



МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
ЗАРЕГИСТРИРОВАНО  
Регистрационный № 62023  
от "31" декабря 2020

МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(Минсельхоз России)

**ПРИКАЗ**

от 30 октября 2020 г.

**№ 650**

**Москва**

**Об утверждении Методики производства молекулярно-генетического  
исследования генно-инженерно-модифицированных животных,  
используемых для разведения и (или) выращивания  
на территории Российской Федерации,  
Методики производства экспертиз (исследований) биологической  
безопасности генно-инженерно-модифицированных животных,  
используемых для разведения и (или) выращивания на территории  
Российской Федерации**

В соответствии с пунктом 13 Правил государственной регистрации генно-инженерно-модифицированных организмов, предназначенных для выпуска в окружающую среду, а также продукции, полученной с применением таких организмов или содержащей такие организмы, включая указанную продукцию, ввозимую на территорию Российской Федерации, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 23 сентября 2013 г. № 839 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2013, № 39, ст. 4991), приказываю:

**1. Утвердить:**

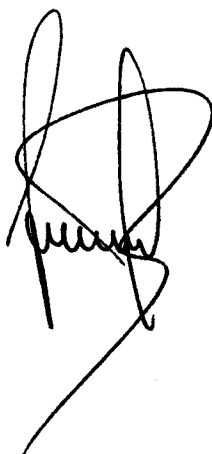
Методику производства молекулярно-генетического исследования генно-инженерно-модифицированных животных, используемых для

разведения и (или) выращивания на территории Российской Федерации, согласно приложению № 1 к настоящему приказу;

Методику производства экспертиз (исследований) биологической безопасности генно-инженерно-модифицированных животных, используемых для разведения и (или) выращивания на территории Российской Федерации, согласно приложению № 2 к настоящему приказу.

2. Настоящий приказ вступает в силу с 1 марта 2021 года и действует до 1 марта 2027 года.

Министр



Д.Н. Патрушев

Приложение № 1  
к приказу Минсельхоза России  
от 30 октября 2020 г. № 650

**М Е Т О Д И К А**  
**производства молекулярно-генетического исследования**  
**генно-инженерно-модифицированных животных, используемых для**  
**разведения и (или) выращивания на территории**  
**Российской Федерации**

1. Настоящая Методика устанавливает порядок проведения молекулярно-генетического исследования генно-инженерно-модифицированных животных, используемых для разведения и (или) выращивания на территории Российской Федерации (далее – исследование, ГИМЖ соответственно).

2. Исследование проводится организацией (испытательной лабораторией), аккредитованной в национальной системе аккредитации в области аккредитации, соответствующей исследованиям, указанным в настоящей Методике.

3. Результаты исследования оформляются заключением о результатах исследования, составляемым на основании протоколов испытаний, которое должно содержать следующие сведения:

наименование заключения;

полное наименование и адрес в пределах места нахождения организации (испытательной лаборатории), осуществившей проведение исследования;

наименование ГИМЖ с указанием его таксономического статуса;

полное наименование, адрес в пределах места нахождения, идентификационный номер налогоплательщика юридического лица, осуществляющего на территории Российской Федерации генно-инженерную деятельность в целях создания ГИМЖ (далее – заявитель);

полное наименование и адрес в пределах места нахождения юридического лица либо фамилию, имя, отчество (при наличии), адрес места жительства индивидуального предпринимателя – изготовителя образцов ГИМЖ, представленных для проведения исследования;

вид предполагаемого целевого использования ГИМЖ;

сведения о трансформационном событии в виде кода, сформированного согласно Общероссийскому классификатору трансформационных событий;

регистрационный номер свидетельства о государственной регистрации ГИМЖ, предназначенного (предназначенных) для выпуска в окружающую среду, на основе которого (которых) создано ГИМЖ, в отношении которого проведено исследование (в случае если ГИМЖ создано на основе иного (иных) ГИМЖ), либо информацию об отсутствии такого свидетельства;

регистрационный номер свидетельства о государственной регистрации ГИМЖ для иного целевого использования (при наличии);

сведения о регистрации ГИМЖ за рубежом (при наличии);

оценку полноты представленных заявителем документов и данных;

краткое содержание документов и данных, представленных заявителем;

