

Inventaris Wob-verzoek W21-04									
nr.	Aanvraagdossier 10.2.g -4	reeds openb aar	wordt verstrekt			weigeringsgronden			
			niet	geheel	deels	10.1.c	10.2.e	10.2.g	11.1
1	AVD 10.2.g aanvraagformulier wijziging, d.d. 26 januari 2021				x		x	x	
2	Format Projectvoorstel wijziging, d.d. 29 januari 2021				x		x	x	
3	Wijziging bijlage 3, d.d. 29 januari 2021		x						
4	Toelichting wijziging, d.d. 29 januari 2021				x			x	
5	Wijziging NTS, d.d. 29 januari 2021	x							
6	E-mail van CCD aan vergunninghouder - begeleidend bericht bij ontvangstbevestiging wijzigingsaanvraag, d.d. 12 februari 2021				x		x	x	
7	Ontvangstbevestiging wijzigingsaanvraag en factuur, d.d. 12 februari 2021				x		x	x	
8	E-mail van CCD aan DEC - verzoek om DEC-advies, d.d. 12 februari 2021				x		x	x	
9	E-mail van vergunninghouder aan CCD - vraag over status aanvraag, d.d. 12 februari 2021				x		x	x	
10	E-mail van DEC aan CCD - ontvangstbevestiging van verzoek om advies, d.d. 12 februari 2021				x		x	x	
11	Interne e-mail over factuur, d.d. 12 februari 2021				x		x	x	
12	Interne e-mail over ontvangst aanvraag, d.d. 12 februari 2021				x		x	x	
13	E-mail van DEC aan CCD - vraag over nummering wijziging, d.d. 13 februari 2021				x		x	x	

14	E-mail van CCD aan DEC - reactie op vraag over nummering, d.d. 13 februari 2021				x		x	x	
15	E-mail van DEC aan CCD - reactie op antwoord vraag over nummering, d.d. 16 februari 2021				x		x	x	
16	Factuur, d.d. 12 februari 2021				x		x	x	
17	Interne emailwisseling over betaling factuur, d.d. 19 - 31 maart 2021				x		x	x	
18	Ontvangstbevestiging wijzigingsaanvraag en factuur, d.d. 1 april 2021				x		x	x	



## Aanvraag Projectvergunning Dierproeven Administratieve gegevens

- U bent van plan om één of meerdere dierproeven uit te voeren.
- Met dit formulier vraagt u een vergunning aan voor het project dat u wilt uitvoeren. Of u geeft aan wat u in het vergunde project wilt wijzigen.
- Meer informatie over de voorwaarden vindt u op de website [www.centralecommissiedierproeven.nl](http://www.centralecommissiedierproeven.nl), of in de toelichting op de website.
- Of neem telefonisch contact op. (0900-2800028).

### 1

#### Gegevens aanvrager

- 1.1 Heeft u een deelnemernummer van de NVWA?  
*Neem voor meer informatie over het verkrijgen van een deelnemernummer contact op met de NVWA.*

Ja > Vul uw deelnemernummer in

10.2.g

Nee > U kunt geen aanvraag doen

- 1.2 Wat voor aanvraag doet u?

Nieuwe aanvraag > Ga verder met vraag 1.3

Wijziging > Vul hiernaast het AVD nummer van uw vergunde project in en ga verder met vraag 2.1

10.2.g

Melding > Vul hiernaast het AVD nummer van uw vergunde project in en ga verder met vraag 2.2

- 1.3 Vul de gegevens in van de Instellingsvergunninghouder die de projectvergunning aanvraagt.

Naam instelling of organisatie

10.2.g

Titel, voorletters en achternaam van de portefeuillehouder

Titel

Voorletters

Achternaam

Dhr.  Mw

10.2.e

E-mailadres contactpersoon

10.2.g

Titel, voorletters en achternaam van de diens gemachtigde (indien van toepassing)

Titel

Voorletters

Achternaam

Dhr.  Mw

E-mailadres gemachtigde

- Vul de gegevens van het postadres in.

