

**Государственная система санитарно-эпидемиологического
нормирования Российской Федерации**

**Федеральные санитарные правила, нормы и гигиенические
нормативы**

1.2. ЭПИДЕМИОЛОГИЯ

**Порядок учета, хранения, передачи и
транспортирования микроорганизмов I—IV
групп патогенности**

**Санитарные правила
СП 1.2.036—95**

Издание официальное

**Госкомсанэпиднадзор России
Москва 1996**

1.2. ЭПИДЕМИОЛОГИЯ

Порядок учета, хранения, передачи и транспортирования микроорганизмов I—IV групп патогенности

**Санитарные правила
СП 1.2.036—95**

**ББК 51.2я8
П60**

П60 Порядок учета, хранения, передачи и транспортирования микроорганизмов I—IV групп патогенности: Санитарные правила.—М.: Информационно-издательский центр Госкомсанэпиднадзора России, 1996.—80 с.

ISBN 5—7508—0050—4

1 Разработаны

Противочумным центром Госкомсанэпиднадзора России (Кюргян А. А., Головченко Н. Н., Пономарева Т. Н., Ошерович А. М., Королев Ю. С.),

Российским научно-исследовательским противочумным институтом «Микроб» (Дроздов И. Г., Плотников О. П., Васенин А. С., Кокушкин А. М.),

Институтом вирусологии им. Д. И. Ивановского (Фадеева Л. Л.), Государственным НИИ стандартизации и контроля медицинских биологических препаратов им. Л. Л. Тарасевича (Шобухова Т. С.)

2 Утверждены и введены в действие Постановлением Госкомсанэпиднадзора России от 28 августа 1995 г. № 14

3 Вводятся взамен «Положения о порядке учета, хранения, отпуска и пересылки культур бактерий, вирусов, риккетсий, грибов, простейших, микоплазм, бактериальных токсинов, ядов биологического происхождения», утвержденного Минздравом СССР 18 мая 1979 г.

**ББК 51.2я8
+ 65.304я8**

ISBN 5—7508—0050—4

©Госкомсанэпиднадзор России

**Закон РСФСР «О санитарно-эпидемиологическом
благополучии населения»**

«Санитарные правила, нормы и гигиенические нормативы (далее — санитарные правила) — нормативные акты, устанавливающие критерии безопасности и (или) безвредности для человека факторов среды его обитания и требования к обеспечению благоприятных условий его жизнедеятельности.

Санитарные правила обязательны для соблюдения всеми государственными органами и общественными объединениями, предприятиями и иными хозяйствующими субъектами, организациями и учреждениями, независимо от их подчиненности и форм собственности, должностными лицами и гражданами» (статья 3).

«Санитарным правонарушением признается посягающее на права граждан и интересы общества противоправное, виновное (умышленное или неосторожное) деяние (действие или бездействие), связанное с несоблюдением санитарного законодательства РСФСР, в том числе действующих санитарных правил...

Должностные лица и граждане РСФСР, допустившие санитарное правонарушение, могут быть привлечены к дисциплинарной, административной и уголовной ответственности» (статья 27).

Содержание

1 Область применения	6
2 Нормативные ссылки	7
3 Требования к порядку учета, хранения, отпуска и транспортирования ИБА I – IV групп	8
3.1 Общие требования	8
3.2 Требования к учету и хранению ИБА	10
3.3 Требования к порядку передачи ИБА внутри организации	12
3.4 Требования к порядку передачи ИБА за пределы организации	13
3.5 Требования к порядку передачи ИБА в зарубежные страны	15
4 Организация контроля	16
5 Приложения	
Приложение 5.1 (обязательное) Учетные формы (Ф №№ 512/у, 525/у)	17
Приложение 5.2 (справочное) Список возбудителей заболеваний (патогенов) человека, животных и растений, их генетически измененных форм, фрагментов генетического материала и оборудования, которые могут быть применены при создании бактериологического (биологического) и токсинного оружия – экспорт которых контролируется и осуществляется по лицензиям (извлечения)	44
Приложение 5.3 (справочное) Положение о порядке контроля за экспортом из Российской Федерации возбудителей заболеваний (патогенов) человека, животных и растений, их генетически измененных форм, фрагментов генетического материала и оборудования, которые могут быть применены при создании бактериологического (биологического) и токсинного оружия	50
Приложение 5.4 (справочное) Классификация патогенных для человека микроорганизмов	57
Приложение 5.5 (справочное) Перечень организации, на базе которых функционируют специализированные коллекции микроорганизмов I – IV групп патогенности	72

<i>Приложение 5.6 (справочное). Форма справки-разрешения на транспортирование спецгруза (ПБА I—IV групп)</i>	<i>75</i>
<i>Приложение 5.7. (справочное). Знаки биологической безопасности и рисунки</i>	<i>76</i>

УТВЕРЖДЕНО

Постановлением Госкомсанэпиднадзора России от 28.08.95 № 14
Дата введения – с момента опубликования.

1.2. ЭПИДЕМИОЛОГИЯ

**Порядок учета, хранения, передачи и
транспортирования микроорганизмов I–IV
групп патогенности**

**Order of calculation, storage, transfer and
transportation of the microorganisms of I–IV
pathogenicity groups**

**Санитарные правила
СП 1.2.036–95**

1. Область применения

Настоящие правила подготовлены в соответствии с «Положением о Государственном санитарно-эпидемиологическом нормировании», утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 05.06.94 № 625, и устанавливают требования к порядку учета, хранения, передачи и транспортирования микроорганизмов I–IV групп патогенности (да-

Издание официальное Настоящие санитарные правила не могут
быть полностью или частично воспроизведены,
тиражированы и распространены без разре-
шения Госкомсанэпиднадзора России.

лее – патогенные биологические агенты – ПБА* I–IV групп). (Приложение 5.4.)

Требования правил обязательны для выполнения всеми организациями на территории России независимо от их ведомственной принадлежности и форм собственности, а также юридическими и физическими лицами, проводящими работы с использованием ПБА I–IV групп.

Правила устанавливают единый порядок учета, хранения, передачи ПБА и направлены на обеспечение личной и общественной безопасности при их транспортировании, а также исключение несанкционированной передачи и безучетного хранения.

2. Нормативные ссылки

В настоящих правилах использованы ссылки на следующие нормативные документы.

2.1. Закон РСФСР «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения». Ведомости Верховного Совета РСФСР. 1991. № 20. С. 641.

2.2. Распоряжение Президента Российской Федерации «О контроле за экспортом из Российской Федерации возбудителей заболеваний (патогенов) человека, животных и растений, их генетически измененных форм, фрагментов генетического материала и оборудования, которые могут быть применены при создании бактериологического (биологического) и токсинного оружия» от 14 июня 1994 года, № 298—рп.

2.3. Постановление Правительства Российской Федерации «Положение о порядке контроля за экспортом из Российской Федерации возбудителей заболеваний (патогенов) человека, животных и растений, их генетически измененных форм, фрагментов генетического материала и оборудования, которые могут быть применены при создании бактериологического (биологического) и токсинного оружия» от 26 сентября 1994 г., № 1098.

* Понятие «патогенные биологические агенты» включает: бактерии, вирусы, риккетсии, грибы, простейшие, микоплазмы, токсины и яды биологического происхождения или материал, подозрительный на их содержание, а также любые микроорганизмы, включающие фрагменты генома названных ПБА и представляющие опасность для человека.

2.4. Санитарные правила по безопасности работ с микроорганизмами. Ч. 1. Порядок выдачи разрешения на работу с микроорганизмами I—IV групп патогенности и рекомбинантными молекулами ДНК. СП 1.2.006—93. Госкомсанэпиднадзор России, Москва, 1993.

2.5. Санитарные правила «Безопасность работы с микроорганизмами I—II групп патогенности». СП 1.2.011—94. Госкомсанэпиднадзор России, Москва, 1994.

2.6. «Правила устройства, техники безопасности, производственной санитарии, противоэпидемического режима и личной гигиены при работе в лабораториях (отделениях, отделах) санитарно-эпидемиологических учреждений системы министерства здравоохранения СССР» от 20 октября 1981 г. МЗ СССР, Москва, 1981.

2.7. «Правила техники безопасности, производственной санитарии и санитарно-противоэпидемического режима для предприятий по производству бактериальных и вирусных препаратов» от 30 августа 1979 г. МЗ СССР, Москва, 1980.

3. Требования к порядку учета, хранения, отпуска и транспортирования ПБА I—IV групп

3.1. Общие требования

3.1.1. Работу с ПБА I—IV групп проводят только в организациях, имеющих разрешение на право работы с ними, выданные в соответствии с Санитарными правилами — СП 1.2.006—93.

3.1.2. Работа с ПБА I—II групп должна проводиться в соответствии с Санитарными правилами — СП 1.2.011—94.

3.1.3. Работа с ПБА III—IV групп должна проводиться в соответствии с «Правилами устройства, техники безопасности, производственной санитарии, противоэпидемического режима и личной гигиены при работе в лабораториях (отделениях, отделах) санитарно-эпидемиологических учреждений системы Министерства здравоохранения СССР», действующими на территории Российской Федерации.

3.1.4. Работа предприятий по производству бактериальных и вирусных препаратов определяется «Правилами техники безопасности, производственной санитарии и санитарно-противоэпидемического режима для предприятий по производству бактериальных и вирусных препаратов».

3.1.5. В подразделениях, изготавливающих вакцины, обслуживающих водопроводы, пищевые предприятия, а также пред-

приятия, производящие продукцию медицинского назначения (антибиотики, лекарственные, косметические средства и другие коммерческие препараты), запрещается иметь ПБА I—IV групп и проводить микробиологические (бактериологические, вирусологические, микологические и др.) исследования, связанные с изучением первично выделенных культур, подозрительных на наличие возбудителей I—IV групп.

3.1.6. Производственным подразделениям предприятий, контролирующим готовую продукцию, разрешается иметь только коллекцию типовых культур, предусмотренных нормативно-технической документацией.

3.1.7. ПБА I—IV групп, выделенные при диагностических и иных исследованиях в лабораториях, не имеющих права на работу с ними, должны быть переданы в специализированные организации, определяемые соответствующими министерствами и ведомствами.

3.1.8. В организациях, систематически работающих с ПБА I—IV групп, разрешается иметь коллекции типовых, авторских и депонированных штаммов для научной работы, производства и диагностических целей.

3.1.9. Для централизованного учета, хранения и депонирования штаммов микроорганизмов, имеющихся в организациях на территории России, министерства и ведомства определяют научно-исследовательские институты, на базе которых организуются специализированные коллекции с информационными функциями. (Отдельные специализированные коллекции перечислены в приложении 5.5.).

3.1.10. О выделении всех ПБА I—II групп и типичных ПБА III—IV групп необходимо информировать соответствующие специализированные коллекции и по согласованию с их руководителями передавать эти ПБА в коллекции.

ПБА I—II групп, не подлежащие передаче в коллекции, уничтожают по распоряжению руководителя организации, а ПБА III—IV групп — руководителя подразделения.