описание предоставленных заявителем для проведения исследования образцов ГИМЖ и исходного организма-реципиента с указанием их количества, а также оценку их пригодности для проведения исследования;

перечень исследований ГИМЖ с указанием их результатов;

выводы о результатах исследования: о молекулярно-генетической структуре ГИМЖ, об отсутствии или наличии незаявленных генетических последовательностей в геноме ГИМЖ, об эффективности метода идентификации ГИМЖ, сведения о соответствии генетической модификации природным (естественным) процессам;

фамилии, имена, отчества (при наличии), учевые степени, ученыe звания (при наличии) лиц, проводивших исследование, адрес места их работы и должности;

дату и номер заключения;

подпись руководителя организации (испытательной лаборатории), осуществлявшей проведение исследования.

4. К заключению о результатах исследования ГИМЖ должны прилагаться протоколы испытаний, на основании которых оно составлено, подписанные лицами, проводившими испытания.

5. В случае если заявителем не представлены документы и данные, предусмотренные пунктом 6 настоящей Методики, и (или)

необходимые образцы, пригодные для проведения исследований, исследование не проводится. Заявителю должен быть выдан мотивированный отказ в проведении исследования, подписанный руководителем организации (испытательной лаборатории), аккредитованной в национальной системе аккредитации в области аккредитации, соответствующей исследованиям, указанным в настоящей Методике, в которую обратился заявитель для проведения исследования.

## II. Исследование ГИМЖ

6. В рамках исследования ГИМЖ осуществляется анализ представленных заявителем документов и данных:

а) наименования ГИМЖ с указанием его таксономического статуса; полного наименования и адреса в пределах места нахождения, идентификационного номера налогоплательщика заявителя; полного наименования и адреса в пределах места нахождения юридического лица либо фамилии, имени, отчества (при наличии), адреса места жительства индивидуального предпринимателя – изготовителя образцов ГИМЖ, представленных для проведения исследования; вида предполагаемого целевого использования ГИМЖ; регистрационного номера свидетельства о государственной регистрации ГИМЖ, предназначенного (предназначенных) для выпуска в окружающую среду, на основе которого (которых) создано ГИМЖ, в отношении которого проводится исследование (в случае если ГИМЖ создано на основе иного (иных) ГИМЖ) (при наличии), либо информации об отсутствии такого свидетельства; регистрационного номера свидетельства о государственной регистрации ГИМЖ для иного целевого использования (при наличии) либо информации об отсутствии такого свидетельства;

б) сведений об исходном организме-реципиенте (таксономическая характеристика; порода (при наличии); стандарт породы (при наличии); родословная (при наличии); источник получения (полное наименование и адрес в пределах места нахождения юридического лица либо фамилия, имя, отчество (при наличии), адрес места жительства физического лица – владельца исходного организма-реципиента; место отлова (для дикого исходного организма-реципиента); ссылка на использованные определители);

в) сведений о трансформационном событии в виде кода, сформированного согласно Общероссийскому классификатору трансформационных событий;

г) описания структуры генетической конструкции (внесенной или удаленной) и места ее локализации, характеристики встроенных или измененных генов;

д) информации о генетической модификации: описания метода модификации, структуры вектора, структуры вставки, расположения рекомбинантной дезоксирибонуклеиновой кислоты (далее – ДНК) (хромосома, плазмида, мобильные элементы), включая фланкирующие последовательности, включения в состав мобильных генетических элементов;

е) информации об организмах – донорах вносимых генов (с указанием группы патогенности (при наличии));

ж) описания методики, позволяющей идентифицировать генетическую модификацию, с описанием нуклеотидных последовательностей, используемых праймеров, зондов и условий полимеразной цепной реакции (далее – ПЦР);

з) данных секвенирования вставки ГИМЖ и бордерных последовательностей, не менее 100 нуклеотидов по флангам генома реципиента (при наличии);

и) информации о регистрации ГИМЖ за рубежом (при наличии).

Заявителем для исследования предоставляются образцы ГИМЖ и исходного организма-реципиента.

