

**Об изменении постановления Министерства
здравоохранения Республики Беларусь от 25 августа
2006 г. № 65**

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. Внести в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 25 августа 2006 г. № 65 «О некоторых вопросах безопасности генно-инженерной деятельности» следующие изменения:

1.1. преамбулу изложить в следующей редакции:

«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:»;

1.2. пункт 1 изложить в следующей редакции:

«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).»;

1.3. Инструкцию о требованиях безопасности к замкнутым системам при осуществлении работ второго, третьего и четвертого уровней риска генно-инженерной деятельности, утвержденную этим постановлением, изложить в новой редакции (прилагается);

1.4. Инструкцию о требованиях безопасности при транспортировке условно-патогенных и патогенных генно-инженерных организмов, утвержденную этим постановлением, изложить в новой редакции (прилагается);

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

2. Настоящее постановление вступает в силу после его официального опубликования.

Министр

В.С.Караник

УТВЕРЖДЕНО

Постановление
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
25.08.2006 № 65

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 условиям. 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

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

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,

Передал _____
(подпись)

Принял _____
(подпись)

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,

_____ (ответственных за упаковку генно-инженерных организмов)

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

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

_____ 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 3
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 движения коллекционных условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов

Начат _____ 20__ г.

Окончен _____ 20__ г.

Дата	Наименование генно-инженерного организма и вид исследования	Число посевов «А»				Число зараженных животных (по видам) «Б»			
		к началу дня	посеяно (получено)	уничтожено (выдано)	к концу дня	к началу дня	посеяно (получено)	уничтожено, передано, выдано (дата и номер акта)	к концу дня
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10

Число зараженных эктопаразитов (проб) «В»				Число зараженных органов (проб) «Г»				Число сухих препаратов «Д»				Подпись лица, ответственного за ведение учета	Примечание
к началу дня	посеяно (получено)	уничтожено, передано, выдано	к концу дня (дата и номер акта)	к началу дня	посеяно (получено)	уничтожено, передано, выдано (дата и номер акта)	к концу дня	к началу дня	посеяно (получено)	уничтожено, передано, выдано (дата и номер акта)	к концу дня		
11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24

Приложение 4

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)

**ИНВЕНТАРНЫЙ ЖУРНАЛ
коллекционных условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов**

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

№ п/п	Родовое (видовое) наименование в латинской транскрипции	Особое наименование (обозначение) штамма	Номер (код) штамма	Источник выделения	Метод выделения	Дата выделения	Место выделения	Кем выделен (фамилия, инициалы)	Откуда поступил	Дата поступления	Уничтожено, передано, выдано (дата и номер акта)	Примечание
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13

Приложение 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
(в редакции постановления

(наименование организации)

ЖУРНАЛ
выдачи условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов

Начат __ __ 20__ г.

Окончен __ __ 20__ г.

№ п/п	Дата поступления	Откуда поступила заявка (организация), дата и номер разрешения	Наименование и номер (код) штамма, полученного генно-инженерного организма	Число отпущенных емкостей с генно-инженерными организмами (указать вид посуды, упаковки)	Дата отпуска	Фамилия, инициалы получателя, дата и номер доверенности, номер документа, удостоверяющего личность, кем и когда выдан	Расписка в получении	Кто выдал (фамилия, инициалы, наименование структурного подразделения, подпись)	Примечание
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10

Приложение 6
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)

(наименование организации)

**ЖУРНАЛ
обеззараживания условно-патогенных и патогенных генно-инженерных организмов**

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

Дата	Марка, номер стерилизатора, воздушно-парового автоклава	Стерилизуемые изделия		Подпись лица		Режим стерилизации					Тест, контроль			Подпись лица, ответственного за обеззараживание
		наименование материала	количество емкостей	сдавшего материал	принявшего материал	начало	конец	экспозиция (время)	давление	температура	биологический	термический	химический	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15

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	отпаяно	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
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)

**КАРТА
индивидуального учета коллекционного генно-инженерного организма**

- | | |
|---|--------------------------|
| 1. Раздел коллекций _____ | 6. Бокс _____ |
| 2. Видовое название штамма _____ | 7. Шкаф _____ |
| 3. Номер (код) штамма _____ | 8. Холодильник _____ |
| 4. Особое наименование (обозначение) штамма _____ | 9. Полка _____ |
| 5. Инвентарный номер штамма _____ | 10. Ящик (коробка) _____ |

Дата	Наименование организации (структурного подразделения)			Наличие (остаток)		Примечание

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)

