

(Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 151, 8/14992)
**ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ
БЕЛАРУСЬ**
25 августа 2006 г. № 65

**О некоторых вопросах безопасности генно-инженерной
деятельности**

Изменения и дополнения:

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 10 декабря 2008 г. № 212 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/20088 от 20.12.2008 г.) <W20820088>;

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 21 июня 2019 г. № 61 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/34376 от 26.07.2019 г.) <W21934376>

На основании абзацев третьего, пятого и шестого статьи 10 Закона Республики Беларусь от 9 января 2006 г. № 96-З «О безопасности генно-инженерной деятельности», подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, Министерство здравоохранения Республики Беларусь **ПОСТАНОВЛЯЕТ**:

1. Утвердить:

Инструкцию о требованиях безопасности к замкнутым системам при осуществлении работ второго, третьего и четвертого уровней риска генно-инженерной деятельности (прилагается);

Инструкцию о требованиях безопасности при транспортировке условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов (прилагается);

Инструкцию о порядке учета государственными юридическими лицами созданных ими, ввозимых в Республику Беларусь, вывозимых из Республики Беларусь и перемещаемых транзитом через ее территорию условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов (прилагается).

2. Настоящее постановление вступает в силу со дня его официального опубликования.

Министр

В.И.Жарко

УТВЕРЖДЕНО

Постановление
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
25.08.2006 № 65
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
21.06.2019 № 61)

ИНСТРУКЦИЯ

**о требованиях безопасности к замкнутым системам при осуществлении работ
второго, третьего и четвертого уровней риска генно-инженерной деятельности**

1. Настоящая Инструкция определяет требования безопасности к замкнутым системам при осуществлении государственными юридическими лицами (далее – организации) работ второго, третьего и четвертого уровней риска генно-инженерной деятельности.

2. Основными требованиями безопасности к замкнутым системам при осуществлении работ второго, третьего и четвертого уровней риска генно-инженерной деятельности являются:

наличие разрешения на осуществление работ с условно-патогенными микроорганизмами и патогенными биологическими агентами;

наличие у работников организации допуска к осуществлению работ второго, третьего и четвертого уровней риска генно-инженерной деятельности;

организация работы в лабораториях организации (далее – лаборатории) в соответствии с санитарными нормами и правилами.

3. К осуществлению работ второго, третьего и четвертого уровней риска генно-инженерной деятельности допускаются работники организации:

имеющие высшее и (или) среднее медицинское, биологическое, ветеринарное образование;

прошедшие инструктаж руководителя лаборатории по соблюдению санитарно-эпидемиологических требований. Прохождение инструктажа подтверждается подписью руководителя лаборатории в журнале регистрации инструктажа работников на рабочем месте по форме согласно приложению 1.

Последующий инструктаж проводится не реже двух раз в год.

4. Допуск работников, указанных в части первой пункта 3 настоящей Инструкции, к осуществлению работ второго, третьего и четвертого уровней риска генно-инженерной деятельности, а также инженерно-технических работников к обслуживанию лабораторного оборудования оформляется приказом руководителя организации на основании решения комиссии по контролю за соблюдением санитарно-эпидемиологических требований, создаваемой в организации, которая в соответствии со своей компетенцией:

осуществляет контроль за соблюдением в организации требований безопасности к замкнутым системам при осуществлении работ второго, третьего и четвертого уровней риска генно-инженерной деятельности;

принимает меры по организации и проведению комплекса мероприятий, направленных на предупреждение аварийных ситуаций и ликвидацию их последствий при осуществлении генно-инженерной деятельности;

принимает решение о допуске работников организации к осуществлению работ второго, третьего и четвертого уровней риска генно-инженерной деятельности, обслуживанию лабораторного оборудования;

осуществляет контроль за подготовкой работников организации к работе с генно-инженерными организмами, выполнением ими санитарно-эпидемиологических требований и личной гигиены.

Персональный состав и порядок работы комиссии по контролю за соблюдением санитарно-эпидемиологических требований организации определяются положением о ней, утверждаемым руководителем организации.

5. Работники, указанные в абзаце первом части первой пункта 4 настоящей Инструкции и состоящие в штате организации, проходят периодические медицинские осмотры в соответствии с Инструкцией о порядке проведения обязательных медицинских осмотров работающих, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 28 апреля 2010 г. № 47.