7. В рамках исследования должны быть проведены следующие испытания ГИМЖ и исходного организма-реципиента:

а) проверка (валидация) методики идентификации ГИМЖ, в том числе оценка чувствительности и специфичности данной методики в соответствии с критериями эффективности, указанными в приложении к настоящей Методике;

б) подтверждение присутствия (отсутствия) заявленной генетической модификации в геноме ГИМЖ;

в) подтверждение присутствия (отсутствия) незаявленных генетических последовательностей в геноме ГИМЖ.

**Приложение**  
**к Методике производства молекулярно-**  
**генетического исследования**  
**генно-инженерно-модифицированных**  
**животных, используемых для**  
**разведения и (или) выращивания**  
**на территории Российской Федерации,**  
**утвержденной приказом Минсельхоза**  
**России от 30 октября 2020 г. № 650**

**Критерии эффективности методики**  
**идентификации ГИМЖ**

| <b>№</b> | <b>Характеристика</b> | <b>Описание характеристики</b>   | <b>Критерий</b>   | <b>Методы оценки критерия</b>   |
|----------|-----------------------|--|---|---|
| 1        | Специфичность ПЦР     | Способность ПЦР-тест-системы выявлять только целевую ДНК   | ПЦР-тест-система должна выявлять целевую ДНК. ПЦР-тест-система не должна давать ложноположительных результатов, в том числе выявлять ДНК близкородственных и неродственных биологических видов в 100% проводимых исследований | Для оценки специфичности используются контрольные панели образцов. В состав панели должны входить образцы, содержащие целевую ДНК и не содержащие целевую ДНК   |
| 2        | Чувствительность ПЦР  | Наименьшее содержание копий целевой ДНК, которое может быть определено с использованием данной ПЦР-методики в зависимости от свойств используемых праймеров и зондов | Чувствительность должна быть не ниже 100 копий целевой ДНК в одной ПЦР-реакции  | Проводятся исследования ряда десятикратных разведений целевой ДНК с известной концентрацией в двух повторах каждое. Определяется максимальное разведение, при котором ДНК воспроизводимо выявляется (в двух повторах) |

| <b>№</b> | <b>Характеристика</b> | <b>Описание характеристики</b>               | <b>Критерий</b>  | <b>Методы оценки критерия</b>   |
|----------|-----------------------|--|--|---|
| 3        | Эффективность ПЦР     | Прирост матрицы на каждом цикле амплификации | <p>Эффективность ПЦР должна быть не ниже 90%.</p> <p>Это соответствует значению наклона линейной области зависимости Ct от логарифма концентрации ДНК-матрицы (slope): не ниже 3,6 (приемлем диапазон slope 3,1 – 3,6)</p> | <p>Для оценки эффективности ПЦР проводится амплификация с рядом десятикратных разведений целевой ДНК (пункт 2 настоящей таблицы) в двух повторах каждое.</p> <p>По результатам амплификации строится график зависимости Ct от логарифма концентрации ДНК-матрицы.</p> <p>Определяется наклон линейной области (slope).</p> <p>Эффективность ПЦР оценивают по уравнению:</p> $E = [10 (-1 / \text{slope})] - 1,$ <p>в идеальном случае – при удвоении количества ПЦР продукта за один цикл: E = 100% (slope = -3,32)</p> |

Приложение № 2  
к приказу Минсельхоза России  
от 30 октября 2020 г. № 650

**М Е Т О Д И К А**  
**производства экспертиз (исследований) биологической**  
**безопасности генно-инженерно-модифицированных животных,**  
**используемых для разведения и (или) выращивания на территории**  
**Российской Федерации**

**I. Общие положения**

1. Настоящая Методика устанавливает порядок проведения экспертиз (исследований) биологической безопасности генно-инженерно-модифицированных животных, используемых для разведения и (или) выращивания на территории Российской Федерации (далее соответственно – экспертиза, ГИМЖ).

2. Экспертиза проводится организацией (испытательной лабораторией), аккредитованной в национальной системе аккредитации в области аккредитации, соответствующей исследованиям, указанным в настоящей Методике.

3. Требования к проведению исследований и показатели (условия) безопасности ГИМЖ приведены в главе IV настоящей Методики.