Straat en huisnummer

10.2.g

Postcode en plaats

Postbus, postcode en plaats

- 1.4 Vul de gegevens in van de verantwoordelijke onderzoeker.

(Titel) Naam en voorletters

10.2.e

Dhr.  Mw

Functie

Afdeling

- 1.5 *(Indien van toepassing)* Vul hier de gegevens in van de plaatsvervangende verantwoordelijke onderzoeker.

Telefoonnummer

E-mailadres

(Titel) Naam en voorletters

Dhr.  Mw.

Functie

Afdeling

Telefoonnummer

E-mailadres

- 1.6 *(Indien van toepassing)* Vul hier de gegevens in van de persoon aan wie de portefeuillehouder de verantwoordelijkheid inzake de algemene uitvoering van het project en de overeenstemming daarvan met de projectvergunning heeft gedelegeerd.

(Titel) Naam en voorletters

Dhr.  Mw.

Functie

Afdeling

Telefoonnummer

E-mailadres

- 1.7 *(Optioneel)* Vul hier de gegevens in van de instantie voor Dierenwelzijn

Telefoonnummer

E-mailadres

- 1.8 Is er voor deze projectaanvraag een gemachtigde?

Ja > *Stuur dan het ingevulde formulier Melding Machtiging mee met deze aanvraag*

Nee

## 2 Over uw aanvraag

- 2.1 Gaat uw aanvraag over een *wijziging* op een vergunning die negatieve gevolgen kan hebben voor het dierenwelzijn?

Nee > Ga verder met vraag 3

Ja > Geef hier onder kort de wijziging en de onderbouwing daarvan weer. Geef in de originele formulieren (niet-technische samenvatting, projectvoorstel en bijlage dierproeven) duidelijk aan (bij voorbeeld in een andere kleur) waar de projectaanvraag wijzigt. Ga daarna verder met vraag 6.

Zie bijlage 'AVD 10.2.g wijziging (3) toelichting'

- 2.2 Gaat uw aanvraag over een *melding* op een vergunning die geen negatieve gevolgen kan hebben voor het dierenwelzijn?

Nee > Ga verder met vraag 3

Ja > Geef hier onder weer wat deze melding inhoudt en ga verder met vraag 6

## 3 Over uw project

- 3.1 Wat is de geplande start- en einddatum van het project?

Startdatum 05 - 07 - 2018

Einddatum (t/m) 30 - 06 - 2023

- 3.2 Wat is de titel van het project?

10.2.g

- 3.3 Wat is de titel van de niet-technische samenvatting?

10.2.g

- 3.4

Naam DEC

Postadres

10.2.g

Wat is de naam van de Dierexperimentencommissie (DEC) van voorkeur?

E-mailadres

10.2.g

## 4 Factuurgegevens

4.1 (Indien factuuradres afwijkt van de gegevens uit vraag 1.3) Vul de gegevens van het factuuradres in.

Naam:	Afdeling:	
Straat:	Huisnummer:	
Postcode:	Plaats:	
Postbus:	Postcode:	Plaats:
E-mail:		

4.2 (optioneel) Vul hier het ordernummer van de instelling in.

Ordernummer:

## 5 Checklist bijlagen

5.1 Welke bijlagen stuurt u mee?

Verplicht

Projectvoorstel      Aantal bijlage(n) dierproeven 1 (bijlage 3)

Niet-technische samenvatting

Overige bijlagen, indien van toepassing

Melding Machtiging

Begeleidend schrijven toelichting wijziging.