6. В целях недопущения несанкционированного проникновения посторонних лиц помещения лабораторий подлежат круглосуточной охране.

Лаборатории размещаются в отдельно стоящем здании или в изолированной части здания с отдельным входом. Входная дверь лаборатории оборудуется запирающим устройством, на ее фасаде помещаются вывеска с указанием наименования и (или) номера лаборатории и знак «Биологическая опасность» согласно приложению 2.

Требования к планировке помещений лабораторий, их оснащению, к внутренней отделке, системе водоснабжения, канализации, лабораторному оборудованию и мебели, эксплуатации систем приточно-вытяжной вентиляции и другие технические требования установлены санитарными нормами и правилами.

7. Помещения лаборатории разделяют на «заразную» зону, в которой осуществляют генно-инженерную деятельность, и «чистую» зону, в которой генно-инженерную деятельность не проводят.

В помещениях лаборатории «заразной» зоны используются боксы биологической безопасности II, III класса.

Все виды работ генно-инженерной деятельности проводятся в соответствии с санитарными нормами и правилами.

8. Во время работы двери боксовых и предбоксовых помещений лаборатории закрываются, выход из боксовых помещений во время проведения работы не допускается. Боксовые помещения оснащаются средствами сигнализации на случай аварии.

9. При осуществлении генно-инженерной деятельности в помещениях лаборатории «заразной» зоны необходимо нахождение не менее двух человек, один из которых медицинский или научный работник. Время непрерывной работы с генно-инженерными организмами второго, третьего и четвертого уровней риска не превышает 4 часов, после чего устанавливается перерыв продолжительностью 30–60 минут.

Вызов работников, находящихся в помещениях лаборатории «заразной» зоны в период работы, не допускается.

Разрешение на посещение лаборатории инженерно-техническими работниками, не состоящими в штате лаборатории, выдает ее руководитель. Посещение лаборатории осуществляется после прекращения в ней работы и проведения текущей дезинфекции в сопровождении медицинского или научного работника лаборатории, которое регистрируется в журнале учета посещений лаборатории.

Формы разрешения на посещение лаборатории и журнала учета посещений лаборатории устанавливаются руководителем организации.

10. После завершения работы лаборатория запирается и опечатывается, при наличии коллекции культур микроорганизмов дополнительно опечатываются их хранилища.

11. Генно-инженерные организмы хранятся в помещениях лаборатории «заразной» зоны в опечатываемом холодильнике, предназначенном для хранения проб. Засеянные питательные среды (посевы) помещаются в термостаты, холодильники, шкафы при соответствующих методикам условиях. Выделенные культуры генно-инженерных организмов и коллекционные штаммы хранятся в отдельном, специально выделенном холодильнике, также опечатанном.

При хранении генно-инженерных организмов составляется инвентаризационная опись, в которой указываются:

наименование генно-инженерного организма;

сведения о транспортировке, хранении, применении и обезвреживании генно-инженерного организма.

12. Емкости, содержащие генно-инженерные организмы, имеют четкие несмываемые надписи или прочно наклеенные этикетки с указанием наименования генно-инженерного организма, номера штамма и даты лиофилизации.

Приложение 1
к Инструкции о требованиях
безопасности к замкнутым
системам при осуществлении
работ второго, третьего
и четвертого уровней риска
генно-инженерной деятельности
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
21.06.2019 № 61)

Форма

(наименование организации)

(наименование лаборатории)

ЖУРНАЛ
регистрации инструктажа работников на рабочем месте

Начат __ _____ 20__ г.

Окончен __ _____ 20__ г.

№ п/п	Дата проведения инструктажа	Фамилия, инициалы работника	Фамилия, инициалы руководителя лаборатории, проводившего инструктаж	Тема инструктажа	Подпись работника	Подпись руководителя лаборатории, проводившего инструктаж

Приложение 2
к Инструкции о требованиях
безопасности к замкнутым
системам при осуществлении
работ второго, третьего
и четвертого уровней риска
генно-инженерной деятельности
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
21.06.2019 № 61)

Знак «Биологическая опасность»



УТВЕРЖДЕНО

Постановление
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
25.08.2006 № 65
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
21.06.2019 № 61)

ИНСТРУКЦИЯ

о требованиях безопасности при транспортировке условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов

1. Настоящая Инструкция устанавливает требования безопасности при транспортировке условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов государственными юридическими лицами, осуществляющими генно-инженерную деятельность второго, третьего и четвертого уровней риска (далее – организации).