3.1.11. Варианты ПБА, полученные в ходе выполнения научно-исследовательских работ, хранят в специализированных коллекциях как охранный (объект патентования) или авторские (имеющие научное значение).

3.1.12. Производственные и эталонные ПБА I—IV групп разрешается получать только в специализированных коллекциях.

3.1.13. Ответственным за правильное хранение коллекционных ПБА является лицо, определяемое руководителем организации.

3.2. Требования к учету и хранению ПБА

3.2.1. Подразделения, проводящие диагностические исследования по выделению ПБА I—IV групп или работающие с ними, должны вести учет движения и хранения ПБА по следующим формам (далее ф.):

- ф. № 512/у – журнал регистрации патогенных биологических агентов, поступивших для исследования (идентификации) и хранения;
- ф. № 513/у – журнал учета выделенных штаммов микроорганизмов;
- ф. № 514/у (514а/у) – журнал учета движения патогенных биологических агентов;
- ф. № 518/у – журнал учета ПБА, находящихся в рабочей коллекции;
- ф. № 520/у – журнал обеззараживания патогенных биологических агентов.

3.2.2. Все коллекции должны вести учет ПБА I—IV групп по следующим формам:

- ф. № 512/у – журнал регистрации патогенных биологических агентов, поступивших для исследования (идентификации) и хранения;
- ф. № 514/у (514а/у) – журнал учета движения патогенных биологических агентов;
- ф. № 515/у – инвентарный журнал коллекционных патогенных биологических агентов;
- ф. № 516/у – журнал выдачи патогенных биологических агентов;
- ф. № 517/у – карта индивидуального учета коллекционного патогенного биологического агента N;
- ф. № 518/у – журнал учета ПБА, находящихся в рабочей коллекции;
- ф. № 519/у – журнал лиофилизации патогенных биологических агентов;
- ф. № 520/у – журнал обеззараживания патогенных биологических агентов.

* Формы учетных документов представлены в приложении 5.1

Движение коллекционных ПБА I—IV групп регистрируют в ф. № 514/у (514а/у): для I—II групп — по каждому виду отдельно, а III—IV — суммарно по роду.

3.2.3. Штаммы, используемые для диагностических целей, а также вакцинные и производственные учитывают как коллекционные.

3.2.4. Окончательное обозначение поступившим штаммам присваивают только коллекции. Под особым обозначением в соответствующей графе журнала (ф. № 515/у) и карте (ф. № 517/у) указывают название и номер, под которым штамм поступил в данную коллекцию.

3.2.5. Присвоенное коллекционному штамму обозначение (номер, код) не должно меняться при его передаче.

В случае гибели (уничтожения) штамма его обозначение запрещается присваивать вновь поступившим штаммам.

3.2.6. В подразделениях, проводящих экспериментальные работы с ПБА I—IV групп, ведется учет по фф. № 514/у (514а/у) и № 518/у.

3.2.7. Уничтожение штамма ПБА I—II групп во всех подразделениях и III—IV в коллекциях следует оформлять актом (ф. № 522/у).

3.2.8. Все журналы по учету ПБА I—IV групп должны быть пронумерованы постранично, прошнурованы, скреплены печатью и храниться у лица, ответственного за их ведение.

Записи в журналах должны соответствовать другой документации: актам уничтожения, передачи и т. п.

Все оконченные журналы (карты) учетных форм, перечисленных в пп. 3.2.1; 3.2.2; 3.2.6, следует хранить в подразделениях в течение 3 лет. Формы №№ 514/у (514а/у) и 520/у необходимо уничтожать с составлением акта. В диагностических и исследовательских лабораториях фф. №№ 512/у, 513/у, 518/у и журналы идентификации необходимо сдавать в архив. Во всех коллекциях в архив сдавать оконченные журналы фф. 512/у, 515/у, 516/у, 517/у, 518/у и 519/у. Сроки хранения журналов в архиве устанавливаются приказом Госкомсанэпиднадзора России.

3.2.9. Емкости, содержащие ПБА, должны иметь четкие, несмываемые надписи или прочно наклеенные этикетки с обозначением названия ПБА, номера штамма и даты лиофилизации (пересева).

На емкостях с токсинами должна быть дополнительная маркировка красным цветом правого нижнего угла этикетки.

3.2.10. ПБА I—IV групп в коллекциях должны храниться в лиофилизированном или замороженном состоянии, на плотных или жидких питательных средах, а также в виде суспензий органов и тканей в консерванте.

3.2.11. В подразделениях научно-исследовательских институтов допускается хранение в лиофилизированном состоянии ПБА III—IV групп (бактерии и риккетсии), II—IV групп (вирусы), а также хранение авирулентных, комиссионно проверенных ПБА I—II групп, список которых утверждает руководитель организации.

Вскрытие ампул с лиофилизированными ПБА I—II групп оформляется документально (ф. № 521/у).

3.2.12. ПБА следует хранить в холодильнике или негорючем шкафу (сейфе) отдельно по группам. Совместное содержание ПБА различных групп допускается при условии хранения их в отдельных небьющихся емкостях с закрывающейся крышкой. Емкости опечатывают, снаружи или внутри их помещают список с перечнем и количеством хранящихся ПБА.

3.2.13. ПБА, служащие основой для приготовления вакцин, в производственных подразделениях хранят в отдельных помещениях. Вакцинные штаммы в коллекциях — в отдельном холодильнике (шкафу), где отсутствуют другие ПБА; в исследовательских и диагностических подразделениях — в отдельных емкостях.

3.3. Требования к порядку передачи ПБА внутри организации

3.3.1. Передача ПБА I—IV групп внутри подразделения от одного сотрудника другому осуществляется по письменному разрешению его руководителя.

3.3.2. Передачу ПБА I—II групп из одного подразделения в другое следует осуществлять по письменному разрешению руководителя организации, а III—IV групп — по письменному запросу и разрешению руководителей подразделений.

3.3.3. Выдачу ПБА I—II и коллекционных штаммов микроорганизмов III—IV групп необходимо оформлять актом (ф. № 523/у) и записью в журнале (ф. № 516/у) для специализированных коллекций.

3.3.4. При временном отсутствии сотрудника (отпуск, командировка и др.) ответственным за хранение ПБА I—II групп является лицо, которому с разрешения руководителя организации (подразделения) ПБА передаются с правом или без права пересева с составлением акта (ф. № 524/у).

3.3.5. Передачу ПБА, числящихся за подразделением, на временное хранение в коллекцию следует осуществлять только по письменному распоряжению руководителя организации с составлением акта (ф. № 524/у).

3.4. Требования к порядку передачи ПБА за пределы организации

3.4.1. Передачу ПБА I—IV групп из одной организации в другую разрешается производить только по официальной заявке за подписью руководителя организации, скрепленной печатью. При обозначении требуемых агентов используют принятую номенклатуру (приложение 5.4). В заявке на получение ПБА I—IV групп делают ссылку о наличии разрешения на работу с микроорганизмами с указанием номера и даты выдачи. Передача производится только с письменного разрешения руководителя организации, выдающего ПБА, с составлением акта (ф. № 525/у).

3.4.2. Транспортирование ПБА I—IV групп между организациями осуществляется почтовой связью или нарочным(и).

При получении ПБА нарочный(е) должен(ы) представлять достоверность и документы, удостоверяющие его (их) личность. Нарочный(е) несет(ут) ответственность за доставку ПБА в установленном законом порядке.

3.4.3. ПБА I—II групп пересылают спецсвязью или с двумя нарочными, знакомыми с требованиями биологической безопасности, причем один из них должен иметь медицинское (биологическое, ветеринарное) образование и быть допущен к работе с ПБА I—II групп.

3.4.4. ПБА III—IV групп разрешается пересылать обычной почтовой посылкой или с одним нарочным.

3.4.5. При транспортировании ПБА I—IV групп в целях исключения всех видов досмотра и контроля нарочному должна быть выдана справка (приложение 5.6).

3.4.6. На содержимое упаковки с ПБА I—IV групп составляют сопроводительное письмо на официальном бланке организации. Для ПБА I—II групп дополнительно составляют акт упаковки в двух экземплярах. Первые экземпляры указанных документов помещают в упаковку с ПБА. Копии документов остаются у отправителя. Организация, получившая ПБА I—II групп, должна составить акт вскрытия упаковки и вместе с письмом, подтверждающим получение ПБА, направить его в организацию их выдавшую.

3.4.7. Организация-отправитель обязана сообщить любым видом срочной связи организации-получателю дату и вид транспорта, которым отправлен ПБА.

3.4.8. ПБА I—IV групп передают в лиофилизированном состоянии или на плотных питательных средах. Передача токсинов, вирусов (органов, тканей и их суспензий, содержащих эти ПБА) допускается в консервирующей жидкости или в замороженном состоянии.

3.4.9. Транспортирование ПБА осуществляется в герметически закрытых емкостях.

Под герметически закрытыми емкостями следует понимать запаянные ампулы, пробирки, завальцованные флаконы, запечатанные трубки из толстого стекла или пластического материала, а также пробирки, закрытые пробкой и герметизированные различными пластификаторами (парафин и др.).

Емкости с ПБА заворачивают в лигнин или гигроскопическую вату, помещают в металлический или пластмассовый (только для III—IV групп) плотно закрывающийся или завинчивающийся пенал. Упаковка емкостей с ПБА в пенале должна исключать возможность их перемещения во избежание нарушения целостности при транспортировании, а поглощающий материал должен быть в достаточном количестве для сорбции всей жидкости в случае повреждения упаковки.

Пеналы с упакованными в них емкостями, содержащими ПБА I—IV групп, обертывают бумагой (обшивают материалом), оплутровывают и опечатывают сургучной печатью.

Для пересылки объектов почтой или спецсвязью упакованные пеналы дополнительно обертывают ватой и укладывают в прочные деревянные посылочные ящики так, чтобы исключить возможность их перемещения внутри ящика. Ящик с ПБА I—II групп обшивают тканью и обязательно опечатывают сургучной печатью или пломбируют.

На адресной стороне ящика посылки должен быть особый знак (ярлык с отметкой) «Опасно! Не открывать во время перевозки».

3.4.10. Перевозка живых животных и членистоногих, зараженных ПБА I—IV групп, категорически запрещается.

3.4.11. В случае возникновения при транспортировании ПБА I—IV групп аварий, катастроф, утраты и хищения посылок необходимо сообщать в органы государственного санитарно-эпидемиологического надзора, органы ФСБ, МВД, для принятия мер по охране места происшествия, ликвидации последствий, организации розыска потерянного или похищенного. Об этом

факте информируют организации-отправителя и организации-получателя ПБА.

3.5. Требования к порядку передачи ПБА в зарубежные страны

3.5.1. ПБА I—IV групп разрешается передавать за рубеж и получать только при наличии официального запроса и разрешения на передачу.

3.5.2. Разрешение на передачу ПБА за рубеж, кроме упомянутых в приложении 5.2, дают министерства и ведомства на основании заключения специализированных коллекций.

3.5.3. Организации, получившие ПБА из-за рубежа, должны информировать об этом специализированные коллекции.