4. Результаты экспертизы оформляются заключением о результатах экспертизы, составленным на основании протоколов исследований ГИМЖ, которое должно содержать следующие сведения:

наименование заключения;

полное наименование и адрес в пределах места нахождения организации (испытательной лаборатории), осуществлявшей проведение экспертизы;

наименование ГИМЖ с указанием его таксономического статуса;

полное наименование, адрес в пределах места нахождения, идентификационный номер налогоплательщика юридического лица, осуществляющего на территории Российской Федерации генно-инженерную деятельность в целях создания ГИМЖ (далее – заявитель);

полное наименование и адрес в пределах места нахождения

юридического лица либо фамилию, имя, отчество (при наличии), адрес места жительства индивидуального предпринимателя – изготовителя образцов ГИМЖ, представленных на экспертизу;

вид предполагаемого целевого использования ГИМЖ;

сведения о трансформационном событии в виде кода, сформированного согласно Общероссийскому классификатору трансформационных событий;

регистрационный номер свидетельства о государственной регистрации ГИМЖ, предназначенного (предназначенных) для выпуска в окружающую среду, на основе которого (которых) создано ГИМЖ, в отношении которого проведена экспертиза (в случае если ГИМЖ создано на основе иного (иных) ГИМЖ), либо информацию об отсутствии такого свидетельства;

регистрационный номер свидетельства о государственной регистрации ГИМЖ для иного целевого использования;

сведения о регистрации ГИМЖ за рубежом (при наличии);

оценку полноты представленных заявителем документов и данных;

краткое содержание документов и данных, представленных заявителем для проведения экспертизы;

перечень исследований ГИМЖ с указанием их результатов;

описание предоставленных заявителем на экспертизу образцов ГИМЖ и исходного организма-реципиента с указанием их количества, а также оценку их пригодности для проведения исследований;

выводы о результатах экспертизы: о наличии или отсутствии негативного воздействия ГИМЖ на окружающую среду;

специальные условия использования ГИМЖ (при наличии);

срок действия свидетельства о государственной регистрации ГИМЖ (в случае отсутствия сведений о негативном воздействии ГИМЖ на окружающую среду);

фамилии, имена, отчества (при наличии), ученые степени, ученые звания (при наличии) лиц, проводивших экспертизу, адрес места их работы и должности;

дату и номер заключения;

подпись руководителя организации (испытательной лаборатории),

осуществившей проведение экспертизы.

5. К заключению о результатах экспертизы должны прилагаться протоколы исследований ГИМЖ, на основании которых оно составлено, подписанные лицами, проводившими исследования.

6. В случае если заявителем не представлены документы и данные, предусмотренные пунктами 7 и 11 настоящей Методики, и (или) необходимые образцы, пригодные для проведения исследований, в случаях, если протоколы исследований не представлены заявителем, экспертиза не проводится. Заявителю должен быть выдан мотивированный отказ в проведении экспертизы, подписанный руководителем организации (испытательной лаборатории), аккредитованной в национальной системе аккредитации в области аккредитации, соответствующей исследованиям, указанным в настоящей Методике, в которую обратился заявитель для проведения экспертизы.

## **II. Экспертиза ГИМЖ, способных давать потомство**

7. В рамках экспертизы ГИМЖ, способных давать потомство, осуществляется анализ представленных заявителем документов и данных:

а) наименования ГИМЖ с указанием его таксономического статуса; полного наименования, адреса в пределах места нахождения, идентификационного номера налогоплательщика заявителя; полного наименования и адреса в пределах места нахождения юридического лица либо фамилии, имени, отчества (при наличии), адреса места жительства индивидуального предпринимателя – изготовителя образцов ГИМЖ, представленных на экспертизу; вида предполагаемого целевого использования ГИМЖ; регистрационного номера свидетельства о государственной регистрации ГИМЖ, предназначенного (предназначенных) для выпуска в окружающую среду, на основе которого (которых) создано ГИМЖ, в отношении которого проводится экспертиза (в случае если ГИМЖ создано на основе иного (иных) ГИМЖ) (при наличии), либо информации об отсутствии такого свидетельства; регистрационного номера свидетельства о государственной регистрации ГИМЖ для иного целевого использования либо информации об отсутствии такого свидетельства;