2. Транспортировка условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов из одного структурного подразделения организации в другое допускается на основании письменного разрешения:

руководителя структурного подразделения организации – для условно патогенных генно-инженерных организмов;

руководителя организации – для патогенных генно-инженерных организмов.

Форма письменного разрешения на транспортировку условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов устанавливается руководителем организации.

При транспортировке оформляется акт передачи условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов из одного структурного подразделения организации в другое по форме согласно приложению 1 и производится регистрация в журнале выдачи условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов по форме согласно приложению 5 к Инструкции о порядке учета государственными юридическими лицами созданных ими, ввозимых в Республику Беларусь, вывозимых из Республики Беларусь и перемещаемых транзитом через ее территорию условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов, утвержденной постановлением, утвердившим настоящую Инструкцию.

3. Транспортировку условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов из одной организации в другую разрешается производить только на основании:

письменного запроса организации, желающей получить условно патогенные и патогенные генно-инженерные организмы (далее – организация-получатель), подписанного руководителем организации-получателя, с приложением копии разрешения на осуществление работ с условно-патогенными микроорганизмами и патогенными биологическими агентами;

письменного разрешения руководителя организации, транспортирующей условно патогенные и патогенные генно-инженерные организмы (далее – организация-отправитель) в организацию-получатель.

При транспортировке оформляется акт передачи условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов за пределы организации по форме согласно приложению 2 и производится регистрация в журнале выдачи условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов по форме согласно приложению 5 к Инструкции о порядке учета государственными юридическими лицами созданных ими, ввозимых в Республику Беларусь, вывозимых из Республики Беларусь и перемещаемых транзитом через ее территорию условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов, утвержденной постановлением, утвердившим настоящую Инструкцию.

4. Транспортировка условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов за пределы Республики Беларусь, в Республику Беларусь и перемещение транзитом через ее территорию разрешаются только при наличии у организации

заключения (разрешительного документа) на ввоз в Республику Беларусь, вывоз из Республики Беларусь, транзит через ее территорию условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов.

5. Транспортировка условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов осуществляется в соответствии с законодательством о перевозке опасных грузов в сопровождении одного или двух работников лаборатории организации-получателя, имеющих допуск к осуществлению генно-инженерной деятельности в порядке, установленном Инструкцией о требованиях безопасности к замкнутым системам при осуществлении работ второго, третьего и четвертого уровней риска генно-инженерной деятельности, утвержденной постановлением, утвердившим настоящую Инструкцию.

6. Организация-отправитель сообщает организации-получателю дату отправления и вид транспорта, которым транспортируются условно патогенные или патогенные генно-инженерные организмы.

7. При получении условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов работники организации-отправителя проверяют наличие у организации-получателя доверенности на получение условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов, выданной в установленном порядке руководителем организации-получателя, заключения (разрешительного документа) на ввоз в Республику Беларусь, вывоз из Республики Беларусь, транзит через ее территорию условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов.

8. Условно патогенные и патогенные генно-инженерные организмы транспортируют в лиофилизированном, замороженном состоянии или на плотных питательных средах. Транспортировка вирусов допускается в консервирующей жидкости или в замороженном состоянии.

9. Транспортировка условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов осуществляется в герметически закрытых емкостях (запаянные ампулы, пробирки, завальцованные флаконы, запечатанные трубки из толстого стекла или пластического материала, а также пробирки, закрытые пробкой и герметизированные различными пластификаторами).

Герметически закрытые емкости с условно патогенными и патогенными генно-инженерными организмами заворачивают в поглощающий материал (лигнин или гигроскопическую вату), помещают в металлический плотно закрывающийся или завинчивающийся пенал (далее – пенал).

При упаковке герметически закрытых емкостей с условно патогенными и патогенными генно-инженерными организмами в пенале необходимо исключить возможность их свободного перемещения внутри пенала во избежание нарушения целостности при транспортировке. Количество поглощающего материала необходимо иметь в достаточном количестве для сорбции всей жидкости в случае повреждения упаковки.