3.5.4. Лица, получившие ПБА во время зарубежных командировок, обязаны зарегистрировать их в своей организации. Ответственность за выполнение настоящего требования несут лица, получившие и доставившие ПБА, а также руководитель организации.

3.5.5. Порядок экспорта ПБА, список которых утвержден Распоряжением Президента Российской Федерации от 14 июня 1994 г. № 298—рп (приложение 5.2), определен Постановлением Правительства Российской Федерации от 26 сентября 1994 г. № 1098 (приложение 5.3).

3.5.6. Ответственность за соблюдение правил и требований упаковки и транспортирования до пункта пересылки несет руководитель организации-отправителя. Руководители организаций несут ответственность за правильность упаковки и отправления ПБА через Международный почтамт в соответствии с действующими международными конвенциями и правилами.

3.5.7. Сторона ящика, где указаны адреса получателя и отправителя, должна быть снабжена ярлыком фиолетового цвета со следующими отметками и отличительным знаком:

«СКОРОПОРТЯЩИЕСЯ БИОЛОГИЧЕСКИЕ ВЕЩЕСТВА»;

«Substances biologiques perissables»;

«Cette etiquette ne peut etre utiliser que par les laboratoires officiellement reconnus» («этот ярлык может употребляться только официально признанными лабораториями»);

«Substances biologiques perissables usage medical» («скоропортящиеся биологические вещества для медицинского употребления»);

«Dangereux: Ne pas ouvrir pendant le transport» («опасно: не открывать во время пересылки»);

«Sans valeur commerciale» («не имеет коммерческой стоимости»),

«Emballé selon les règles postales internationales de sécurité» («упаковано согласно международным почтовым правилам безопасности»)

4. Организация контроля

4.1 Надзор за выполнением требований настоящих правил осуществляют органы Государственной санитарно-эпидемиологической службы Российской Федерации

- Государственный комитет санитарно-эпидемиологического надзора Российской Федерации – в Противочумном центре Госкомсанэпиднадзора России,

- Противочумный центр – в организациях, выполняющих работу с ПБА I группы – на территории России,

- Противочумные учреждения Госкомсанэпиднадзора России (Противочумный центр, противочумные станции, научно-исследовательские противочумные институты) – в центрах Госсанэпиднадзора, выполняющих работы с ПБА II группы патогенности на прикрепленной территории,

- Центры Госсанэпиднадзора – в организациях, выполняющих работы с ПБА II–IV групп – на обслуживаемой территории

4.2. Для проведения надзора руководители указанных в п 4.1 организаций могут создавать на постоянной или временной основе комиссии, с привлечением специалистов центров Госсанэпиднадзора на территориях, профильных Научно-исследовательских институтов, противочумных и других организаций, имеющих опыт работы с ПБА I–IV групп

4.3 В организациях, выполняющих работы с ПБА I–IV групп, постоянный контроль за выполнением настоящих правил осуществляет комиссия по контролю за соблюдением требований биологической безопасности организации с обязательной проверкой их выполнения не реже 2-х раз в год

4.4 Организационное руководство по вопросам проведения контроля за выполнением настоящих правил осуществляет Противочумный центр Госкомсанэпиднадзора России

4.5 Порядок контроля за организацией коллекционной работы определяется министерствами и ведомствами

Приложение 5.1. (обязательное)

к СП «Порядок учета, хранения, передачи и транспортирования микроорганизмов I—IV групп патогенности».
Формы первичной учетной документации по учету движения и хранения ПБА

Код учреждения по ОКПО

ГОСКОМСАНЭПИДНАДЗОР РОССИИ		Первичная учетная документация
Наименование учреждения	_____	Форма №512/у
отдела, отделения	_____	Утверждена постановлением
лаборатории	_____	Госкомсанэпиднадзора России
временного формирования	_____	от 28 августа 1995 г. № 14

Журнал регистрации патогенных биологических агентов, поступивших
для исследования (идентификации) и хранения

Хранить 3 года																					
до	<table><tr><td><table><tr><td></td><td></td></tr></table></td><td><table><tr><td></td><td></td></tr></table></td><td><table><tr><td></td><td></td></tr></table></td></tr></table>	<table><tr><td></td><td></td></tr></table>			<table><tr><td></td><td></td></tr></table>			<table><tr><td></td><td></td></tr></table>													
<table><tr><td></td><td></td></tr></table>			<table><tr><td></td><td></td></tr></table>			<table><tr><td></td><td></td></tr></table>															
	<table><tr><td>начат</td><td><table><tr><td></td><td></td></tr></table></td><td><table><tr><td></td><td></td></tr></table></td><td><table><tr><td></td><td></td></tr></table></td></tr><tr><td>окончен</td><td><table><tr><td></td><td></td></tr></table></td><td><table><tr><td></td><td></td></tr></table></td><td><table><tr><td></td><td></td></tr></table></td></tr></table>	начат	<table><tr><td></td><td></td></tr></table>			<table><tr><td></td><td></td></tr></table>			<table><tr><td></td><td></td></tr></table>			окончен	<table><tr><td></td><td></td></tr></table>			<table><tr><td></td><td></td></tr></table>			<table><tr><td></td><td></td></tr></table>		
начат	<table><tr><td></td><td></td></tr></table>			<table><tr><td></td><td></td></tr></table>			<table><tr><td></td><td></td></tr></table>														
окончен	<table><tr><td></td><td></td></tr></table>			<table><tr><td></td><td></td></tr></table>			<table><tr><td></td><td></td></tr></table>														

Для типографии при изготовлении документа
формат А4 96 страниц

[illegible]

Примечание.

1. В лабораториях, проводящих диагностические исследования, форму № 512/у заменяют учетные формы (журналы по отдельным видам исследований).
2. При регистрации ПБА I—II групп в примечании (гр. 9) указать судьбу штамма.

Код учреждения по ОКПО

ГОСКОМСАНЭПИДНАДЗОР РОССИИ

Первичная учетная документация

Наименование учреждения
отдела, отделения
лаборатории
временного формирования

Форма № 513/у
Утверждена постановлением
Госкомсанэпиднадзора России
от 28 августа 1995 г. № 14

Журнал учета выделенных штаммов микроорганизмов

Хранить 3 года

до

--	--	--	--	--	--

начат

--	--	--	--	--	--

окончен

--	--	--	--	--	--

Для типографии при изготовлении документа
формат А4 96 страниц

СП 1.2.036—95

[illegible]

* Типичность, при атипичности указать отличительные признаки

**** Уничтожен (дата, № акта), передан в коллекцию, центр и т д (дата № акта)**

Код учреждения по ОКПО

ГОСКОМСАНЭПИДНАДЗОР РОССИИ

Первичная учетная документация

Наименование учреждения _____
отдела, отделения _____
лаборатории _____
временного формирования _____

Форма № 514/у

Утверждена постановлением
Госкомсанэпиднадзора России
от 28 августа 1995 г. № 14

Журнал учета движения патогенных биологических агентов

Хранить 3 года

до

--	--	--	--	--	--

начат

--	--	--	--	--	--

окончен

--	--	--	--	--	--

Для типографии при изготовлении документа
формат А4 96 страниц

СП 1.2.036—95

[illegible]

Примечание.

- 23

Код учреждения по ОКПО

ГОСКОМСАНЭПИДНАДЗОР РОССИИ		Первичная учетная документация
Наименование учреждения	_____	Форма № 514а/у
отдела, отделения	_____	Утверждена постановлением
лаборатории	_____	Госкомсанэпиднадзора России
временного формирования	_____	от 28 августа 1995 г. № 14

Журнал учета движения патогенных биологических агентов

Хранить 3 года

до

--	--	--	--	--	--

начат

--	--	--	--	--	--

окончен

--	--	--	--	--	--

Для типографии при изготовлении документа
формат А4 96 страниц

Код учреждения по ОКПО

ГОСКОМСАНЭПИДНАДЗОР РОССИИ

Первичная учетная документация

Наименование учреждения _____
 отдела, отделения _____
 лаборатории _____
 временного формирования _____

Форма № 515/у

Утверждена постановлением
 Госкомсанэпиднадзора России
 от 28 августа 1995 г. № 14

Инвентарный журнал коллекционных патогенных биологических агентов

Хранить 3 года

до

--	--	--	--	--	--

начат

--	--	--	--	--	--

окончен

--	--	--	--	--	--

Для типографии при изготовлении документа
 формат А4 96 страниц

Код учреждения по ОКПО

ГОСКОМСАНЭПИДНАДЗОР РОССИИ

Первичная учетная документация

Наименование учреждения _____

Форма № 516/у

отдела, отделения _____

Утверждена постановлением

лаборатории _____

Госкомсанэпиднадзора России

временного формирования _____

от 28 августа 1995 г. № 14

Журнал выдачи патогенных биологических агентов

Хранить 3 года

до

--	--	--	--	--	--

начат

--	--	--	--	--	--

окончен

--	--	--	--	--	--

Для типографии при изготовлении документа
формат А4 96 страниц

СН 1.2.036—95

ГОСКОМ САНЭПИДНАДЗОР РОССИИ

Наименование учреждения
отдела, отделения
лаборатории
временного формирования

Форма № 517/у

Утверждена постановлением
Госкомсанэпиднадзора России
от 28 августа 1995 г. № 14

Карта индивидуального учета коллекционного патогенного биологического агента №

- 1 Раздел коллекции _____
- 2 Видовое название штамма _____
- 3 Номер штамма _____
- 4 Особое название (обозначение) штамма _____
5. Инвентарный номер штамма _____

6. Бокс _____
7. Шкаф _____
8. Холодильник _____
9. Полка _____
10. Ящик (коробка)* _____

[illegible]

* Не разрешается использовать коробки из картона для хранения ПБА I—II групп

Код учреждения по ОКПО

ГОСКОМСАНЭПИДНАДЗОР РОССИИ

Первичная учетная документация

Наименование учреждения _____

Форма № 518/у

отдела, отделения _____

Утверждена постановлением

лаборатории _____

Госкомсанэпиднадзора России

временного формирования _____

от 28 августа 1995 г № 14

Журнал учета ПБА, находящихся в рабочей коллекции

Хранить 3 года

до

--	--	--	--	--	--

начат

--	--	--	--	--	--

окончен

--	--	--	--	--	--

Для типографии при изготовлении документа
формат А4 96 страниц

СП 1.2.036—95

Регистра- ционный №	Наимено- вание микро- организма	№ штамма	Цель использования	Откуда получен штамм	Число, месяц, год получения	Отметка об уничтожении	Подпись
1	2	3	4	5	6	7	8

Код учреждения по ОКПО

ГОСКОМСАНЭПИДНАДЗОР РОССИИ

Первичная учетная документация

Наименование учреждения
отдела, отделения
лаборатории
временного формирования

Форма № 519/у
Утверждена постановлением
Госкомсанэпиднадзора России
от 28 августа 1995 г № 14

Журнал лиофилизации патогенных биологических агентов

Хранить 3 года

до

--	--	--	--	--	--

начат

--	--	--	--	--	--

окончен

--	--	--	--	--	--

Для типографии при изготовлении документа
формат А4 96 страниц

СП 1.2.036—95

[illegible]

Выдано ампул	Дата выдачи	ФИО и роспись лица		Примечание
		получившего ампулы	выдавшего ампулы	
11	12	13	14	15

Код учреждения по ОКПО

ГОСКОМСАНЭПИДНАДЗОР РОССИИ

Первичная учетная документация

Наименование учреждения _____
 отдела, отделения _____
 лаборатории _____
 временного формирования _____

Форма № 520/у

Утверждена постановлением
 Госкомсанэпиднадзора России
 от 28 августа 1995 г. № 14

Журнал обеззараживания патогенных биологических агентов

Хранить 3 года

до

--	--	--	--	--	--

начат

--	--	--	--	--	--

окончен

--	--	--	--	--	--

Для типографии при изготовлении документа
 формат А4 96 страниц

Контроль стерилизации		Другие виды обеззараживания (указать режим, экспозицию)	Подпись	
химические тесты	бактериологический		автоклавера (дезинфектора)	ответственного за режим автоклавирования
13	14	15	16	17

Госкомсанэпиднадзор России	Первичная учетная документация Форма № 521/у
Наименование учреждения	Утверждена постановлением Госкомсанэпиднадзора России от 28 августа 1995 г. № 14

УТВЕРЖДАЮ

Заведующий лабораторией
(отделом)

(Ф.И.О.)

