

Informace pro žadatele o povolení výzkumu, o prodloužení povolení k výzkumu, o povolení změny zaměření výzkumu, o povolení dovozu, vývozu a průvozu linií a o registraci linií lidských embryonálních kmenových buněk.

1. Informace k povolení výzkumu na lidských embryonálních kmenových buňkách

Žádost o povolení k výzkumu na lidských embryonálních kmenových buňkách podává žadatel správnímu orgánu, tj. Ministerstvu školství, mládeže a tělovýchovy (dále jen „ministerstvo“), odboru č. 31. Žádost o povolení k výzkumu může být podána nejdříve 2 měsíce po nabytí účinnosti zákona (zákon nabyl účinnosti dnem 1. června 2006).

Žadatelem může být pouze právnická osoba oprávněná k výzkumu podle zákona č. 227/2006 Sb., o výzkumu na lidských embryonálních kmenových buňkách a souvisejících činnostech a o změně některých souvisejících zákonů, pouze písemně v listinné nebo elektronické podobě (zasílá se přes elektronickou podatelnu, v kopii na elektronickou adresu: embryo@msmt.cz) podepsané zaručeným elektronickým podpisem. Žádost podává právnická osoba ministerstvu nejlépe na doporučeném formuláři (viz Vzor č. 2), kde žadatel vyplní čitelně všechny požadované údaje (v případě listinné podoby strojem nebo hůlkovým písmem).

Právnická osoba oprávněná k výzkumu podává ministerstvu bez zbytečného odkladu žádost o povolení změny zaměření výzkumu, zejména změny výzkumných cílů a metod. Žádost o změnu povolení výzkumu lze podat nejpozději 12 měsíců před uplynutím doby jeho platnosti. Bez zbytečného odkladu rovněž oznámí ministerstvu předčasné ukončení tohoto výzkumu.

Povolení k výzkumu na lidských embryonálních kmenových buňkách vydává ministerstvo na dobu 6 let, a to pouze na konkrétní a v žádosti podrobně popsanou výzkumnou činnost.

Právnická osoba obdrží rozhodnutí do 6 měsíců po podání žádosti o povolení k výzkumu.

Bezáhonnost osob vykonávajících funkci statutárního orgánu žadatele nebo jeho člena se prokazuje těmito doklady:

- Občan České republiky prokáže bezúhonnost výpisem z evidence Rejstříku trestů ne starším než 3 měsíce.
- Státní příslušník členského státu Evropské unie prokáže bezúhonnost výpisem z evidence trestů nebo rovnocenným dokladem vydaným příslušným soudním nebo správním orgánem tohoto státu nebo členského státu posledního pobytu. Nevydává-li tento stát výpis z evidence trestů nebo rovnocenný doklad, předloží osoba vykonávající funkci statutárního orgánu žadatele nebo jeho člena prohlášení o bezúhonnosti učiněné před notářem nebo orgánem členského státu, jehož je občanem, nebo před notářem nebo orgánem členského státu posledního pobytu. Tyto doklady nesmí být starší než 3 měsíce a musí být opatřené úředně ověřeným překladem do českého jazyka.
- Uvedené doklady o bezúhonnosti mohou být nahrazeny dokladem o uznání kvalifikace, pokud prokazuje i splnění podmínky bezúhonnosti.
- Občan jiného státu než ČR nebo členského státu EU prokáže bezúhonnost výpisem z evidence trestů a odpovídajícími doklady vydanými státem, jehož je občanem, nebo státy, ve kterých se déle než 3 měsíce nepřetržitě zdržoval v posledních 3 letech; tyto doklady nesmí být starší než 3 měsíce a musí být opatřené úředně ověřeným překladem do českého jazyka.

Formulář žádosti o povolení k výzkumu

Obchodní firma nebo název	
Sídlo žadatele	
IČ žadatele	
Adresa pracovišť, na kterých bude výzkum prováděn	
Jméno, popřípadě jména a příjmení a adresy místa trvalého pobytu (popřípadě adresy místa pobytu osob, které vykonávají funkci statutárního orgánu žadatele nebo jeho člena)	
Podrobný popis výzkumné činnosti s uvedením výzkumných cílů a metod	

Žádost o povolení k výzkumu zároveň žadatel doloží:

- a) dokumentací o předchozí výzkumné práci žadatele v oblastech výzkumu a vývoje využitelné při výzkumu na lidských embryonálních kmenových buňkách;
- b) dokladem prokazujícím bezúhonnost osob vykonávajících funkci statutárního orgánu žadatele nebo jeho člena podle § 7 zákona č. 227/2006 Sb. (viz předcházející str.);
- c) dokumentací osvědčující splnění podmínek uvedených v § 4 odst. 2 cit. zákona.