Пеналы с герметически закрытыми емкостями, содержащими условно патогенные и патогенные генно-инженерные организмы, обертывают бумагой (обшивают материалом), ошнуровывают и опечатывают или пломбируют.

10. Для транспортировки условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов пеналы с герметически закрытыми емкостями дополнительно обертывают ватой, чтобы исключить возможность их свободного перемещения, и укладывают в деревянный ящик или ящик из пластического материала (далее – ящик). Ящик опечатывается или пломбируется.

На стороне ящика, на которой указаны наименование и место нахождения организации-отправителя и организации-получателя, также указываются:

отметка фиолетового цвета «Опасно! Не открывать во время перевозки». При транспортировке за пределы Республики Беларусь дополнительно указываются следующие отметки фиолетового цвета на русском и французском языках: «Скорпортящиеся биологические вещества» («Substances biologiques perissables»), «Опасно: не открывать во время пересылки» («Dangereux: Ne pas ouvrir pendant le transport»);

наименование генно-инженерного организма;

сведения о транспортировке, хранении, применении и обезвреживании генно-инженерных организмов.

Внутри ящика с условно патогенными и патогенными генно-инженерными организмами помещают инвентаризационную опись с указанием перечня и количества находящихся в ней условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов. Копия инвентаризационной описи остается у организации-отправителя.

11. Организация-отправитель составляет акт об упаковке условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов согласно приложению 3 в двух экземплярах, первый из которых выдается работникам организации-получателя, указанным в пункте 5 настоящей Инструкции, второй – остается в организации-отправителе.

12. Организацией-получателем в течение трех дней после доставки условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов составляется в двух экземплярах акт вскрытия упаковки ящика произвольной формы, один из которых вместе с письмом, подтверждающим получение условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов, направляется в организацию-отправитель.

Организация-получатель направляет копии акта вскрытия упаковки ящика и письма, подтверждающего получение условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов, в государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр эпидемиологии и микробиологии» для учета созданных в Республике Беларусь, ввозимых в Республику Беларусь, вывозимых из Республики Беларусь и перемещаемых транзитом через ее территорию условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов.

Приложение 1
к Инструкции о требованиях
безопасности при транспортировке
условно патогенных и патогенных
генно-инженерных организмов
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
21.06.2019 № 61)

Форма

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель организации

(подпись, инициалы, фамилия)

(число, месяц, год)

АКТ
передачи условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов
из одного структурного подразделения организации в другое

___ 20__ г.

№ _____

Мы, нижеподписавшиеся _____
(должность, наименование структурного подразделения,

фамилия, инициалы лица, передающего генно-инженерные организмы)

(должность, наименование структурного подразделения,

фамилия, инициалы лица, получающего генно-инженерные организмы)

составили настоящий акт о том, что на основании письменного разрешения руководителя
структурного подразделения организации _____

(наименование структурного подразделения,

дата письменного разрешения)

произведена передача генно-инженерных организмов _____
(наименование,

особое наименование (обозначение),

номер (код) штаммов генно-инженерных организмов, количество емкостей)

из _____
(наименование структурного подразделения организации)

в _____
(наименование структурного подразделения организации)

Передал _____
(подпись)

(инициалы, фамилия)

Принял _____
(подпись)

(инициалы, фамилия)

Приложение 2
к Инструкции о требованиях
безопасности при транспортировке
условно патогенных и патогенных
генно-инженерных организмов
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
21.06.2019 № 61)

Форма

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель организации

(подпись, инициалы, фамилия)

(число, месяц, год)

АКТ
передачи условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов
за пределы организации

___ 20__ г.

№ _____

Мы, нижеподписавшиеся _____
(должность, фамилия, инициалы представителя)

организации, передающей генно-инженерные организмы)

(должность, фамилия, инициалы представителя организации,

получающей генно-инженерные организмы)

составили настоящий акт о том, что на основании письменного разрешения руководителя
организации _____

и письменного запроса организации-получателя _____
(указать наименование

организации-получателя, дату и номер запроса)

произведена передача генно-инженерных организмов _____
(наименование,

особое наименование (обозначение),

номер (код) штаммов генно-инженерных организмов, количество емкостей)

Передал _____
(подпись)

(инициалы, фамилия)

Принял _____
(подпись)

(инициалы, фамилия)