* * *

АКТ

**ВСКРЫТИЯ АМПУЛ(Ы) С СУХИМ(И) ПАТОГЕННЫМ(И)
БИОЛОГИЧЕСКИМ(И) АГЕНТОМ(АМИ) I—II ГРУПП С
ЦЕЛЮ ВЫСЕВА ИЛИ УНИЧТОЖЕНИЯ**
от 19 г. №

Мы, нижеподписавшиеся, _____
(должность, Ф.И.О.)согласно разрешению _____
(Ф.И.О. и должность, давшего разрешение,номер и дата разрешения)
вскрыли ампулу(ы) с сухим ПБА _____
(наименование вида,

№№ штаммов, количество объектов и т. д.)

с целью _____
(посев ПБА или его уничтожение)Ампула(ы) с остатками ПБА обеззаражена(ы) _____
(дата)автоклавированием _____ или погружением
(режим автоклавирования)в _____
(название дезраствора, его концентрация, время обеззараживания)

Дата вскрытия ампул(ы) _____

Подписи: _____
()
()

Код учреждения по ОКПО

Госкомсанэпиднадзор России	Первичная учетная документация Форма № 522/у
Наименование учреждения	Утверждена постановлением Госкомсанэпиднадзора России от 28 августа 1995 г. № 14

УТВЕРЖДАЮ

Заведующий лабораторией
(отделом)

(Ф.И.О.)

« ____ » _____

АКТ

УНИЧТОЖЕНИЯ ПАТОГЕННОГО БИОЛОГИЧЕСКОГО
АГЕНТА I—II ГРУПП
от 19 ____ г. № ____

Мы, нижеподписавшиеся, _____

(должность, Ф.И.О.)

согласно разрешению _____
(Ф.И.О. и должность, давшего разрешение,

номер и дата разрешения)

уничтожили ПБА _____
(наименование вида, №№ штаммов, количество

объектов и т.д.)

автоклавированием _____ (режим автоклавирования) _____ или погружением

в _____
(название дезраствора, его концентрация, время обеззараживания)

Дата уничтожения ПБА _____

Подписи:

()

()

Код учреждения по ОКПО

Госкомсанэпиднадзор России	Первичная учетная документация Форма № 523/у
Наименование учреждения	Утверждена постановлением Госкомсанэпиднадзора России от 28 августа 1995 г. № 14

УТВЕРЖДАЮ

Заведующий лабораторией
(отделом)

(Ф.И.О.)

* * *

АКТ

**ПЕРЕДАЧИ ПАТОГЕННЫХ БИОЛОГИЧЕСКИХ АГЕНТОВ
I—II ГРУПП И КОЛЛЕКЦИОННЫХ ПБА III—IV ГРУПП
ВНУТРИ ЛАБОРАТОРИИ (ОТДЕЛА, ОРГАНИЗАЦИИ)
от 19 г. №**

Мы, нижеподписавшиеся, _____
(должность, Ф.И.О. передающего ПБА)

(должность, Ф.И.О. получившего ПБА)

составили настоящий акт в том, что согласно распоряжению
заведующего лабораторией (отделом) _____

произведена передача ПБА:

(наименование вида, №№ штаммов, количество объектов и т. д.)

Дата передачи

Передал: _____
Ф.И.О., подпись

Принял: _____
Ф.И.О., подпись

Код учреждения по ОКПО

Госкомсанэпиднадзор России	Первичная учетная документация Форма № 524/у
Наименование учреждения	Утверждена постановлением Госкомсанэпиднадзора России от 28 августа 1995 г. № 14

УТВЕРЖДАЮ

Заведующий лабораторией
(отделом)

(Ф.И.О.)

* * *

АКТ

**ПЕРЕДАЧИ ПАТОГЕННЫХ БИОЛОГИЧЕСКИХ АГЕНТОВ
I—II ГРУПП НА (ПОСЛЕ) ВРЕМЕННОЕ(ОГО) ХРАНЕНИЕ(Я)
от 19 г. №**

Мы, нижеподписавшиеся, _____
(должность, Ф.И.О. передающего ПБА)

(должность, Ф.И.О. получающего ПБА)

составили настоящий акт в том, что согласно распоряжению
заведующего лабораторией (отделом) _____

произведена передача ПБА:

(наименование вида, №№ штаммов, количество объектов, условия

передачи: с правом или без права пересева и т. д.) _____

Упакованные в _____
опечатанных печатью _____
(оттиск печати, Ф.И.О. владельца печати)Указанные ПБА находятся в _____
(№№ комнаты, сейфа и холодильника)Одновременно переданы _____
(наименование учетной документации,
ключ от сейфа и т. п.) _____

Дата передачи _____

Передал: _____
Ф.И.О., подписьПринял: _____
Ф.И.О., подпись

Код учреждения по ОКПО

Госкомсанэпиднадзор России	Первичная учетная документация Форма № 525/у
Наименование учреждения	Утверждена постановлением Госкомсанэпиднадзора России от 28 августа 1995 г. № 14

УТВЕРЖДАЮ

Руководитель организации

М. П.

(Ф.И.О.)

« »

АКТ*

**ПЕРЕДАЧИ ПАТОГЕННЫХ БИОЛОГИЧЕСКИХ АГЕНТОВ
I—II ГРУПП ЗА ПРЕДЕЛЫ ОРГАНИЗАЦИИ
от 19 г. №**

Мы, нижеподписавшиеся, _____
(должность, Ф.И.О. передающего ПБА)

(должность, Ф.И.О. получающего, наименование организации)

составили настоящий акт в том, что согласно распоряжению
руководителя организации _____

произведена передача ПБА:

(наименование вида, №№ штаммов, количество объектов,

вид упаковки и т. д.)

Дата передачи _____

Передал: _____

Ф.И.О., подпись

Принял: _____

Ф.И.О., подпись

* Не обязателен для специализированных коллекций.

к СП «Порядок учета, хранения, передачи и транспортирования микроорганизмов I—IV групп патогенности» Госкомсанэпиднадзор России, М., 1995

УТВЕРЖДЕН

распоряжением Президента Российской Федерации
от 14 июня 1994 г. (№ 298—рп)

СПИСОК

возбудителей заболеваний (патогенов) человека, животных и растений, их генетически измененных форм, фрагментов генетического материала и оборудования, которые могут быть применены при создании бактериологического (биологического) и токсинного оружия, экспорт которых контролируется и осуществляется по лицензиям (извлечение)

№ позиции	Наименование	Код товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности
Раздел 1. Патогены, опасные для человека и животных		
1 1	Вирусы	
1 1 1	Возбудитель лихорадки денге, серотип 1-1У	300290500
1 1 2	Возбудитель японского энцефалита	300290500
1 1 3	Возбудитель весенне-летнего клещевого энцефалита	300290500
1 1 4	Возбудитель энцефалита Сент-Луис	300290500

Примечания.

1 Список разработан в соответствии с требованиями международного режима контроля за нераспространением оружия массового уничтожения (рекомендации «Австралийской группы», июнь 1993 г.)

2 Вакцинные штаммы возбудителей, а также коммерческие вакцины и другие биологические препараты для индикации, диагностики и лечения инфекционных болезней экспортному контролю не подлежат

Продолжение приложения 5.2

№ позиции	Наименование	Код товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности
1 1 5	Возбудитель американского энцефаломиелита лошадей	300290500
1 1 6	Возбудитель венесуэльского энцефаломиелита лошадей	300290500
1 1 7	Возбудитель западного американского энцефаломиелита лошадей	300290500
1 1 8	Возбудитель лихорадки долины Рифт	300290500
1 1 9	Возбудитель натуральной оспы	300290500
1 1 10	Возбудитель желтой лихорадки	300290500
1 1 11	Возбудители геморрагических лихорадок	300290500
1 1 11 1	геморрагической лихорадки с почечным синдромом (Хантаан),	300290500
1 1 11 2	Конго-Крымской геморрагической лихорадки,	300290500
1 1 11 3	Омской геморрагической лихорадки,	300290500
1 1 11 4	геморрагической лихорадки Ласса,	300290500
1 1 11 5	геморрагической лихорадки Эбола,	300290500
1 1 11 6	лихорадки Марбург,	300290500
1 1 11 7	Аргентинской геморрагической лихорадки (Хунин),	300290500
1 1 11 8	Боливийской геморрагической лихорадки (Мачупо),	300290500
1 1 11 9	лихорадки Чикунгунья	300290500
1 1 12	Возбудитель лимфоцитарного хориоменингита	300290500
1 1 13	Возбудитель оспы обезьян	300290500
1 1 14	Возбудитель белой оспы	300290500
1 1 15	Возбудитель Кьясанурской лесной болезни	300290500
1 1 16	Возбудитель шотландского энцефаломиелита овец	300290500
1 1 17	Возбудитель энцефалита долины Муррей	300290500

Продолжение приложения 5.2

№ позиции	Наименование	Код товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности
1 1 18	Возбудитель энцефалита Росио	300290500
1 1 19	Возбудитель лихорадки Оропуш	300290500
1 1 20	Возбудитель энцефалита Повассан	300290500
1 2	Риккетсии	
1 2 1	Возбудитель лихорадки Ку	300290500
1 2 2	Возбудитель траншейной лихорадки	300290500
1 2 3	Возбудитель сыпного тифа	300290500
1 2 4	Возбудитель пятнистой лихорадки Скалистых гор	300290500
1 3	Бактерии	
1 3 1	Возбудитель сибирской язвы	300290500
1 3 2	Возбудители бруцеллеза	300290500
1 3 2 1	бруцелла мелитенсис	300290500
1 3 2 2	бруцелла суис	300290500
1 3 2 3	бруцелла абортус	300290500
1 3 3	Возбудитель холеры	300290500
1 3 4	Возбудитель дизентерии (шигелла)	300290500
1 3 5	Возбудитель сапа	300290500
1 3 6	Возбудитель мелиоидоза	300290500
1 3 7	Возбудитель чумы	300290500
1 3 8	Возбудитель туляремии	300290500
1 3 9	Возбудитель брюшного тифа	300290500
1 3 10	Возбудитель орнитоза	300290500
1 3 11	Возбудитель ботулизма	300290500
1 3 12	Возбудитель газовой гангрены (Клостридиум перфрингенс)	300290500
1 3 13	Возбудитель столбняка	300290500
1 3 14	Возбудитель болезни легионеров	300290500

