

Consejo de Gobierno. 30 de Marzo 2012.

INTERVENCION DE JUAN ANTONIO MICO EN EL PUNTO 27 DEL ORDEN DEL DIA

Necesidad de incorporación de oficio de la figura de un Veterinario en el Comité de Bioética de la UCA.

La valoración bioética de los procedimientos experimentales, debe incluir, al menos, la evaluación de la metodología empleada, los métodos para reducir al mínimo posible el sufrimiento animal y la supervisión de la salud y el bienestar animal, para así poder garantizar una investigación de calidad, competitiva y que cumpla con las exigencias legales.

El Real Decreto 1201/05 sobre protección de los animales utilizados para la experimentación y otros fines científicos, especifica en su artículo 24, que el comité de ética "garantizará que se informe sobre la realización de procedimientos, en especial que:

1. Se ponen los medios para que los animales no sufran innecesariamente y para que se les proporcionen, cuando sea necesario, analgésicos, anestésicos u otros métodos destinados a eliminar al máximo el dolor, el sufrimiento o la angustia.
2. Se utilizan métodos de eutanasia adecuados a la especie animal y al procedimiento que se realice.

De este modo, una evaluación correcta de los procedimientos experimentales incluiría:

- Valoración del estado sanitario de los animales objeto de estudio. De esta manera se evitarían interferencias con investigación, signos clínicos que enmascarasen los resultados y evaluación de los tratamientos elegidos para garantizar salud.
- Valoración del dolor, el sufrimiento y la angustia, así como evaluar la idoneidad de la elección de fármacos para evitar el sufrimiento innecesario de los animales durante los procedimientos.
- Valoración de la idoneidad del material de administración, dosis a administrar, periodicidad, y volúmenes elegidos.
- Valoración de la idoneidad del método anestésico en función de la especie animal, edad, condición y procedimiento experimental, así como garantizar que se minimizan los efectos secundarios del procedimiento anestésico y postoperatorio.
- Valoración de los criterios de supervisión de los animales durante todo el procedimiento experimental que garanticen que el estado de salud y el bienestar de los animales es el adecuado y que se establece una correcta pauta de control.
- Evaluación de la posibilidad de la reutilización de los animales en base a su historia clínica y sanitaria.
- Valoración de si el punto y final de un procedimiento, que supondría el sacrificio humanitario de un animal, es la adecuada para evitar el sufrimiento innecesario.
- Evaluación de la idoneidad del método eutanásico elegido.

La valoración de todos estos aspectos implica la necesidad de un experto que los evalúe. Es por ello que se justifica la necesidad de incluir como miembro del Comité de Ética en Experimentación Animal la figura de un veterinario con formación específica en esta materia.

Por la presente, **Juan Antonio Micó**, miembro del Consejo de Gobierno, hace entrega a la Secretaria General de la UCA, para su constancia en acta del Consejo de Gobierno de 30 de Marzo de 2012 y en relación con el **Punto 27 del Orden del Día**, del listado de incumplimientos legales relacionados con la experimentación animal que se realiza en la UCA, para su estudio y urgente solución, en base a la normativa vigente proponiendo la creación de un ***“Servicio Veterinario de Apoyo a la Investigación con animales de experimentación, bajo la tutela de un veterinario colegiado”***, así como la ***inclusión de oficio de dicho veterinario en el Comité de Bioética de la UCA.***

RELACIÓN DE INCUMPLIMIENTOS LEGALES EN EXPERIMENTACIÓN ANIMAL POR LA UNIVERSIDAD DE CÁDIZ.

Existe incumplimiento del marco legal en los siguientes apartados:

- Inscripción en el Registro, requisito indispensable para poder funcionar como Centro de Experimentación Autorizado:

1. Carece de **veterinario responsable de la salud de los animales**. (Anexo IX, RD 1201/05).
2. Cualquier modificación de los datos que figuren inscritos (incluido el personal), deberá ser notificada a la autoridad competente en el plazo máximo de un mes desde que se haya producido. (art. 14, RD 1201/05).

- Personal asesor.

1. Los centros dispondrán de personal especialista en bienestar animal y en salud animal.
2. El responsable de la salud de los animales será un veterinario con formación complementaria especializada en animales de experimentación. (art. 10, RD 1201/05)
3. Toda actividad experimental con animales que pueda causarles dolor, sufrimiento, lesión o muerte requerirá autorización previa de la Consejería competente en materia de ganadería y supervisión veterinaria, de conformidad con el artículo 7.2 de la Ley 11/2003, de 24 de noviembre.(art. 20, Decreto 65/2012).

- Personal competente debe decidir sobre final del procedimiento:

1. Al término de todo procedimiento, se decidirá si el animal debe mantenerse con vida (...). A este respecto, tales decisiones serán adoptadas por el veterinario responsable de la salud de los animales. La vigilancia del veterinario podrá suspenderse cuando, en su opinión, el animal no vaya a sufrir como consecuencia de tal suspensión. (art. 21, RD 1201/05).

- Transporte y recepción de los animales:

1. Para proceder al traslado de un animal durante un procedimiento, éste debe ir acompañado de un documento de traslado emitido por el especialista en salud animal del centro de origen. (art. 5, RD 1201/05).
2. Recepción: Un veterinario los examinará lo antes posible y, en caso necesario, los tratará. (Anexo III.2. RD 1201/05).

- **Libro de registro de los animales.** El libro de registro aprobado por la autoridad competente debe recoger los siguientes datos:

h) Los resultados de los exámenes sanitarios efectuado a los animales.

i) Los resultados de las necropsias realizadas.

j) Los casos de enfermedad y los tratamientos administrados. (art. 8 , RD 1201/05).

- **Organismos Modificados Genéticamente.**

1. El responsable del centro se asegurará del cumplimiento de la normativa sobre organismos genéticamente modificados cuando esta sea de aplicación. (art. 9, RD 1201/05).

2. Las personas físicas o jurídicas que se propongan utilizar por primera vez instalaciones específicas para la utilización confinada de organismos modificados genéticamente estarán obligadas a comunicarlo previamente a la Administración competente. (art. 8, Ley 9/03).

- **Distribución, prescripción, dispensación y utilización de medicamentos de uso veterinario.**

1. Notificación a la Junta de Andalucía del listado de medicamentos veterinarios y gases medicinales que se utilicen en el centro por parte del veterinario responsable de la salud de los animales. Así mismo obliga a la adquisición de medicamentos veterinarios con la correspondiente receta sellada y firmada por un veterinario colegiado. (Decreto 79/2011).

Todos estos incumplimientos están considerados infracciones sujetas a sanciones, que pueden identificarse los correspondientes apartados de las siguientes leyes:

- Ley 32/2007 para el cuidado de los animales, en su explotación, transporte, experimentación y sacrificio
- Ley 11/2003 de protección de los animales de la Junta de Andalucía
- Ley 8/2003 de sanidad animal
- Ley 9/2003, que establece el régimen jurídico de la utilización confinada, liberación voluntaria y comercialización de organismos modificados genéticamente.