Приложение 3
к Инструкции о требованиях
безопасности при транспортировке
условно патогенных и патогенных
генно-инженерных организмов
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
21.06.2019 № 61)

Форма

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель организации

(подпись, инициалы, фамилия)

(число, месяц, год)

АКТ

об упаковке условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов

_____ 20__ г.

№ _____

Мы, нижеподписавшиеся, _____
(фамилия, инициалы, должность работников,

_____ (наименование организации)
ответственных за упаковку генно-инженерных организмов)

составили настоящий акт о том, что произведена упаковка _____
(вид упаковки)

генно-инженерных организмов _____
(наименование, особое наименование (обозначение),

_____ (наименование организации)
номер (код) штаммов генно-инженерных организмов)

для транспортировки в _____
(наименование организации-получателя, город, страна)

в количестве _____ помещенных
(наименование и количество емкостей)

в опечатанный (пломбированный) пенал № _____ и
(наименование структурного подразделения организации)

уложенный в ящик, опечатанный (пломбированный) таким же способом.

Содержимое упаковки _____ не взрывоопасно, не огнеопасно,
(вид упаковки)

не содержит посторонних вложений.

(должность)

(подпись)

(инициалы, фамилия)

(должность)

(подпись)

(инициалы, фамилия)

УТВЕРЖДЕНО

Постановление
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
25.08.2006 № 65
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
21.06.2019 № 61)

ИНСТРУКЦИЯ

о порядке учета государственными юридическими лицами созданных ими, ввозимых в Республику Беларусь, вывозимых из Республики Беларусь и перемещаемых транзитом через ее территорию условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов

1. Настоящая Инструкция определяет порядок учета государственными юридическими лицами, осуществляющими генно-инженерную деятельность второго, третьего и четвертого уровней риска (далее – организации), созданных ими, ввозимых в Республику Беларусь, вывозимых из Республики Беларусь и перемещаемых транзитом через ее территорию условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов.

2. В организациях для научной работы, производства и диагностических целей могут создаваться коллекции типовых, авторских и депонированных штаммов условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов – систематизированные собрания изученных по основным характеристикам и паспортизированных условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов.

3. Учет в организации условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов осуществляется путем их регистрации в журналах учета генно-инженерных организмов (далее – журналы) по формам согласно приложениям 1–7.

В организациях, в которых созданы коллекции типовых, авторских и депонированных штаммов условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов, учет ведется в журналах по формам согласно приложениям 1–7, карте индивидуального учета коллекционного генно-инженерного организма по форме согласно приложению 8 и паспорте штамма генно-инженерного организма по форме согласно приложению 9.

4. При включении условно патогенного и патогенного генно-инженерного организма в коллекции типовых, авторских и депонированных штаммов ему присваивают особое наименование (обозначение), которое указывается в соответствующей графе инвентарного журнала коллекционных условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов по форме согласно приложению 4 и карте индивидуального учета коллекционного генно-инженерного организма по форме согласно приложению 8, а также номер (код), под которым штамм поступил в данную коллекцию.

Присвоенные коллекционному штамму наименование, особое наименование (обозначение), номер (код) не изменяются при его передаче в другую организацию.

В случае гибели (обезвреживания) коллекционного штамма не допускается вновь созданным (поступившим) штаммам присваивать его наименование, особое наименование (обозначение), номер (код).

Обезвреживание условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов во всех структурных подразделениях организации оформляется актом обезвреживания генно-инженерного организма по форме согласно приложению 10.

5. Журналы прошнуровываются, подписываются руководителем организации и хранятся у лица, ответственного за их ведение.

Журналы, формы которых установлены согласно приложениям 1, 3 и 6, уничтожаются с составлением акта об их уничтожении произвольной формы, журналы, формы которых установлены согласно приложениям 2, 4, 5 и 7, сдаются в архив организации.

Приложение 1
к Инструкции о порядке учета
государственными юридическими
лицами созданных ими, ввозимых
в Республику Беларусь, вывозимых
из Республики Беларусь
и перемещаемых транзитом через
ее территорию условно патогенных
и патогенных генно-инженерных
организмов
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
21.06.2019 № 61)

Форма

(наименование организации)

ЖУРНАЛ
регистрации условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов,
поступивших для исследования (идентификации) и хранения

Начат __ __ 20__ г.
Окончен __ __ 20__ г.