## 6 Ondertekening

6.1 Print het formulier uit, onderteken het en stuur het inclusief bijlagen via de beveiligde e-mailverbinding naar de CCD en per post naar de Centrale Commissie Dierproeven (voor adresgegevens zie website)

Ondertekening door de portefeuillehouder namens de instellingsvergunninghouder of gemachtigde (zie 1.8). De ondergetekende verklaart:

- dat het projectvoorstel is afgestemd met de Instantie voor Dierenwelzijn.
- dat de personen die verantwoordelijk zijn voor de opzet van het project en de dierproef, de personen die de dieren verzorgen en/of doden en de personen die de dierproeven verrichten voldoen aan de wettelijke eisen gesteld aan deskundigheid en bekwaamheid.
- dat de dieren worden gehuisvest en verzorgd op een wijze die voldoet aan de eisen die zijn opgenomen in bijlage III van richtlijn 2010/63/EU, behalve in het voorkomende geval de in onderdeel C van de bijlage bij het bij de aanvraag gevoegde projectvoorstel gemotiveerde uitzonderingen.
- dat door het ondertekenen van dit formulier de verplichting wordt aangegaan de leges te betalen voor de behandeling van de aanvraag.
- dat het formulier volledig en naar waarheid is ingevuld.

Naam

10.2.e

Functie

Plaats

10.2.g

Datum

26-01-2021

Handtekening

10.2.e



## Format

### Projectvoorstel dierproeven

- Dit format gebruikt u om uw projectvoorstel van de dierproeven te schrijven
- Bij dit format hoort de bijlage Beschrijving dierproeven. Per type dierproef moet u deze bijlage toevoegen.
- Meer informatie over het projectvoorstel vindt u op de website [www.centralecommissiedierproeven.nl](http://www.centralecommissiedierproeven.nl).
- Of neem telefonisch contact op. (0900-2800028).

### 1 Algemene gegevens

- 1.1 Vul uw deelnemernummer van de NVWA in.
- 1.2 Vul de naam van de instelling of organisatie in.
- 1.3 Vul de titel van het project in.

### 2 Categorie van het project

- 2.1 In welke categorie valt het project.
- U kunt meerdere mogelijkheden kiezen.*
- Fundamenteel onderzoek
- Translationeel of toegepast onderzoek
- Wettelijk vereist onderzoek of routinematige productie
- Onderzoek ter bescherming van het milieu in het belang van de gezondheid of het welzijn van mens of dier
- Onderzoek gericht op het behoud van de diersoort
- Hoger onderwijs of opleiding
- Forensisch onderzoek
- Instandhouding van kolonies van genetisch gemodificeerde dieren, niet gebruikt in andere dierproeven

### 3 Algemene projectbeschrijving

#### 3.1 Achtergrond

Licht het project toe. Beschrijf de aanleiding, de achtergrond en de context. Besteed aandacht aan de bij vraag 2 aangekruiste categorieën.

- Geef in geval van 'wettelijk vereiste dierproeven' aan welke wettelijke eisen (in relatie tot beoogd gebruik en markttoelating) van toepassing zijn.
- Geef in geval van 'routinematige productie' aan welk(e) product(en) het betreft en voor welke toepassing(en).

- Geef in geval van 'hoger onderwijs of opleiding' aan waarom in dit project, in relatie tot het opleidingsprogramma en eindtermen, is gekozen voor dierproeven.

# 10.2.g

- iv) As the outbreak progresses, information about the modes of **transmission** of the causative agent among humans is critical to apply appropriate infection control measures and to slow its spread in the population.

# 10.2.g

**d) SARS-CoV-2:**

Following the identification of SARS-CoV-2 as the causative agent of an outbreak of severe respiratory disease in 2019, this virus has rapidly spread to become a pandemic (over 2 million cases worldwide within 4 months after initial identification of the virus) and be declared a PHEIC by WHO. Experimental inoculation of non-human primates has confirmed that this new virus is the causative agent of this respiratory disease. In addition, experimental infection in ferrets can lead to efficient transmission of this virus in both direct contact and indirect transmission models.

# 10.2.g

In addition, to the use of rodents, rabbits and ferrets, we will also use a human lung xenograft mouse model, which will allow us to study virus tropism and pathology in the human lung *in vivo*. This is of particular use for emerging respiratory viruses that infect the human lung. The rationale for including this new humanized lung xenograft mouse model is that the ability of a new virus to replicate and cause disease in an animal model, requires the presence of the appropriate target cells and sufficient homology of the virus receptors between the animal species and humans. Any differences in these factors between the animal species and humans may complicate translation to human cases, especially since patient data on pathology is often limited during these outbreaks.



