijking geneesmiddelen	11
-ontw. med. hulpmiddelen/ toepassingen	12
-prod./contr./ijking med. hulpm./toepassingen	13
-and. ijkingen	14

##### B. Onderzoek m.b.t. schadelijkheid van stoffen voor:

-agrarische sector	15
-industrie	16
-huishouden	17
-cosm./toiletartikelen	18
-voed. midd. mens. cons.	19
-voed. midd. dier. cons.	20
-tabak/and. rookwaren	21
-stoffen schad. voor milieu	22
-ander	23

##### C. Opsporen van/ uitvoeren van diagnostiek:

-ziekten bij mensen	24
-and. lich. kenmerken bij mensen	25
-ziekten bij dieren	26
-and. lich. kenmerken bij dieren	27
-ziekten/kenmerken bij planten	28
D. Onderwijs/Training	29

##### E. Wetensch. vraag m.b.t.:

-kanker (excl. carcinogene stoffen) bij mensen	30
-hart-en vaatziekten bij mensen	31
-geestesz./zenuwz. bij mensen	32
-and. ziekten bij mensen	33
-and. lich. kenmerken bij mensen	34
-gedrag van dieren	35
-ziekten bij dieren	36
-and. wetenschappelijke vraag	37

### Kolom 6

#### 6. Belang van de proef

A. Gezondheid/voed. ja	1
B. Gezondheid/voed. nee	2

### Kolom 7

#### 7. Wettelijke bepalingen

A. Geen wettelijke bepaling	1
B. Uitsluitend Nederland	2
C. Uitsluitend EU Lid-Staten	3
D. Uitsluitend Lid-Staten Raad v. Eur.	4
E. Uitsluitend Europeselanden	5
F. Ander wettelijke bepaling	6
G. Combinatie van B. C. D. E. en F	7

### Kolom 8

#### 8. Toxicologisch, incl. Veiligheidsonderzoek

A. Geen toxicologisch onderzoek	01
B. Acuut tox. met letaliteit	02
C. Acuut tox. LD50/LC50	03
D. Overige acuut tox. (geen letaliteit)	04
E. Sub-acuut tox.	05
F. Sub-chronisch en chronische tox.	06
G. Carcinogeniteitsonderzoek.	07
H. Mutageniteitsonderzoek	08
I. Teratogeniteitsonderz. (segment II)	09
J. Reproductie-onderzoek (segment 1 en III)	10
K. Overige toxiciteitsonderzoek	11

### Kolom 9

#### 9. Bijzondere technieken

A. Geen van deze technieken/ingrepen	01
B. Doden zonder voorafgaande handelingen	02
C. Curare-achtige stoffen zonder anesthesie	03
D. Technieken/ingrepen verkrijgen transgene dieren	04
E. Toedienen van mogelijk irriterende stoffen	
-via luchtwegen	05
- op het oog	06
- op andere slijmvliezen of huid	07
F. Huidsensibilisaties	08
G. Bestraling, met schadelijke effecten	09
H. Traumatiserende fysische/chemische prikkels (CZ)	10
I. Traumatiserende psychische prikkels	11
J. Technieken/ingrepen anders dan C t/m H, gericht:	
- opwekken van ontstekingen/infecties	12
- opwekken van verbrand./fract. of letsel (traum.)	13
- opwekken van poly- en monoclonale antistoffen	14
- produceren van monoclonale antistoffen	15
K. Meer dan een onder G t/m J vermelde mogelijkheden	16
L. Gefokt met ongerief	17

### Kolom 10

#### 10. Anesthesie

A. Is niet toegepast (geen aanleiding)	1
B. Is niet toegepast (onverenigbaar proef)	2
C. Is niet toegepast (praktisch onuitvoerbaar)	3
D. Is wel toegepast	4

### Kolom 11

#### 11. Pijnbestrijding, postoperatie of op ander lijdstip

A. Is niet toegepast (geen aanleiding)	1
B. Is niet toegepast (onverenigbaar proef)	2
C. Is niet toegepast (praktisch onuitvoerbaar)	3
D. Is wel toegepast	4

### Kolom 12

#### 12. Mate van ongerief

A. Gering	1
B. Gering/matig	2
C. Matig	3
D. Matig/ernstig	4
E. Ernstig	5
F. Zéér ernstig	6

### Kolom 13

#### 13. Toestand v.h. dier na einde proef

A. Dood in het kader van de proef	1
B. Gedood na beëindiging van de proef	2
C. Na einde proef in leven gelaten	3

### Kolom 14: Onderzoeksplan Protocolnummer

### Kolom 15: Specificatie diersoort