№ п/п	Дата поступления	Наименование генно-инженерного организма	Число поступивших емкостей (пробирки, ампулы и другие)	Откуда поступил	Цель исследования (идентификации)	Результат исследования (идентификации) и дата выдачи ответа	Подпись лица, ответственного за ведение учета	Примечание
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Приложение 2
к Инструкции о порядке учета
государственными юридическими
лицами созданных ими, ввозимых
в Республику Беларусь, вывозимых
из Республики Беларусь
и перемещаемых транзитом через
ее территорию условно патогенных
и патогенных генно-инженерных
организмов
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
21.06.2019 № 61)

Форма

(наименование организации)

ЖУРНАЛ
учета выделенных условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов

Начат __ __ 20__ г.

Приложение 7
 к Инструкции о порядке учета
 государственными юридическими
 лицами созданных ими, ввозимых
 в Республику Беларусь, вывозимых
 из Республики Беларусь
 и перемещаемых транзитом через
 ее территорию условно патогенных
 и патогенных генно-инженерных
 организмов
 (в редакции постановления
 Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь
 21.06.2019 № 61)

Форма

(наименование организации)

ЖУРНАЛ
лиофилизации условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов

Начат _____ 20__ г.
 Окончен _____ 20__ г.

№ п/п	Дата поступления заявки на лиофилизацию и наименование структурного подразделения (организации)	Кем и когда разрешена лиофилизация генно- инженерных организмов	Лиофилизация							Выдано ампул	Дата выдачи	Фамилия, инициалы, подпись лица		Примечание
			дата и номер протокола лиофилизации	наименование генно- инженерного организма	число ампул							получившего ампулы	выдавшего ампулы	
					разлито	подключено	оттаяно	взято на контроль	забраковано					
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15

Приложение 8
 к Инструкции о порядке учета
 государственными юридическими

Приложение 9
к Инструкции о порядке учета
государственными юридическими
лицами созданных ими, ввозимых
в Республику Беларусь, вывозимых
из Республики Беларусь
и перемещаемых транзитом через
ее территорию условно патогенных
и патогенных генно-инженерных
организмов
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
21.06.2019 № 61)

Форма

ПАСПОРТ
штамма генно-инженерного организма
_____ 20__ г.

Номер (код) штамма _____

Наименование, особое наименование (обозначение) штамма _____

Место в универсальной системе _____

(семейство, таксономическая и антигенная

группа)

Получен: год _____ где _____

(от кого, из какого материала)

Выделен _____

(страна, организация, автор)

Генетические признаки _____

Количество пассажей _____

Оптимальный титр _____

Режим высушивания _____ Дата сушки _____

Дата закладки в музей _____

Условия хранения _____

Дата проверки штамма _____

Научный работник _____

Патогенность для человека _____

Чувствительность к экспериментальной инфекции _____

(животные, эмбрионы

и клеточные культуры)

Экспериментальная модель	Возраст	Заражение		Инкубационный период	Проявление инфекции	Титр
		метод	мл			

Получен _____

(указать метод)

Хранится генно-инженерный организм _____
(указать, где хранится)

Должностное лицо, ответственное
за составление настоящего паспорта _____
(подпись) _____
(инициалы, фамилия)

Приложение 10
к Инструкции о порядке учета
государственными юридическими
лицами созданных ими, ввозимых
в Республику Беларусь, вывозимых
из Республики Беларусь
и перемещаемых транзитом через
ее территорию условно патогенных
и патогенных генно-инженерных
организмов
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
21.06.2019 № 61)

Форма

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель организации

(подпись, инициалы, фамилия)

(число, месяц, год)

**АКТ
обезвреживания генно-инженерного организма**

_____ 20__ г.

№ _____

Мы, нижеподписавшиеся _____
(должность, фамилия, инициалы)

обезвредили генно-инженерные организмы _____
(наименование, особое наименование)

(обозначение), номер (код) штаммов,

количество емкостей)

автоклавированием _____
(режим автоклавирования)

или погружением _____
(название дезраствора, его концентрация, время обеззараживания)

Причина обезвреживания _____

(должность)

(подпись)

(инициалы, фамилия)

(должность)

(подпись)

(инициалы, фамилия)