We and others have previously shown that the human lung xenograft model in mice can be used to study the pathogenesis of the highly pathogenic respiratory viruses virus in the human lung. We use immunodeficient mice as the platform mice to support the successful engraftment of human lung xenografts. Human fetal lung xenografts maintained in a humanized mouse model result in the development of mature human lung tissues within 3 months after implantation. In addition to implanting human xenografts, these mice can be used to engraft the human immune system resulting in human CD45+ cells in the peripheral blood 12 weeks post engraftment of hematopoietic stem cells. This combination of human lung tissue and a human immune system allows us to study both direct effects of the virus as well as immunopathological effects, which often play a role in the pathogenesis of respiratory viruses.

# 10.2.g

Finally, information on the modes of transmission of the newly emerging pathogen is critical to apply appropriate infection control measures and to slow its spread in the population.

---

### **3.2 Doel**

Beschrijf de algemene doelstelling en haalbaarheid van het project.

---

- In het geval het project gericht is op één of meer onderzoeksdoelen: op welke vra(a)g(en) dient dit project antwoord(en) te verschaffen?
- In geval het een ander dan een onderzoeksdoel betreft: in welke concrete behoefte voorziet dit project?

10.2.g

4. Identification of transmission modes: (in-)direct contact and/or via the air.

10.2.g

### 3.3 Belang

Beschrijf het wetenschappelijk en/of maatschappelijk belang van de hierboven beschreven doelstelling(en).

10.2.g

This is particularly true in the case of studying emerging respiratory viruses in a human lung xenograft mouse model, where the effect of virus infection can directly be modelled in a human lung tissue in vivo. 10.2.g

Evaluation of the transmissibility in susceptible animal species will inform us on options for infection control measures such as physical and social distancing to slow the spread of the disease in the population, as has been implemented in response to the SARS-CoV-

2 outbreak. 10.2.g

---

### **3.4 Onderzoeksstrategie**

---

3.4.1 Geef een overzicht van de algemene opzet van het project (strategie).

---

10.2.g

10.2.g

In addition, in case of suspected respiratory viruses, a human lung xenograft mouse model will be used ( appendix 5). The human lung xenograft model will allow us to study the replication, cell tropism, associated pathology and immune response in the human lung *in vivo*, thereby facilitating the translation of experimental results to human clinical cases by direct comparison. 10.2.g

10.2.g

# 10.2.g

**Objective 4. Investigating the transmissibility of newly emerging viruses.** In order to test the transmission modes of newly emerged viruses, we will:

Selected animal species identified in **Objective 1** that are susceptible to infection with the new pathogen. Experimental set-ups to study transmissibility are currently available for ferrets, rabbits and hamsters. Parallel testing of multiple species may be required, given the rapid laboratory response required for a public health emergency. For this reason, the transmissibility via direct contact and/or via the air will be evaluated in up to two animal species (Appendix 4).

3.4.2 Geef een overzicht op hoofdlijnen van de verschillende onderdelen van het project en de daarbij gebruikte type(n) dierproef of dierproeven.

# 10.2.g

# 10.2.g

**Appendix 4** describes transmission experiments in hamsters, rabbit and/or ferrets:

- i) In stage 1, susceptible animal species identified under objective 1 (appendix 1) will be inoculated with the emerging virus and serve as donors. Direct contact animals (co-housed with the inoculated donor animals) and indirect recipient animals (housed in a cage adjacent to the donor animals, these animals can only be infected via the air) will be added. Primary outcome parameters for stage 1 are virus shedding and seroconversion. A basic clinical scoring sheet will be used to determine the humane end point in this study.
- ii) In stage 2, after establishment of transmission of the novel emerging virus via direct contact or via the air, additional studies will be conducted to determine the duration of virus shedding of the donor that results in transmission to recipients, and in the case of transmission via the air, the distance which expelled infectious particles can overcome to infect recipients. If the newly emerged virus already have family members that (have) spread in humans, a direct comparison of the transmissibility of the new virus with the known virus with known public health impact will be made. The data obtained from these studies will provide important information on options for infection control. Primary outcome parameters for stage 2 are virus shedding and seroconversion. A basic clinical scoring sheet will be used to determine the humane end point in this study.