Продолжение приложения 5.2

№ позиции	Наименование	Код товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности
1.3.15	Возбудитель энтерогеморрагического колибактериоза, серотип 0157 или другие серотипы-продуценты веротоксина	300290500
1.3.16	Возбудитель псевдотуберкулеза	300290500
1.4	Токсины	
1.4.1	Ботулинические токсины	300290500
1.4.2	Токсины газовой гангрены (токсины Клостридиум перфрингенс)	300290500
1.4.3	Токсины золотистого стафилококка	300290500
1.4.4	Рицин	300290500
1.4.5	Сакситоксин	300290500
1.4.6	Дизентерийный токсин	300290500
1.4.7	Конотоксин	300290500
1.4.8	Тетродотоксин	300290500
1.4.9	Веротоксин	300290500
1.4.10	Абрин	300290500
1.4.11	Холерный токсин	300290500
1.4.12	Столбнячный токсин	300290500
1.4.13	Трихотеценовые микотоксины	300290500
1.4.14	Микроцистин (циангинозин)	300290500
1.5	Генетически измененные микроорганизмы	300290500
1.5.1	Генетически измененные любые микроорганизмы или генетические элементы (фрагменты), которые содержат последовательности (участки) нуклеиновой кислоты, кодирующие факторы патогенности и полученные из микроорганизмов, указанных в подразделах 1.1—1.3.	300290500

Продолжение приложения 5.2

№ позиции	Наименование	Код товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности
1 5.2	Генетически измененные любые микроорганизмы или генетические элементы (фрагменты), которые содержат последовательности (участки) нуклеиновой кислоты, кодирующие любой из токсинов, указанных в подразделе 1 4.	300290500
Раздел 2. Патогены, опасные для животных		
2 1	Вирусы	
2.1.1	Возбудитель африканской чумы свиней	300290500
2.1.2	Возбудитель гриппа птиц, тип А (классическая чума)	300290500
2.1.3	Возбудитель блютанга	300290500
2.1.4	Возбудитель ящура	300290500
2.1.5	Возбудитель оспы коз	300290500
2.1.6	Возбудитель болезни Ауески	300290500
2.1.7	Возбудитель классической чумы свиней	300290500
2.1.8	Возбудитель бешенства (лиссавирусы)	300290500
2.1.9	Возбудитель болезни Ньюкасла	300290500
2.1.10	Возбудитель чумы мелких жвачных	300290500
2.1.11	Возбудитель энтеровирусной везикулярной инфекции свиней, серотип 9	300290500
2.1.12	Возбудитель чумы крупного рогатого скота	300290500
2.1.13	Возбудитель оспы овец	300290500
2.1.14	Возбудитель болезни Тешена свиней	300290500
2.1.15	Возбудитель везикулярного стоматита	300290500
2.2	Бактерии	
2.2.1	Возбудитель плевропневмонии рогатого скота	300290500

Продолжение приложения 5.2

№ позиции	Наименование	Код товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности
2.3	Генетически измененные микроорганизмы	300290500
2.3.1	Генетически измененные любые микроорганизмы или генетические элементы (фрагменты), которые содержат последовательности (участки) нуклеиновой кислоты, кодирующие факторы патогенности и полученные из микроорганизмов, указанных в подразделах 2.1 и 2.2.	300290500

к СП «Порядок учета, хранения, передачи и транспортирования микроорганизмов I—IV групп патогенности» Госкомсанэпиднадзор России, М., 1995

УТВЕРЖДЕНО

Постановлением Правительства
Российской Федерации
от 26 сентября 1994 г. № 1098

ПОЛОЖЕНИЕ

о порядке контроля за экспортом из Российской Федерации возбудителей заболеваний (патогенов) человека, животных и растений, их генетически измененных форм, фрагментов генетического материала и оборудования, которые могут быть применены при создании бактериологического (биологического) и токсинного оружия

1. Настоящим Положением определен комплекс мероприятий по контролю за экспортом (передачей, обменом) из Российской Федерации возбудителей заболеваний, их генетически измененных форм и фрагментов генетического материала, а также оборудования, которые могут быть применены при создании бактериологического (биологического) и токсинного оружия (далее именуются – возбудители заболеваний и оборудование двойного применения), указанных в Списке возбудителей заболеваний (патогенов) человека, животных и растений, их генетически измененных форм, фрагментов генетического материала и оборудования, которые могут быть применены при создании бактериологического (биологического) и токсинного оружия, экспорт которых контролируется и осуществляется по лицензиям, утвержденным распоряжением Президента Российской Федерации от 14 июня 1994 г. № 298—рп (далее именуется – Список).

2. Требования настоящего положения распространяются на всех субъектов хозяйственной деятельности, находящихся под юрисдикцией Российской Федерации независимо от форм собственности.

3. Экспорт, а также реэкспорт из Российской Федерации возбудителей заболеваний и оборудования двойного применения, включенных в Список, на основании решений Организации Объединенных Наций запрещен в государства, нарушающие Конвенцию о запрещении разработки, производства и

накопления запасов бактериологического (биологического) и токсинного оружия и об их уничтожении от 10 апреля 1972 г. и Женевский протокол о запрещении применения на войне удушливых, ядовитых или других подобных газов и бактериологических средств от 17 июня 1925 года.

В случае обнаружения фактов нарушения странами-импортерами указанных международных актов или невыполнения ими принятых обязательств контракт (соглашение, договор) подлежит расторжению.

4. Порядок контроля за экспортом возбудителей заболеваний и оборудования двойного применения предусматривает:

- подготовку и выдачу заключения о возможности экспорта возбудителей заболеваний и оборудования двойного применения, перечисленных в Списке;
- лицензирование экспорта возбудителей заболеваний и оборудования двойного применения;
- таможенный контроль и таможенное оформление экспорта возбудителей заболеваний и оборудования двойного применения.

5. При заключении субъектами хозяйственной деятельности Российской Федерации контрактов (соглашений, договоров) на экспорт (передачу, обмен) из Российской Федерации возбудителей заболеваний и оборудования двойного применения, включенных в Список, в тексте контракта (соглашения, договора) в обязательном порядке должны быть указаны: конечные пользователи; цель использования экспортируемого товара; обязательства импортера, гарантирующие, что эти возбудители заболеваний и оборудование двойного применения будут использованы только в заявленных целях, не связанных прямо или косвенно с производством бактериологического (биологического) и токсинного оружия, и не будут применены в качестве такового, а также не будут реэкспортированы или переданы кому бы то ни было без письменного разрешения на это экспортера.

Обязательства должны быть специально оформлены импортером в уполномоченном государственном органе страны-импортера по каждой конкретной сделке на поставку каждого объекта экспорта (передачи, обмена), включенного в Список, в виде международного (национального) импортного сертификата или его аналога, а в случае отсутствия процедуры оформления импортного сертификата – в виде документа, содержащего указанные обязательства, с заверенным переводом на русский язык.

Если импортер является посредником, то соответствующие обязательства конечного пользователя должны быть специально оформлены по каждой конкретной сделке на поставку каждого объекта экспорта (передачи, обмена), включенного в Список, в виде сертификата конечного пользователя или другого документа, содержащего обязательства конечного пользователя.

Указанные документы, содержащие обязательства, направляются российскому экспортеру для дальнейшего представления в Комиссию по экспортному контролю Российской Федерации при Правительстве Российской Федерации (Экспортконтроль России).

6. Лицензирование экспорта (передачи, обмена) возбудителей заболеваний и оборудования двойного применения, включенных в Список, осуществляется по всем видам внешнеэкономической деятельности, включая прямые производственные и научно-технические связи, прибрежную и приграничную торговлю, товарообменные операции в соответствии с настоящим Положением.

Экспорт (передача, обмен) возбудителей заболеваний и оборудования двойного применения, включенных в Список, осуществляется только по разовым лицензиям, выдаваемым Министерством внешних экономических связей Российской Федерации.

Основанием для выдачи лицензии является заключение Экспортконтроля России о возможности экспорта (передачи, обмена) возбудителей заболеваний и оборудования двойного применения.

Для получения заключения о возможности экспорта (передачи, обмена) каждого отдельного возбудителя заболевания или каждого отдельного вида оборудования двойного применения экспортер представляет в Федеральную службу России по валютному и экспортному контролю заявление на выдачу лицензии, оформленное в соответствии с требованиями, установленными Министерством внешних экономических связей Российской Федерации; заверенную копию контракта (соглашения, договора) на экспорт (передачу, обмен) возбудителя заболевания или оборудования двойного применения; заверенную копию контракта (договора, соглашения) между российскими изготовителем и экспортером (в случае если экспорт возбудителя заболевания или оборудования двойного применения осуществляется через посредника); оригиналы документов, содержащих обязательства импортера, конечного пользователя и уполномоченного государственного органа страны-

импортера, предусмотренные пунктом 5 настоящего Положения; заверенную копию паспорта штамма возбудителя заболевания или токсина.

Федеральная служба России по валютному и экспортному контролю имеет право запрашивать и получать дополнительную информацию и документы, необходимые для подготовки заключения.

При необходимости заключение согласовывается с Государственным комитетом санитарно-эпидемиологического надзора Российской Федерации или Министерством сельского хозяйства и продовольствия Российской Федерации.

Заключение о возможности экспорта выдается в течение не более чем 20 дней после получения вышеперечисленных документов и направляется Федеральной службой России по валютному и экспортному контролю в Министерство внешних экономических связей Российской Федерации и заявителю.

Министерство внешних экономических связей Российской Федерации направляет (по согласованной форме) Федеральной службе России по валютному и экспортному контролю информацию о выданных на основании заключения Экспортконтроля России лицензиях на право экспорта возбудителей заболеваний и оборудования двойного применения.

7. Разрешение на реэкспорт странами-импортерами импортированных из Российской Федерации возбудителей заболеваний и оборудования двойного применения выдается российским экспортерам на основании заключения Экспортконтроля России о возможности реэкспорта.

Для этого российский экспортер представляет в Федеральную службу России по валютному и экспортному контролю заверенные копии контракта зарубежного импортера с третьим лицом, содержащего условия, предусмотренные в пункте 5 настоящего Положения, и документа, содержащего вытекающие из контракта обязательства, оформленного в уполномоченном государственном органе страны – третьего лица в виде международного (национального) импортного сертификата или иного документа, предусмотренного ее национальным законодательством.