Datum:

.....
žadatel – jméno, razítko a podpis

2. Informace k prodloužení povolení výzkumu na lidských embryonálních kmenových buňkách

Žádost o prodloužení povolení k výzkumu na lidských embryonálních kmenových buňkách podává žadatel správnímu orgánu, tj. Ministerstvu školství, mládeže a tělovýchovy, odboru č. 31 pouze písemně v listinné nebo v elektronické podobě (zasílá se přes elektronickou podatelnu, v kopii na elektronickou adresu: embryo@msmt.cz) podepsané zaručeným elektronickým podpisem.

Žadatelem může být pouze právnická osoba oprávněná k výzkumu podle zákona č. 227/2006 Sb., o výzkumu na lidských embryonálních kmenových buňkách a souvisejících činnostech a o změně některých souvisejících zákonů.

Povolení lze prodloužit nejvýše jednou, a to o 4 roky. Žádost o prodloužení povolení k výzkumu nelze podat dříve než 18 měsíců před uplynutím doby jeho platnosti, nejpozději však 12 měsíců před tímto datem.

Po uplynutí této lhůty je povinna právnická osoba oprávněná k výzkumu v případě pokračování výzkumu podat opakovaně žádost o povolení k výzkumu uvedenému správnímu orgánu.

3. Informace k povolení změny zaměření výzkumu na lidských embryonálních kmenových buňkách

Žádost o povolení změny zaměření výzkumu, zejména změny výzkumných cílů a metod je povinna podat právnická osoba oprávněná k výzkumu bez zbytečného odkladu správnímu orgánu, tj. Ministerstvu školství, mládeže a tělovýchovy, odboru č. 31, pouze písemně v listinné nebo v elektronické podobě (zasílá se přes elektronickou podatelnu, v kopii na elektronickou adresu: embryo@msmt.cz) podepsané zaručeným elektronickým podpisem.

Žádost o povolení změny zaměření výzkumu může tato právnická osoba podat nejpozději 12 měsíců před uplynutím doby jeho platnosti.

4. Informace pro žadatele o povolení k dovozu lidských embryonálních kmenových buněk

Žádost o povolení k dovozu lidských embryonálních kmenových buněk může podat právnická osoba, která žádá o povolení k výzkumu na lidských embryonálních kmenových buňkách, nebo které bylo vydáno povolení k výzkumu podle tohoto zákona. Žádost se podává správnímu orgánu, tj. Ministerstvu školství, mládeže a tělovýchovy, odboru č. 31 pouze písemně v listinné nebo v elektronické podobě (zasílá se přes elektronickou podatelnu, v kopii na elektronickou adresu: embryo@msmt.cz) podepsané zaručeným elektronickým podpisem. O povolení k dovozu lidských embryonálních kmenových buněk může žádat právnická osoba nejdříve 2 měsíce po nabytí účinnosti zákona (zákon nabyl účinnosti dnem 1. června 2006) a nejpozději 9 měsíců před ukončením platnosti povolení výzkumu. Žádost podává právnická osoba ministerstvu nejlépe na doporučeném formuláři (viz Vzor č. 3), kde žadatel vyplní čitelně všechny požadované údaje (v případě listinné podoby strojem nebo hůlkovým písmem).

V případě žádosti podané v době, kdy právnická osoba o povolení k výzkumu teprve žádá, nelze vydat povolení k dovozu dříve, než nabyde rozhodnutí o povolení k výzkumu právní moci.

Dovoz lidských embryonálních kmenových buněk povolí ministerstvo pouze tehdy, je-li to nutné k zajištění potřeb výzkumu a vývoje nebo mezinárodní spolupráce ve výzkumu a vývoji. Lidské embryonální kmenové buňky mohou být do České republiky dovezeny pro výzkumné účely pouze ve formě jejich linie. Dovážené linie nesmí být zdrojem infekční nákazy.

Doba platnosti povolení je nejvýše 1 rok a nesmí přesáhnout dobu platnosti povolení k výzkumu na lidských embryonálních kmenových buňkách.