**Appendix 5** describes the development and characterization of a novel human lung xenograft mouse model and its use in experimental infection with emerging respiratory viruses in 2 stages:

- i) In stage 1, we will irradiate immunodeficient mice to eliminate mouse hematopoietic stem cells to open space for reconstitution with human hematopoietic stem cells. Irradiated mice will undergo human immune system reconstitution (humanization) by the bone marrow, liver, and thymus (BLT) reconstitution method, by receiving fetal liver and thymus tissue as well as CD34+ fetal liver cells from the same donor. Following reconstitution, human fetal lung tissue from the same donor will be implanted in the irradiated mice to create explants (xenograft). The level of human immune system reconstitution in BLT mice will be assessed before infection. Humanized xenografted animals will be infected with an emerging virus via intragraft inoculation. Primary outcome parameters are tissue tropism, related pathology, virus replication kinetics and immune response at multiple time points throughout infection.
- ii) In stage 2, we will test the efficacy of up to 4 (experimental) vaccines and therapies (such as neutralizing antibodies and others), against the emerging respiratory virus, in a humanized lung xenograft mouse model. We will evaluate the efficacy of candidate preventative and/or therapeutic strategies and determine the therapeutic window for effective treatment. Primary outcome parameters are virus replication, pathology and seroconversion.

3.4.3 Beschrijf en benoem de logische samenhang van deze verschillende onderdelen en de eventuele fasering in de uitvoering. Vermeld eventuele mijlpalen en keuzemomenten.

# 10.2.g

# 10.2.g

In addition, the use of a human lung xenograft mouse model described in appendix 5, is marked by a GO/NO GO DECISION: this model will only be used for emerging viruses that are suspected to cause respiratory disease and therefore would potentially target the human lung.

# 10.2.g

Objective 4 will result in the determination of modes of transmission using animal species as developed in Objective 1.

List the different types of animal procedures below. Use a different appendix 'description animal procedures' for each type of animal procedure.

3.4.4 Benoem de typen dierproeven. Vul per type dierproef een bijlage Beschrijving dierproeven in.

Volgnummer	Type dierproef
1	10.2.g
2	
3	
4	Transmission of emerging viruses in ferrets, rabbits, guinea pigs or rodents
5	10.2.g respiratory viruses in a human lung xenograft mouse model
6	
7	
8	
9	
10	

## Wijziging projectvergunning AVD 10.2.g

Betreft projectvergunning AVD 10.2.g met titel 10.2.g

De wijziging betreft het toevoegen van diersoorten aan appendix 3, voor 10.2.g en het aantal te testen virussen te verhogen.

De toevoeging van deze bijlagen is afgestemd met de IvD. Omwille van de navolgbaarheid van de wijziging zijn niet alleen de aangepaste antwoorden op de vragen ingevuld maar zijn de aanpassingen herkenbaar in het projectvoorstel verwerkt.

### Toelichting:

Projectvergunning AVD 10.2.g, titel 10.2.g, heeft ten doel 10.2.g

Bij het schrijven van de projectvergunning werd uitgegaan van een theoretisch "Virus X" en werden een aantal cruciale eerste experimenten beschreven op basis van onze eerdere ervaringen met emergent virussen zoals SARS-CoV en MERS-CoV.

Echter, er is momenteel sprake van een Covid-19 pandemie veroorzaakt door een nieuw emergent virus, SARS-CoV-2, en er worden wereldwijd drastische maatregelen genomen om verspreiding in te dammen en sterfgevallen te beperken. Het actuele dieronderzoek met SARS-CoV-2 wordt derhalve verricht binnen deze projectvergunning, in samenhang met het al het andere onderzoek zoals klinisch en epidemiologisch onderzoek.