8. Временный вывоз за пределы Российской Федерации оборудования двойного применения, содержащегося в Списке, для демонстрации на выставках, ярмарках и в рекламных целях осуществляется без лицензии на основании заключений Экспортконтроля России.

Для получения заключения о возможности временного вывоза в адрес Федеральной службы России по валютному и экспортному контролю направляются:

- заявление, в котором указываются наименование объекта вывоза (с указанием кода ТН ВЭД), его количество, цель вывоза и характер использования объекта, страна назначения, название выставки (ярмарки), места использования объекта, сроки нахождения вывозимого объекта за границей, наименование и адрес российской организации, осуществляющей вывоз, иностранные контрагенты, наименование таможенного органа, который будет осуществлять таможенное оформление объекта;
- обязательства российской организации, осуществляющей вывоз объекта, по его обратному ввозу.

К заявлению должны быть приложены оригиналы или заверенные копии документов, на основании которых осуществляется вывоз оборудования двойного применения (приглашение для участия в выставке, ярмарке, контракт (соглашение) с зарубежной фирмой или организацией).

Заключение о возможности временного вывоза выдается в течение не более чем 20 дней после получения правильно оформленных вышеперечисленных документов.

Заключение направляется Федеральной службой России по валютному и экспортному контролю заявителю для представления в указанный в заключении таможенный орган и в Государственный таможенный комитет Российской Федерации.

9 При оказании экстренной помощи зарубежным странам в случае возникновения чрезвычайных обстоятельств, связанных с опасностью массовых заболеваний людей, животных и растений, подготовка Экспортконтролем России заключения о возможности экспорта (передачи) штаммов возбудителей заболеваний или токсинов, а также оформление Министерством внешних экономических связей Российской Федерации лицензий на их поставку осуществляются в кратчайшие сроки.

В этом случае основанием для получения заключения о возможности экспорта (передачи) служат официальное обращение главы государства-импортера к Президенту Российской Федерации или Правительству Российской Федерации, в котором изложена просьба о срочной передаче необходимых штаммов возбудителей заболеваний или токсинов, указана цель применения, дается обязательство их использования только в заявленных целях, и решение Президента Российской Федерации или Правительства Российской Федерации об оказании экстренной помощи.

Государственный комитет санитарно-эпидемиологического надзора Российской Федерации или Министерство сельского хозяйства и продовольствия Российской Федерации направляет в Федеральную службу России по валютному и экспортному контролю:

- обращение главы зарубежного государства;
- решение Президента Российской Федерации или Правительства Российской Федерации об оказании экстренной помощи;
- заявление, в котором указываются наименование штаммов возбудителей заболеваний или токсинов (с указанием кода ТН ВЭД), объем поставки, цель вывоза штаммов возбудителей заболеваний или токсинов и характер их использования, страна назначения, место (места) использования, наименование таможенного органа, который будет осуществлять таможенное оформление вывозимых штаммов возбудителей заболеваний или токсинов;
- заверенную копию паспорта штамма возбудителя заболеваний или токсина.

Заключение о возможности экспорта (передачи) выдается в течение не более чем 3 дней после получения правильно оформленных вышеперечисленных документов.

Заключение направляется Федеральной службой России по валютному и экспортному контролю Министерству внешних экономических связей Российской Федерации и российской организации, осуществляющей вывоз, для представления уполномоченному Министерству внешних экономических связей Российской Федерации в соответствующем регионе и последующего оформления лицензии.

Лицензии на вывоз штаммов возбудителей заболеваний или токсинов оформляются Министерством внешних экономических связей Российской Федерации на основании заключений Экспортконтроля России в течение не более чем 2 дней с момента представления заявления на выдачу лицензии.

При поставке штаммов возбудителей заболеваний или токсинов в порядке оказания безвозмездной помощи плата за оформление лицензий не взимается.

10. Возбудители заболеваний и оборудование двойного применения, включенные в Список, при перемещении за пределы Российской Федерации подлежат обязательному таможенному оформлению в установленном порядке.

Экспортер представляет таможенным органам полученную лицензию, которая служит основанием для пропуска объекта за пределы Российской Федерации.

В случае временного вывоза оборудования двойного применения, включенного в Список, экспортер представляет таможенному органу соответствующее заключение Экспортконтроля России.

Государственный таможенный комитет Российской Федерации представляет (по согласованной форме) Федеральной службе России по валютному и экспортному контролю информацию о вывозе за пределы Российской Федерации возбудителей заболеваний и оборудования двойного применения (и обратном ввозе оборудования в случае его временного вывоза), на которые были выданы заключения и лицензии, предусмотренные пунктами 6, 8 и 9 настоящего Положения.

11. Вывоз за пределы Российской Федерации материалов и оборудования (изделий), которые составляют государственную тайну, осуществляется в соответствии с требованиями Закона Российской Федерации «О государственной тайне».

12. Лица, осуществляющие экспорт возбудителей заболеваний и оборудования двойного применения с нарушением порядка, установленного настоящим Положением, несут ответственность в соответствии с законодательством Российской Федерации.

к СП «Порядок учета, хранения, передачи и транспортирования микроорганизмов I—IV групп патогенности» Госкомсанэпиднадзор России, М., 1995

Классификация патогенных для человека микроорганизмов *

Бактерии	
I группа	
1. <i>Yersinia pestis</i>	– чумы
II группа	
1. <i>Bacillus anthracis</i>	– сибирской язвы
2. <i>Brucella abortus</i>	
<i>Brucella melitensis</i>	– бруцеллеза
<i>Brucella suis</i>	
3. <i>Francisella tularensis</i>	– туляремии
4. <i>Legionella pneumophila</i>	– легионеллеза
5. <i>Pseudomonas mallei</i>	– сажа
6. <i>Pseudomonas pseudomallei</i>	– мелиоидоза
7. <i>Vibrio cholerae</i> 01 токсигенный	– холеры
8. <i>Vibrio cholerae</i> non 01 токсигенный	– холеры
III группа	
1. <i>Bordetella pertussis</i>	– коклюша
2. <i>Borrelia recurrentis</i>	– возвратного тифа
3. <i>Campylobacter fetus</i>	– абсцессов, септицемий
4. <i>Campylobacter jejuni</i>	– энтерита, холецистита, септицемий
5. <i>Clostridium botulinum</i>	– ботулизма
6. <i>Clostridium tetani</i>	– столбняка
7. <i>Corynebacterium diphtheriae</i>	– дифтерии

* По мере открытия новых возбудителей инфекционных болезней списки будут постоянно дополняться.

- | | |
|---|---|
| 8. <i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> | - эризипелоида |
| 9. <i>Helicobacter pylori</i> | - гастрита, язвенной
болезни желудка и 12-
перстной кишки |
| 10. <i>Leptospira interrogans</i> | - лептоспироза |
| 11. <i>Listeria monocytogenes</i> | - листериоза |
| 12. <i>Mycobacterium leprae</i> | - проказы |
| 13. <i>Mycobacterium tuberculosis</i> | |
| <i>Mycobacterium bovis</i> | - туберкулеза |
| <i>Mycobacterium avium</i> | |
| 14. <i>Neisseria gonorrhoeae</i> | - гонорреи |
| 15. <i>Neisseria meningitidis</i> | - менингита |
| 16. <i>Nocardia asteroides</i> | - нокардиоза |
| 17. <i>Proactinomyces israelii</i> | - актиномикоза |
| 18. <i>Salmonella paratyphi A</i> | - паратифа А |
| 19. <i>Salmonella paratyphi B</i> | - паратифа В |
| 20. <i>Salmonella typhi</i> | - брюшного тифа |
| 21. <i>Shigella</i> spp. | - дизентерии |
| 22. <i>Treponema pallidum</i> | - сифилиса |
| 23. <i>Yersinia pseudotuberculosis</i> | - псевдотуберкулеза |
| 24. <i>Vibrio cholerae</i> 01 не токсигенный | - диареи |
| 25. <i>Vibrio cholerae</i> non 01
не токсигенный | - диареи, раневых инфек-
ций, септицемии и др. |

IV группа

- | | |
|--------------------------------|------------------------------------|
| 1. <i>Aerobacter aerogenes</i> | - энтерита |
| 2. <i>Bacillus cereus</i> | - пищевой токсикоин-
фекции |
| 3. <i>Bacteroides</i> spp. | - абсцессов легких,
бактериемий |
| 4. <i>Borrelia</i> spp. | - клещевого спирохетоза |

- | | |
|---|---|
| 5. <i>Bordetella bronchiseptica</i> | – бронхосептикоза |
| <i>Bordetella parapertussis</i> | – паракоклюша |
| 6. <i>Campylobacter</i> spp. | – гастроэнтерита, гингивита, периодонтита |
| 7. <i>Citrobacter</i> spp. | – местных воспалительных процессов, пищевой токсикоинфекции |
| 8. <i>Clostridium perfringens</i> | |
| <i>Clostridium novyi</i> | |
| <i>Clostridium septicum</i> | – газовой гангрены |
| <i>Clostridium histolyticum</i> | |
| <i>Clostridium bifermentans</i> | |
| 9. <i>Escherichia coli</i> | – энтерита |
| 10. <i>Eubacterium endocarditidis</i> | – септического эндокардита |
| 11. <i>Eubacterium lentum</i> | – вторичных септицемий, абсцессов |
| <i>Eubacterium ventriosum</i> | |
| 12. <i>Flavobacterium meningosepticum</i> | – менингита, септицемий |
| 13. <i>Haemophilus influenzae</i> | – менингита, пневмонии, ларингита |
| 14. <i>Hafnia alvei</i> | – холецистита, цистита |
| 15. <i>Klebsiella ozaenae</i> | – озы |
| 16. <i>Klebsiella pneumoniae</i> | – пневмонии |
| 17. <i>Klebsiella rhinoscleromatis</i> | – риносклеромы |
| 18. <i>Mycobacterium</i> spp. | |
| <i>Photochromogens</i> | |
| <i>Scotochromogens</i> | – микобактериозов |
| <i>Nonphotochromogens</i> | |
| <i>Rapid growers</i> | |

19. *Mycoplasma hominis* 1

Mycoplasma hominis 2

– местных воспалительных процессов, пневмонии

Mycoplasma pneumoniae

20. *Propionibacterium avidum*

– сепсиса, абсцессов

21. *Proteus* spp.

– пищевой токсикоинфекции, сепсиса, местных воспалительных процессов

22. *Pseudomonas aeruginosa*

– местных воспалительных процессов, сепсиса

23. *Salmonella* spp.

– сальмонеллезов

24. *Serratia marcescens*

– местных воспалительных процессов, сепсиса

25. *Staphylococcus* spp.

– пищевой токсикоинфекции, септицемии, пневмонии

26. *Streptococcus* spp.

– пневмонии, тонзиллита, полиартрита, септицемии

27. *Vibrio* spp.

Vibrio parahaemolyticus

Vibrio mimicus

Vibrio fluvialis

Vibrio vulnificus

Vibrio alginolyticus

– диарей, пищевых токсикоинфекций, раневых инфекций, септицемий и т. д.