Formulář žádosti o povolení k dovozu

Obchodní firma nebo název	
Sídlo žadatele	
IČ žadatele	
Názvy zemí, kde je linie registrována, vč. registračních čísel a názvů registrů a uvedení názvu země původu	
Při dovozu linií pro již probíhající výzkum identifikační číslo povolení výzkumu; název a sídlo právnické osoby, která výzkum provádí	
Stručné odůvodnění žádosti	

K žádosti o povolení k dovozu žadatel připojí

- a) úředně ověřené potvrzení opatřené úředně ověřeným překladem do českého jazyka vydané příslušným úřadem země původu o tom, že dovážené linie nemohou být zdrojem infekční nákazy;
- b) úředně ověřené potvrzení opatřené úředně ověřeným překladem do českého jazyka vydané příslušným úřadem země původu o tom, že linie byly získány v souladu s právním řádem země původu.

Datum:

.....
žadatel – jméno, razítko a podpis

5. Informace k oznámení vývozu a průvozu linií lidských embryonálních kmenových buněk

Vývoz linií lidských embryonálních kmenových buněk může provést pouze právnická osoba, která má platné povolení k výzkumu podle zákona č. 227/2006 Sb.

Nejpozději 7 dní před vývozem oznámí písemně právnická osoba, která má platné povolení k výzkumu, všechny údaje uvedené na doporučeném formuláři (viz Vzor č. 4) správnímu orgánu, tj. Ministerstvu školství, mládeže a tělovýchovy, odboru č. 31.

Vyvážet může tato právnická osoba pouze linie registrované na území České republiky, které byly již podrobeny výzkumu, a to jen za účelem dalšího výzkumu. Vyvážet embrya je zakázáno!

Průvoz linií lidských embryonálních kmenových buněk musí být Ministerstvu školství, mládeže a tělovýchovy, odboru č. 31 písemně oznámen přepravcem nejlépe na doporučeném formuláři (viz Vzor č. 5) nejpozději 7 dní přede dnem, kdy budou linie dopraveny na území České republiky. Průvoz může trvat nejdéle 3 dny.

Oznámení o vývozu linií lidských embryonálních kmenových buněk

Právnícká osoba mající platné povolení k výzkumu^{*)} – obchodní firma nebo název, sídlo, IČ, adresa:.....
.....
oznamuje dle § 11 zákona č. 227/2006 Sb. tyto údaje:

Registrační číslo linie přidělené ministerstvem podle tohoto zákona.....;

Datum, kdy linie opustí území České republiky.....;

Název a adresa příjemce linií.....

Datum:.....

.....
jméno, razítko a podpis právnické osoby

^{*)} Právnícká osoba přiloží ověřenou kopii dokladu o povolení k výzkumu

Oznámení o průvozu linií lidských embryonálních kmenových buněk

Přepravce (obchodní firma nebo název, IČ, sídlo, adresa):

.....,

Oznamuje dle § 11 zákona č. 227/2006 Sb. tyto údaje:

Trasa, po které se budou linie na území České republiky pohybovat, včetně míst, kde překročí státní hranici

.....;

Dny, kdy linie vstoupí na území a opustí území České republiky:

a) den vstupu

b) den výstupu.....

Datum:

.....
jméno, razítko a podpis přepravce

Adresa správního orgánu

6. Informace k registraci linií lidských embryonálních kmenových buněk a zápisu do registru linií

Žádost o registraci linií lidských embryonálních kmenových buněk podá správnímu orgánu, tj. Ministerstvu školství, mládeže a tělovýchovy, odboru č. 31 právnická osoba, která je oprávněna k výzkumu na lidských embryonálních kmenových buňkách podle zákona č. 227/2006 Sb., a tyto linie vytvořila nebo bude na těchto liniích provádět výzkum, a to do 30 pracovních dnů ode dne jejich vytvoření. Registraci podléhají i linie vzniklé oddělením od již registrovaných linií.

Žádost podává právnická osoba pouze písemně v listinné nebo v elektronické podobě (zasílá se přes elektronickou podatelnu, v kopii na elektronickou adresu: embryo@msmt.cz) podepsané zaručeným elektronickým podpisem nejlépe na doporučeném formuláři (viz Vzor č. 6 – část A, část B), kde žadatel vyplní čitelně všechny požadované údaje (v případě listinné podoby strojem nebo hůlkovým písmem).

