



Министерство здравоохранения
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

РУКОВОДИТЕЛЬ

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074

Телефон: (495) 698 45 38; (495) 698 15 74

15.01.2010 № 014-52/10

На № _____ от _____

О требованиях к приобретению
лабораторных животных для
проведения доклинических
исследований лекарственных средств



2337917

Субъекты обращения
лекарственных средств

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в рамках исполнения государственной функции по федеральному государственному надзору в сфере обращения лекарственных средств (в отношении лекарственных средств для медицинского применения) доводит до сведения субъектов обращения лекарственных средств и специалистов в области доклинических исследований лекарственных средств следующую информацию.

Согласно п. 16 Приказа Минздрава России от 01.04.2016 № 199н «Об утверждении Правил надлежащей лабораторной практики» животные, поступившие для проведения доклинического исследования, допускаются к использованию, если соответствуют виду и целям исследования. При приобретении импортируемых из-за рубежа лабораторных животных, в частности приматов, для проведения доклинических исследований лекарственных средств, необходимо убедиться, что животные были ввезены на территорию Российской Федерации, с соответствующей целью: для проведения научно-исследовательских работ.

М.А. Мурашко