28. *Yersinia enterocolitica*

– энтерита, колита

29. *Actinomyces albus*

– актиномикоза

Риккетсии
II группа

- | | |
|--------------------------------|--|
| 1. <i>Rickettsia prowazeki</i> | – эпидемического сыпного тифа и болезни Брилла |
| 2. <i>R. typhi</i> | – крысиного сыпного тифа |
| 3. <i>R. rickettsii</i> | – пятнистой лихорадки |
| 4. <i>R. tsutsugamushi</i> | – лихорадки цуцугамуши |
| 5. <i>Coxiella burnetii</i> | – коксиеллеза (лихорадка Ку) |

III группа

- | | |
|------------------------|---|
| 1. <i>R. sibirica</i> | – клещевого сыпного тифа Северной Азии |
| 2. <i>R. conorii</i> | – средиземноморской пятнистой лихорадки |
| 3. <i>R. sharoni</i> | – израильской лихорадки |
| 4. <i>R. sp. now?</i> | – «астраханской лихорадки» |
| 5. <i>R. akari</i> | – везикулезного риккетсиоза |
| 6. <i>R. australis</i> | – клещевого сыпного тифа Северного Квинсленда |
| 7. <i>R. japonica</i> | – японской пятнистой лихорадки |
| 8. <i>R. sp. now?</i> | – «африканской лихорадки» |
| 9. <i>R. sp. now?</i> | – «клещевого риккетсиоза Таиланда» |
- штамм «ТТТ»

Эрлихии (подсемейство *Ehrlichiae*, сем. *Rickettsiaceae*)

III группа

<i>Ehrlichia sennetsu</i>	– болезни сеннетсу
<i>E. canis</i>	– название отсутствует
<i>E. chaffeensis</i>	– название отсутствует

Грибы

II группа

1. <i>Blastomyces brasiliensis</i>	– бластомикоза
<i>Blastomyces dermatitidis</i>	
2. <i>Coccidioides immitis</i>	– кокцидиоидоза
3. <i>Histoplasma capsulatum</i>	– гистоплазмоза

III группа

1. <i>Aspergillus flavus</i>	– аспергиллеза
<i>Aspergillus fumigatus</i>	
2. <i>Candida albicans</i>	– кандидоза
3. <i>Cryptococcus neoformans</i>	– криптококкоза

IV группа

1. <i>Absidia corymbifera</i>	– мукороза
2. <i>Aspergillus niger</i>	– аспергиллеза
<i>Aspergillus nidulans</i>	
3. <i>Candida brumptii</i>	
<i>Candida crusei</i>	
<i>Candida intermedia</i>	
<i>Candida pseudotropicalis</i>	– кандидоза
<i>Candida tropicalis</i>	
<i>Candida guilliermondii</i>	
4. <i>Cephalosporium acremonium</i>	– цефалоспориоза
<i>Cephalosporium cinnabarium</i>	
5. <i>Epidermophyton floccosum</i>	– эпидермофитии
6. <i>Geotrichum candidum</i>	– геотрихоза
7. <i>Microsporum</i> spp.	– микроспории

- | | |
|--------------------------------------|-------------------------|
| 8. <i>Mucor mucedo</i> | – мукороза |
| 9. <i>Penicillium crustosum</i> | |
| <i>Penicillium luteo-viride</i> | – пенициллиоза |
| <i>Penicillium notatum</i> | |
| 10. <i>Pityrosporum orbiculare</i> | – разноцветного лишая |
| 11. <i>Rhizopus nigricans</i> | – мукороза |
| 12. <i>Trichophyton</i> spp. | – черепитчатого микоза |
| 13. <i>Trichosporon cerebriforme</i> | – узловатой трихоспории |

**Простейшие
III группа**

- | | |
|---------------------------------|-----------------------------------|
| 1. <i>Leishmania donovani</i> | – висцерального
лейшманиоза |
| 2. <i>Plasmodium vivax</i> | |
| <i>Plasmodium malariae</i> | – малярии |
| <i>Plasmodium falciparum</i> | |
| 3. <i>Trichomonas vaginalis</i> | – мочеполового трихо-
монадоза |

IV группа

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 1. <i>Acanthamoeba culbertsoni</i> | – менингоэнцефалита |
| <i>Acanthamoeba</i> spp. | |
| 2. <i>Babesia caucasica</i> | – babesиоза |
| 3. <i>Balantidium coli</i> | – балантидиоза |
| 4. <i>Entamoeba histolytica</i> | – амебиоза |
| 5. <i>Isospora belli</i> | – энтерита |
| <i>Lambliа intestinalis</i> | |
| 6. <i>Naegleria</i> spp. | – менингоэнцефалита |
| 7. <i>Pentatrichomonas hominis</i> | – колита |
| 8. <i>Leishmania major</i> | – кожного лейшманиоза |
| <i>Leishmania tropica</i> | |
| 9. <i>Toxoplasma gondii</i> | – токсоплазмоза |

Вирусы

(В связи с отсутствием биномиальной номенклатуры для вирусов обозначения даются в русской транскрипции.)

I группа

1. *Filoviridae*:
вирусы Марбург и Эбола – геморрагических лихорадок
2. *Arenaviridae*:
вирусы Ласса, Хунин и Мачupo – геморрагических лихорадок
3. *Poxviridae*:
вирус натуральной оспы – натуральной оспы человека
4. *Herpesviridae*:
обезьяний вирус В – хронического энцефалита и энцефалопатии

II группа

1. *Togaviridae*:
вирусы лошадиных энцефалелитов (Венесуэльский ВНЭЛ, Восточный ВЭЛ, Западный ЗЭЛ); – комариных энцефалитов, энцефаломиелитов, энцефаломенингитов

вирусы лихорадок Семлики, Чикунгунья, О Ньонг-Ньонг, Карельской, Синдбис, реки Росс, Майяро, Мукамбо – лихорадочных заболеваний
2. *Flaviviridae*:
вирусы комплекса клещевого энцефалита – Клещевое энцефалита (КЭ), Алма-Арасан, Апон, Лангат, Негиши, Повассан, Шотландского энцефаломиелита овец – энцефалитов, энцефаломиелитов

Болезни леса Киассанур,
Омской геморрагической ли-
хорадки (ОГЛ)

– геморрагических лихо-
радок

вирусы комплекса японского
энцефалита (ЯЭ), Западного
Нила, Ильеус, Росио, Сент-
Луис энцефалиты, Усугу, эн-
цефалит долины Муррея

– энцефалитов, менин-
гоэнцефалитов

Карши, Кунжин, Сепик, Вес-
сельсборн

– лихорадочных заболе-
ваний

Желтой лихорадки

– геморрагической лихо-
радки

вирус гепатита С

– парентерального гепа-
тита, гепатоцеллюлярной
карциномы печени

3. Bunyaviridae,

Род Bunyavirus:

Комплекс Калифорнийского
энцефалита, Ла Кросс, Джейм-
стаун-каньон, зайцев-беляков,
Инко, Тягиня

– энцефалитов, энцефало-
миелитов, менингоэнце-
фалитов и лихорадочных
заболеваний с менинги-
альным синдромом и ар-
тритами

комплекс С-вирусы Апеу, Мад-
рид, Орибока, Осса, Рестан и др.

– лихорадочных заболева-
ний с миозитами и арт-
ритами

Род <i>Phlebovirus</i> : вирусы москитных лихорадок Сицилии, Неаполя, Рифт-валли, Тоскана и др.	– энцефалитов и лихора- дочных заболеваний с ар- тритами и миозитами
Род <i>Nairovirus</i> : вирус Крымской геморрагической лихорадки-Конго; болезни овец Найроби, Ганджам; Дугбе	– геморрагической лихо- радки – лихорадки с менинги- альным синдромом – энцефалита
Род <i>Hantavirus</i> : вирусы Хантаан, Сеул, Пуумала и др.	– геморрагических лихо- радок с почечным синд- ромом (ГЛПС)
4. <i>Reoviridae</i> , Род <i>Orbivirus</i> : вирусы Кемерово, Колорадской клещевой лихорадки, Синего язы- ка овец, Чангвинола, Орунго и др.	– лихорадок с менинги- альным синдромом и артритами
5. <i>Rhabdoviridae</i> , Род <i>Lyssavirus</i> : вирус уличного бешенства Дикования, Лагос-бат	– бешенства – псевдобешенства и энцефалонатий
6. <i>Picornaviridae</i> , Род <i>Aphtovirus</i> : вирус Ящура	– ящура

7. *Arenaviridae*:

вирусы лимфоцитарного хорио-
менингита, Такарибе, Пичинде

– астенических менинги-
тов и менингоэнцефа-
литов

8. *Hepadnaviridae*:

вирусы гепатитов В и Д (Дельта)

– парентеральных гепа-
титов

9. *Retroviridae*:

вирусы иммунодефицита человека
(ВИЧ-1, ВИЧ-2)

– СПИДа

вирус Т-клеточного лейкоза челове-
ка (HT_{LV})

– Т-клеточного лейкоза
человека

10. *Unconventional agents*:

возбудители медленных нейроин-
фекций

– болезнь Крейцфельда-
Якоба, Куру, Скрейпи,
амиотрофического лей-
коспонгиоза, оливопон-
тоцеребральной атрофии,
синдромы Герстманна-
Страусслера-Шейнкера

III группа

1. *Orthomyxoviridae*:

вирусы гриппа А, В и С

– гриппа

2. *Picornaviridae*,

Род *Enterovirus*:

вирусы полиомиелита-дикие штаммы

– полиомиелита

вирусы гепатитов А и Е

– энтеральных гепатитов

вирус острого геморрагического
конъюнктивита (АНС)

– геморрагического конъ-
юнктивита

3. Herpesviridae:

вирусы простого герпеса I и II типов
герпесвирус зостер-ветрянки

– герпеса простого
– ветряной оспы, опоясывающего герпетического лишая

вирус герпеса 6 типа (HB_{LV}-HHV₆)

– поражение В-лимфоцитов человека, родовой экзантемы, лимфопролиферативных заболеваний

вирус цитомегалии

– цитомегалии

вирус Эпштейн-Барра

– инфекционного мононуклеоза, лимфомы Беркитта, назофарингиальной карциномы

IV группа

1. Adenoviridae:

аденовирусы всех типов

– ОРВИ, пневмоний, конъюнктивитов

2. Reoviridae,

Род Reovirus:

ретровирусы человека

– ринитов, гастроэнтеритов

Род Rotavirus:

ротавирусы человека, вирус диареи телят Небраски (NCDV)

– гастроэнтеритов и энтеритов

3. Picornaviridae,

Род Enterovirus:

вирусы Коксаки группы А и В

– серозных менингитов, энцефаломиокардитов, ОРВИ, болезни Борнхольма, герпангина, полиневритов