U dovezených linií poskytuje do registru údaje uvedené v přiloženém formuláři právnická osoba oprávněná k výzkumu na lidských embryonálních kmenových buňkách, pro jejíž výzkum se tyto linie dovážejí, a to do 10 pracovních dnů ode dne, kdy tyto linie získala.

Změny v údajích o liniích a doplnění údajů o liniích, které jsou registrovány, oznámí právnická osoba provádějící výzkum na lidských embryonálních kmenových buňkách ministerstvu do 10 pracovních dnů ode dne, kdy změna nastala.

Je-li žádost o registraci neúplná nebo obsahuje-li nepravdivé údaje, ministerstvo ji vrátí do 4 týdnů ode dne jejího doručení spolu s uvedením vad podání a s výzvou a lhůtou k jejich odstranění. Nedojde-li k odstranění vad žádosti do stanovené lhůty, ministerstvo řízení zastaví.

7. Informace k registraci linií lidských embryonálních kmenových buněk vzniklých před účinností tohoto zákona a zápisu do registru linií

Žádost o registraci linií lidských embryonálních kmenových buněk podá Ministerstvu školství, mládeže a tělovýchovy právnická osoba, která je oprávněna k výzkumu na lidských embryonálních kmenových buňkách podle zákona č. 227/2006 Sb.

Žádost podává právnická osoba pouze písemně v listinné nebo v elektronické podobě (zasílá se přes elektronickou podatelnu, v kopii na elektronickou adresu: embryo@msmt.cz) podepsané zaručeným elektronickým podpisem nejlépe na doporučeném formuláři (viz Vzor č. 7 – část A, část B), kde žadatel vyplní čitelně všechny požadované údaje (v případě listinné podoby strojem nebo hůlkovým písmem).

Linie vytvořené nebo dovezené přede dnem nabytí účinnosti tohoto zákona, se považují za dovezené nebo vytvořené v souladu s tímto zákonem, budou-li registrovány do 31. prosince 2008. Na těchto liniích lze provádět již započatý výzkum podle tohoto zákona bez povolení ministerstva do 31. prosince 2008, pokud je tento výzkum prováděn v rámci výzkumného záměru, projektu nebo grantového projektu podle zvl. právního předpisu ¹⁾.

Je-li žádost o registraci neúplná nebo obsahuje-li nepravdivé údaje, ministerstvo ji vrátí žadateli do 4 týdnů ode dne jejího doručení spolu s uvedením vad podání a s výzvou a lhůtou k jejich odstranění.

Nedojde-li k odstranění vad žádosti do stanovené lhůty, ministerstvo řízení zastaví.

¹⁾ Zákon č. 130/2002 Sb., o podpoře výzkumu a vývoje z veřejných prostředků a o změně některých souvisejících zákonů (zákon o podpoře výzkumu a vývoje), ve znění pozdějších předpisů.

Vzor č. 6 – část A

Žádost o registraci linií lidských embryonálních kmenových buněk

číslo	Údaje pro registraci linií	
1.	Označení a adresa pracoviště, kde byla linie vytvořena	
2.	Označení a adresa pracoviště, kde se linie používá k výzkumu	
3.	Obchodní firma nebo název, sídlo a identifikační číslo právnické osoby, která linie používá	
4.	Název země původu	
5.	Číslo povolení výzkumu	
6.	Identifikační číslo přidělené MŠMT	
7.	Registrační čísla v zahraničních registracích, pokud byla tato čísla přidělena nebo jiná jednoznačná identifikace linie s uvedením organizace, která identifikaci provedla	
8.	U dovezených linií datum dovozu	
9.	U linií vytvořených v České republice obchodní firma nebo název; sídlo centra asistované reprodukce, které poskytlo embryo, z něhož byla linie vytvořena	

Datum.....