Tijdens deze uitbraak is duidelijk geworden dat meerdere varianten van het emergent virus kunnen ontstaan die bijvoorbeeld mutaties hebben in een of meer van de plaatsen waar het virus bindt aan de receptor en daardoor mogelijk kunnen ontsnappen aan antistoffen opgewekt door eerdere infectie of vaccinatie. Of dat inderdaad gebeurt kan onderzocht worden door het testen van gekweekte virussen in virus neutralisatie assays, waarbij gemeten wordt in hoeverre antistoffen van personen die de infectie hebben doorgemaakt inderdaad infectie van cellen kunnen blokkeren. Gebruik van humane sera is hierbij lastig vanwege de grote diversiteit in responsen, onder andere doordat mensen erg kunnen verschillen in de mate van eerdere blootstelling aan andere verwante virussen wat de afweer responsen kan beïnvloeden. In het geval van SARS-CoV-2 is de vraag dringend, aangezien inmiddels meerdere varianten zijn ontstaan waarvan de vraag is of er een effect is op de mogelijke werking van vaccins. Dat betreft de zogenaamde "variants of concern" uit Engeland en Zuid Afrika, en varianten die in Nederland en andere landen zijn ontstaan door meerdere passages door nertsen.

Daarnaast is gebleken dat SARS-CoV-2 infectie in dieren leidt tot seroconversie, maar dat de hoogte van de antilichaam respons gerelateerd is aan de ernst van de ziekte. Zo zijn muizen niet of weinig gevoelig voor infectie met SARS-CoV-2 en produceren weinig tot geen antilichamen. SARS-CoV-2 inoculatie van konijnen en fretten leidt tot asymptomatische infecties en seroconversie. Maar bij fretten en konijnen leidt tot neutraliserende antilichaam titers die vergelijkbaar zijn met mild of



matige infecties bij de mens, veelal lager dan 1:1000. Met SARS-CoV-2 geïnfecteerde hamsters verliezen minder dan 20% gewichtsverlies op dag 4 of 5 na infectie, met verder geen duidelijke klinische verschijnselen. Dit gewichtsverlies is slechts tijdelijk en de meeste dieren zijn op dag 10 na infectie weer op hun begingewicht. Na 21 dagen hebben de meeste hamster een neutraliserende antilichaam titer in hun serum van 1:2000. In geval van SARS-CoV-2 is het dus wenselijk om het hamster model te gebruiken om hoog neutraliserende antisera te maken tegen SARS-CoV-2.

Tijdens de uitbraak van SARS-CoV-2 is duidelijk geworden dat twee belangrijke aspecten ontbraken in de oorspronkelijke projectvergunning, namelijk i) de aanwezigheid van verschillende varianten van SARS-CoV-2 en toekomstige emerging virussen, en ii) de mogelijkheid om hoge niveaus van neutraliserende antilichamen op te wekken in andere dier soorten die gevoelig zijn voor infectie.

De wijziging betreft het volgende:

- Verhogen van het aantal virussen waartegen antilichamen worden opgewekt van 5 naar 10 virussen.
- Toevoegen van andere diersoorten die gevoelig zijn voor infectie op basis van resultaten uit appendix 1.

Na overleg met de IVD hebben we geconcludeerd dat:

1. Het doel van de studie in deze bijlage niet veranderen en passend zijn binnen het projectdoel en de verleende projectvergunning.
2. De opzet van de studie niet resulteert in een toename van het cumulatieve ongerief maar wel in een toename van het aantal dierproeven en betreft daarom een wijziging.

**Van:** Info-zbo  
**Aan:** 10.2.g | 10.2.e  
**Cc:** 10.2.e  
**Onderwerp:** OntvangstBevestiging wijziging AVC 10.2.g -4  
**Datum:** vrijdag 12 februari 2021 15:22:38  
**Bijlagen:** [Ontvangstbevestiging wijzigingsbrief 10.2.g -4.pdf](#)

---

Geachte 10.2.e

In de bijlage treft u de ontvangstbevestiging van uw wijziging aanvraag aan, waarnaar wij gemakshalve naar verwijzen.