вирусы ЕСНО

- серозных менингитов, диареи, ОРВИ, полиневритов, увеитов

энтеровирусы – типы 68–71

- серозных менингитов, конъюнктивитов, ОРВИ

Род Rinovirus:**риновирусы человека 120 типов**

- ОРВИ, полиневритов, герпангин, конъюнктивитов

Род Cardiovirus:**вирус энцефаломиокардита и вирус Менго**

- ОРВИ, полиневритов, энцефаломиокардитов, миокардитов, перикардитов

4. Coronaviridae:**коронавирусы человека**

- ОРВИ (профузного насморка без температуры), энтериты

5. Caliciviridae:**вирус Норфолк**

- острых гастроэнтеритов

6. Paramyxoviridae:**вирусы парагриппа человека
1–4 типа**

- ОРВИ, бронхопневмоний

**респираторно-синцитиальный вирус
(РС-вирус)**

- пневмоний, бронхитов, бронхолитов

вирус эпидемического паротита

- эпидемического паротита

вирус кори

- кори

вирус Ньюкаслской болезни

- конъюнктивитов

7. *Togaviridae*,

Род *Rubivirus*:

вирус краснухи

– краснухи

8. *Rabdo**viridae*,

Род *Vesiculovirus*:

вирус везикулярного стоматита

– везикулярного стоматита

9. *Pox**viridae*:

вирус оспы коров

– оспы коров

вирус экстремелии

– экстремелии мышей

вирус узелков доильщиц

– хронической болезни рук доильщиц

орфвирус

– контактиозного пустулярного дерматита

вирус контактиозного моллюска

– контактиозного моллюска кожи и слизистых

вирусы Тана и Яба

– болезни Яба

Хламидии

II группа

1. *Chlamydia psittaci*

– орнитоза–пситтакоза

III группа

1. *Chlamydia trachomatis*

– трахомы, урогенитального хламидиоза

2. *Chlamydia paratrachomatis*

– трахомоподобного конъюнктивита

3. *Chlamydia venereal lymphagranulema*

– венерической лимфогранулемы, поражение паховых лимфатических узлов

Яды биологического происхождения

II группа

1. Ботулинические токсины всех видов
2. Столбнячный токсин
3. Яд паука каракурта

III группа

1. Микотоксины – микотоксикозы
2. Дифтерийный токсин
3. Стрептококковый токсин группы А
4. Стафилококковые токсины
5. Яды змей (кобры, эфы, гюрзы и др.)

Примечание.

1. *Аттенуированные штаммы возбудителей I—II групп относят к микроорганизмам III группы патогенности. Аттенуированные штаммы III—IV групп относят к IV группе патогенности.*

2. *В качестве источника заболеваний человека и животных, вызываемых микроорганизмами I—IV групп, следует считать инфицированных: человека, теплокровных животных, переносчиков, объектов внешней среды.*

к СП «Порядок учета, хранения, передачи и транспортирования микроорганизмов I—IV групп патогенности» Госкомсанэпиднадзор России, М., 1995

Перечень организаций, на базе которых функционируют специализированные коллекции ПБА I—IV групп

№№ п/п	Наименование организации, адрес	Специализированные коллекции
1	Российский научно-исследовательский противочумный институт «Микроб» 410601, г. Саратов, Университетская, 46, тел. 24 21 31	Государственная коллекция патогенных микроорганизмов I—II групп с функцией депонирования типовых, патентноспособных и авторских штаммов возбудителей бактериальной природы I—II и III—IV групп, содержащих фрагменты генома ПБА I—II групп
2	Ростовский научно-исследовательский противочумный институт 344007 г. Ростов-на-Дону, ул. Горького, 117, тел. 66 57 03	Коллекция патогенных вибрионов
3	Ставропольский научно-исследовательский противочумный институт 355106 г. Ставрополь, Советская 13/15, тел. 3 13 12	Коллекция сибирезавезенных и бруцеллезных микробов
4	Иркутский научно-исследовательский противочумный институт 664047 г. Иркутск, Трилиссера, 78, тел. 23 00 60	Коллекция сибирезавезенных и бруцеллезных микробов
5	Волгоградский научно-исследовательский противочумный институт 400087 г. Волгоград, ул. Голубинская, 7, тел. 37 37 74	Коллекция возбудителей грибковых заболеваний, вызываемых грибами II групп патогенности
6	Научно-исследовательский институт эпидемиологии и микробиологии им. Н. Ф. Гамалеи РАМН 123098 г. Москва, ул. Гамалеи, 18, тел. 193 30 01, 190 44 80	Коллекция возбудителей боррелиоза, бруцеллеза, клостридиозов, коклюша, лептоспирозов, легионеллеза, микоплазмозов, риккетсиозов, туляремии и хламидиозов

Продолжение приложения 5.5

№№ п/п	Наименование организации, адрес	Специализированные коллекции
7	Национальный центр контроля — Государственный научно-исследо- вательский институт стандартизации и контроля медицинских биологических препаратов им Л А Тарасевича 121002 г Москва, Сивцев Вражек, 41, тел 241 39 22	Государственная коллекция пато- генных микроорганизмов III—IV групп с функцией депонирования Центры по токсинам и производст- венным штаммам I—IV групп
8	Центральный научно-исследова- тельский институт эпидемиологии 111123 г Москва, ул Новогиреев- ская 3а, тел 176 02 19	Коллекции возбудителей менингита, сальмонеллезов, шигел- лезов
9	Научно-исследовательский институт вирусологии им Д И Ивановского РАМН 123098 г Москва, ул Гамалеи, 16, тел 190 28 74	Государственная коллекция вирусов II, III и IV групп с функцией депонирования типовых, патентоспособных и авторских штаммов, в том числе селекционированные в лабораториях
10	Научно-исследовательский институт микробиологии МО РФ 610024 Киров-24, Октябрьский проспект 121, тел 62 37 10	Центр возбудителей бактериальных инфекций, используемых для раз- работки и оценки эффективности медицинских средств ПБЗ
11	Вирусологический центр научно- исследовательского института микробиологии МО РФ 141300 Сергиев Посад-6, Московская область, тел 584 99 82	Вирусологический центр возбудителей геморрагических лихорадок I группы патогенности Центр возбудителей вирусных инфекций I—IV групп патогенности, используемых для разработки и оценки эффективности медицинских средств ПБЗ
12	Государственный научный центр по вирусологии и биотехнологии ВЕКТОР 633159 Новосибирская обл, пос Кольцово, тел 64 73 10	Коллекция вирусов I—III групп

Продолжение приложения 5.5

№№ п/п	Наименование организации, адрес	Специализированные коллекции
13	Научно-исследовательский институт полиомиелита и вирусных энцефалитов РАМН 142782 Московская область, Ленинский район, почтовое отделение института, тел. 439 90 07	Коллекция вирусов клещевого энцефалита, геморрагических лихорадок и энтеровирусов
14	Научно-исследовательский институт гриппа РАМН 197022 г. Санкт-Петербург, ул. проф. Попова, 15/17, тел. 234 46 18	Коллекция вирусов гриппа и ОРЗ
15	Московский научно-исследовательский институт вирусных препаратов РАМН 109088 г. Москва, ул. Дубровская, 1, тел. 247 81 45	Коллекции типовых и производственных штаммов вирусов кори, паротита и краснухи
16	Санкт-Петербургская медицинская Академия последипломного образования МЗ РФ 193015 г. Санкт-Петербург, ул. Салтыкова-Щедрина, 41, тел. 272 52 06	Коллекция возбудителей грибковых заболеваний, вызываемых грибами III и IV групп
17	Научно-исследовательский институт медицинской паразитологии и тропической медицины им. Е. И. Марциновского 119435 г. Москва, ул. Малая Пироговская, 20, тел. 246 80 49	Коллекция возбудителей паразитарных заболеваний, вызываемых микроорганизмами III и IV групп

к СП «Порядок учета, хранения, передачи и транспортирования микроорганизмов I и II групп патогенности» Госкомсанэпиднадзор России, М., 1995

Штамп организации
типографского
изготовления

СЛУЖБАМ КОНТРОЛЯ

Разрешение на транспортирование спецгруза

СПРАВКА

Дана представителю(ям) _____
(наименование организации)

(ф.и.о., должность)
_____, в том, что он(и) доставляют в _____

_____ спецгруз – посылку _____
(наименование ПБА)

_____ Спецгруз упакован в _____
(вид упаковки)

_____, опечатанный сургучной печатью с оттиском _____

_____ № _____ и уложенный
(наименование лаборатории)
в деревянный посылочный ящик, обшитый белой тканью и
опечатанный печатью с тем же оттиском.

**СПЕЦГРУЗ НЕ ВЗРЫВООПАСЕН, НЕ ОГНЕОПАСЕН, НЕ
ПОДЛЕЖИТ ВСЕМ ВИДАМ ДОСМОТРА И КОНТРОЛЯ!!!**

Транспортирование спецгруза _____
(вид транспорта)

разрешено на основании Санитарных правил «Порядок учета, хранения, передачи и транспортирования микроорганизмов I—IV групп патогенности», утвержденных Постановлением Госсанэпиднадзора РФ от 28.08.95 № 14

Руководитель организации _____ (подпись)

Гербовая печать

Приложение 5.7
(справочное)

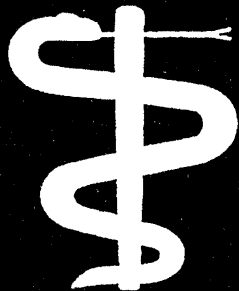
к СП «Порядок учета, хранения, передачи и транспортирования микроорганизмов I-IV групп патогенности»
Госкомсанэпиднадзор России, М., 1995

Знаки биологической безопасности и рисунки

Franking (Маркировка)	
From: (от) <hr/> <hr/> <hr/> <hr/>	<div style="border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> infectious substances label (Ярлык инфекционных веществ) </div> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> REGISTERED (Зарегистрировано) LETTRE Air Mail (Авиапочта) </div>
<div style="border: 1px solid black; padding: 10px; text-align: center;"> green custom label (Зеленый таможенный ярлык) </div>	<div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> To: (куда) Dr. X.Y. Nobody Department of Microbiology University of ABLAND Building ABCD Department Park, AB 12345 XYZ </div> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> Telephone number of the consignee (Телефон грузополучателя) </div> </div>

Адресная этикетка для транспортирования инфекционных скоропортящихся
биологических веществ по международной почте

MATIERES BIOLOGIQUES PERISSABLES



СКОРОПОРТЯЩИЕСЯ БИОЛОГИЧЕСКИЕ ВЕЩЕСТВА

СП 1.2.036—95

BIOHAZARD SIGN



БИОЛОГИЧЕСКАЯ ОПАСНОСТЬ



ИНФЕКЦИОННОЕ ВЕЩЕСТВО

**Порядок учета, хранения, передачи и транспортирования
микроорганизмов I–IV групп патогенности**

**Санитарные правила
СП 1.2.036–95**

**Редактор Аكوпова Н. Е.
Технический редактор Киселева Ю. А.**

Формат 60x90/16.

Подписано в печать 12.08.96

Тираж 3000 экз

**Печ. л. 5,0
Заказ 219**

**ЛР № 020877 от 20.05.94 г.
Государственный комитет санитарно-эпидемиологического надзора
Российской Федерации
101479, Москва, Вадковский пер., 18/20**

**Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован
Информационно-издательским центром Госкомсанэпиднадзора России
125167, Москва, проезд Аэропорта, 11**