.....
žadatel – jméno, razítko a podpis

Vzor č. 6 – část B

Dotazník pro sledování odborných údajů registr. linií

číslo	Odborné údaje pro registraci linií (human embryonic stem cells; hESCs - pro výzkumné účely	
	Údaje o darovaném embryu:	
1.	Bylo embryo připravené metodou IVF (in vitro fertilization) nebo ICSI (intracytoplasmic sperm injection)?	
2.	Bylo darované embryo dlouhodobě zamrazené nebo čerstvé, tj. přímo po IVF nebo ICSI a následné kultivaci?	
3.	Bylo embryo poškozené a tedy nepoužitelné pro léčbu neplodnosti, nebo v dobrém fyziologickém stavu, avšak nadbytečné pro optimální přenos do dělohy příjemce?	
4.	Byla u embrya provedena preimplantační diagnostika? V případě, že ano, s jakým výsledkem?	
	Údaje o linii hESCs:	
5.	Byly údaje obsahující základní charakteristiku linie hESCs publikovány v odborném tisku? V případě, že ano, uveďte citaci.	
6.	V případě, že základní charakteristika linie hESCs nebyla publikována v odborném tisku, byly provedeny následující analýzy? a/ karyotyp včetně určení pohlaví; b/ povrchové markery (SSEA1, SSEA3, SSEA4, TRA-1-60, TRA-1-81); c/ další povrchové markery; d/ exprese Oct-4; e/ exprese zásadité fosfatázy; f/ diferenční kapacita v systému embryoidních tělísek nebo teratomů.	

7.	Byly v průběhu dlouhodobé kultivace zjištěny u linie hESCs genetické abnormality? V případě, že ano, jaké a v jaké pasáži?	
8.	Je linie hESCs určena pro výzkumné nebo klinické použití nebo oboje?	
9.	Je linie hESCs dostupná pro další laboratoře nebo klinická pracoviště? V případě, že ano, jaká je cena za ampuli a v jaké pasáži jsou buňky distribuovány?	
10.	Byla linie hESC derivována v GMP (good manufacturing practices) podmínkách?	
11.	Byla linie hESCs derivována za použití myších nebo lidských fibroblastů?	
12.	Je linie hESCs derivována a kultivována v přítomnosti zvířecích produktů?	
	Doplňující údaje o okolnostech získání linie hESCs:	
13.	Byla studie zahrnující derivaci linie schválena etickou komisí příslušné instituce, případně jinou etickou komisí?	

14.	<p>Byl dárci embrya poskytnutého pro derivaci linie předložen, náležitě vysvětlen a podepsán informovaný souhlas?</p> <p>V případě, že ano:</p> <p>1. Obsahoval souhlas informací o typu výzkumu, ke kterému by linie hESCs měla být v budoucnu využívána?</p> <p>2. Obsahoval souhlas informací o možném použití linie hESCs pro klinické účely?</p> <p>3. Obsahoval souhlas informací o tom, že dárcovství embrya nebude mít žádný vliv na průběh jejich další léčby?</p> <p>4. Obsahoval souhlas informací, že darování embrya může být odvoláno pouze do okamžiku zahájení vlastního procesu derivace linie?</p> <p>5. Obsahoval souhlas informací o tom, že derivace hESCs z darovaného embrya je náročný proces, který často nevede k získání linie a toto může platit i v daném konkrétním případě?</p> <p>6. Obsahoval souhlas informací o tom, že od okamžiku darování embrya nebudou mít dárci žádnou možnost ovlivňovat výzkumné nebo klinické využívání linie hESCs nebo dalších buněčných sublinií z hESC vytvořených?</p> <p>7. Obsahoval souhlas informací o tom, že linie hESCs nebo jiné buněčné sublinie z ní derivované mohou být v budoucnosti patentovány nebo použity ke komerčním účelům a že dárci z tohoto nebude mít žádný finanční prospěch?</p> <p>8. Obsahoval souhlas informací o tom, z jakých zdrojů je podporován výzkum hESCs v konkrétní instituci, ve které jsou linie hESCs derivovány?</p>	
-----	--	--

(Dotazník vypracoval Doc. Ing. P. Dvořák, CSc. - příp. odbor. informace -- tel.: 549 493 318)

.....
Datum

.....
žadatel – jméno, razítko a podpis

Vzor č. 7 – část A

**Žádost o registraci linií lidských embryonálních kmenových buněk
vzniklých před účinností zákona č. 227/2006 Sb.**

číslo	Údaje pro registraci linií	
1.	Obchodní firma nebo název, sídlo a identifikační číslo právnické osoby v České republice, kde jsou linie používány	
2.	Země původu a adresa autorizovaného zdravotnického zařízení, kde byl odběr uskutečněn	
3.	Účel prováděného výzkumu	
4.	Identifikační číslo přidělené MŠMT	
5.	Registrační čísla v zahraničních registracích, pokud byla tato čísla přidělena nebo jiná jednoznačná identifikace linie s uvedením organizace, která identifikaci provedla	

Datum.....