Met vriendelijke groet,

10.2.e

Namens de Centrale Commissie Dierproeven  
[www.centralecommissiedierproeven.nl](http://www.centralecommissiedierproeven.nl)

.....  
Postbus 93118 | 2509 AC | Den Haag  
.....

T: 0800-7890789 (gratis nummer)

E: [info@zbo-ccd.nl](mailto:info@zbo-ccd.nl)



> Retouradres Postbus 93118 2509 AC Den Haag

10.2.g  
10.2.e  
10.2.g

**Centrale Commissie  
Dierproeven**

Postbus 93118  
2509 AC Den Haag  
www.zbo-ccd.nl

T 0900 28 000 28 (10 ct /min)

info@zbo-ccd.nl

**Onze referentie  
Aanvraagnummer**

AVD10.2.g -4

**Uw referentie  
uw ref**

**Bijlagen  
1**

Datum 12 februari 2021

Betreft Ontvangstbevestiging wijziging aanvraag projectvergunning dierproeven

Geachte 10.2.e,

Wij hebben op 29 januari 2021 een wijziging ontvangen op uw projectvergunning dierproeven. Het gaat om uw project "10.2.g" met aanvraagnummer AVD10.2.g. Uw wijziging is bij ons geregistreerd onder aanvraagnummer AVD10.2.g -4.

**Wacht met het doorvoeren van de wijziging**

Als wij nog informatie van u nodig hebben dan ontvangt u daarover bericht. Uw aanvraag is in ieder geval niet compleet als de leges niet zijn ontvangen. U ontvangt binnen veertig werkdagen een beslissing op uw wijziging. Als wij nog informatie nodig hebben, wordt deze termijn opgeschort. Als u goedkeuring krijgt op uw aanvraag, kunt u de wijzigingen doorvoeren in uw project.

**Factuur**

Bijgaand treft u de factuur aan voor de betaling van de leges. Wij verzoeken u de leges zo spoedig mogelijk te betalen, zodat we uw aanvraag in behandeling kunnen nemen. Is uw betaling niet binnen dertig dagen ontvangen, dan kan uw aanvraag buiten behandeling worden gesteld. Dit betekent dat uw aanvraag niet beoordeeld wordt en u uw project niet mag starten.

**Meer informatie**

Heeft u vragen, kijk dan op [www.zbo-ccd.nl](http://www.zbo-ccd.nl). Of neem telefonisch contact met ons op: 0900 28 000 28 (10 ct/minuut).

Met vriendelijke groet,

Centrale Commissie Dierproeven

Deze brief is automatisch aangemaakt en daarom niet ondertekend.

Bijlage:  
- Factuur

**Datum**  
12 februari 2021

**Onze referentie**  
Aanvraagnummer  
AVD10.2.g -4



Centrale Commissie Dierproeven

> Retouradres Postbus 93118 2509 AC Den Haag

10.2.g  
t.a.v. 10.2.e  
10.2.g

**Centrale Commissie  
Dierproeven**

Postbus 93118  
2509 AC Den Haag  
www.zbo-ccd.nl

T: 0800 7890789 (gratis)

## Factuur

info@zbo-ccd.nl

Factuurdatum 12 februari 2021  
Vervaldatum 13 maart 2021  
Factuurnummer 10.2.g  
Betreft Factuur Aanvraag projectvergunning dierproeven

**Onze referentie**  
Aanvraagnummer  
AVD 10.2.g -4

### Omschrijving

### Bedrag

Betaling leges projectvergunning dierproeven  
Betreft aanvraag AVD 10.2.g -4

€ 889,-

Wij verzoeken u het totaalbedrag vóór de gestelde vervaldatum over te maken op rekening NL29INGB 070.500.1512 onder vermelding van het factuurnummer en aanvraagnummer, ten name van Centrale Commissie Dierproeven, Postbus 93118, 2509 AC te 's Gravenhage.