.....
žadatel – jméno, razítko a podpis

Vzor č. 7 – část B

Dotazník pro sledování odborných údajů registr. linií

číslo	Odborné údaje pro registraci linií (human embryonic stem cells; hESCs) - pro výzkumné účely	
	Údaje o darovaném embryu:	
1.	Bylo embryo připravené metodou IVF (in vitro fertilization) nebo ICSI (intracytoplasmic sperm injection)?	
2.	Bylo darované embryo dlouhodobě zamrazené nebo čerstvé, tj. přímo po IVF nebo ICSI a následné kultivaci?	
3.	Bylo embryo poškozené a tedy nepoužitelné pro léčbu neplodnosti, nebo v dobrém fyziologickém stavu, avšak nadbytečné pro optimální přenos do dělohy příjemce?	
4.	Byla u embrya provedena preimplantační diagnostika? V případě, že ano, s jakým výsledkem?	
	Údaje o linii hESCs:	
5.	Byly údaje obsahující základní charakteristiku linie hESCs publikovány v odborném tisku? V případě, že ano, uveďte citaci.	
6.	V případě, že základní charakteristika linie hESCs nebyla publikována v odborném tisku, byly provedeny následující analýzy? a/ karyotyp včetně určení pohlaví; b/ povrchové markery (SSEA1, SSEA3, SSEA4, TRA-1-60, TRA-1-81); c/ další povrchové markery; d/ exprese Oct-4; e/ exprese zásadité fosfatázy; f/ diferenciační kapacita v systému embryoidních tělísek nebo teratomů.	

7.	Byly v průběhu dlouhodobé kultivace zjištěny u linie hESCs genetické abnormality? V případě, že ano, jaké a v jaké pasáži?	
8.	Je linie hESCs určena pro výzkumné nebo klinické použití nebo oboje?	
9.	Je linie hESCs dostupná pro další laboratoře nebo klinická pracoviště? V případě, že ano, jaká je cena za ampuli a v jaké pasáži jsou buňky distribuovány?	
10.	Byla linie hESC derivována v GMP (good manufacturing practices) podmínkách?	
11.	Byla linie hESCs derivována za použití myších nebo lidských fibroblastů?	
12.	Je linie hESCs derivována a kultivována v přítomnosti zvířecích produktů?	
	Doplňující údaje o okolnostech získání linie hESCs:	
13.	Byla studie zahrnující derivaci linie schválena etickou komisí příslušné instituce, případně jinou etickou komisí?	

14.	<p>Byl dárci embrya poskytnutého pro derivaci linie předložen, náležitě vysvětlen a podepsán informovaný souhlas? V případě, že ano:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Obsahoval souhlas informací o typu výzkumu, ke kterému by linie hESCs měla být v budoucnu využívána? 2.Obsahoval souhlas informací o možném použití linie hESCs pro klinické účely? 3.Obsahoval souhlas informací o tom, že dárcovství embrya nebude mít žádný vliv na průběh jejich další léčby? 4.Obsahoval souhlas informací, že darování embrya může být odvoláno pouze do okamžiku zahájení vlastního procesu derivace linie? 5.Obsahoval souhlas informací o tom, že derivace hESCs z darovaného embrya je náročný proces, který často nevede k získání linie a toto může platit i v daném konkrétním případě? 6.Obsahoval souhlas informací o tom, že od okamžiku darování embrya nebudou mít dárci žádnou možnost ovlivňovat výzkumné nebo klinické využívání linie hESCs nebo dalších buněčných sublinií z hESC vytvořených? 7.Obsahoval souhlas informací o tom, že linie hESCs nebo jiné buněčné sublinie z ní derivované mohou být v budoucnosti patentovány nebo použity ke komerčním účelům a že dárci z tohoto nebude mít žádný finanční prospěch? 8.Obsahoval souhlas informací o tom, z jakých zdrojů je podporován výzkum hESCs v konkrétní instituci, ve které jsou linie hESCs derivovány? 	
-----	---	--

(Dotazník vypracoval Doc.Ing. P. Dvořák, CSc.- příp. odbor. informace -- tel.: 549 493 318)

Datum.....

.....
žadatel – jméno, razítko a podpis