б) сведений об исходном организме-реципиенте (таксономическая характеристика; порода (при наличии); стандарт породы (при наличии); родословная (при наличии); источник получения (полное наименование и адрес в пределах места нахождения юридического лица либо фамилия, имя, отчество (при наличии), адрес места жительства физического лица – владельца исходного организма-реципиента; место отлова (для дикого исходного организма-реципиента); морфологические, физиолого-химические, репродуктивные свойства (далее – биологические свойства); ссылка на использованные определители);

в) описания структуры генетической конструкции (внесенной или удаленной) и места ее локализации, характеристики встроенных или измененных генов;

г) сведений о трансформационном событии в виде кода, сформированного согласно Общероссийскому классификатору трансформационных событий;

д) сведений:

о месте (местах) содержания родителей образцов жизнеспособного ГИМЖ, представленных заявителем, и их потомства (при наличии потомства);

о биологических свойствах и методах их подтверждения, антигенных свойствах и генетических особенностях ГИМЖ;

об условиях содержания: рационе кормления, температурном режиме и продолжительности выращивания, условиях и сроках хранения генетического материала (сперма, яйцеклетки); в случае криоконсервации генетического материала указывается состав защитной среды, количество клеток, скорость замораживания (град/мин), температура хранения, срок хранения;

об условиях разведения ГИМЖ;

о сроке эксплуатации ГИМЖ;

е) информации о вносимых генах (для организмов-доноров указывается таксономический статус, данные о токсичных, аллергенных и патогенных свойствах);

ж) описания свойств, приобретенных ГИМЖ в результате модификации;

з) характеристики различий ГИМЖ с исходным организмом-реципиентом, в том числе описания способа размножения, схемы селекции, новых фенотипических свойств, биологических преимуществ ГИМЖ по сравнению с исходным организмом-реципиентом;

и) описания методик, позволяющих подтвердить таксономический статус ГИМЖ и характеристику генетической модификации, описания нуклеотидных последовательностей, используемых праймеров, зондов, состава и свойств стандартных образцов;

к) результатов изучения стабильности ГИМЖ, в том числе при переносе генов, введенных в исходный организм-реципиент с использованием методов генной инженерии, в организм потомства, на трех поколениях потомства ГИМЖ, в том числе для гибридов с не генно-инженерно-модифицированными организмами (если предполагается разведение ГИМЖ с применением гибридизации), или на меньшем числе поколений потомства ГИМЖ (одном или двух по данным заявителя, если заявителем в соответствии с подпунктом «д» настоящего пункта представлены сведения о нестабильности ГИМЖ в ходе размножения в трех поколениях);

л) информации о путях и возможности передачи генов ГИМЖ не генно-инженерно-модифицированными организмами, в том числе иных видов;

м) информации о потенциальной выживаемости ГИМЖ и его потомства на территории Российской Федерации (при наличии);

н) информации о результатах токсикологических исследований ГИМЖ и рекомбинантных аминокислотных последовательностей, определяющих проявление заданных признаков у ГИМЖ (при наличии), о биоинформационическом анализе, поиске гомологии рекомбинантного белка с аминокислотными последовательностями токсических белков, белков, обладающих фармакологической или иной биологической активностью, при использовании специализированных баз данных;

о) информации о результатах аллергологических исследований (при наличии);

п) информации о регистрации ГИМЖ и (или) продукции, изготовленной из них или их содержащих, в государствах – членах

Евразийского экономического союза, иных государствах, а также о наличии либо отсутствии фактов о негативных последствиях применения ГИМЖ и продукции, изготовленной из них или их содержащих;

р) копий заключения о результатах молекулярно-генетического исследования ГИМЖ;

с) информации о государственной регистрации ГИМЖ и видов продукции, содержащих ГИМЖ или полученных с его использованием (при наличии);

т) информации об антагонистическом, синергическом или другом влиянии ГИМЖ на не генно-инженерно-модифицированные организмы (при наличии);

у) протоколов исследований, указанных в пункте 8 настоящей Методики, проведенных в организациях (испытательных лабораториях), аккредитованных в национальной системе аккредитации в области аккредитации, соответствующей исследованиям, указанным в настоящей Методике (при наличии).

8. В отношении ГИМЖ, способных давать потомство, должны быть проведены следующие исследования:

а) исследования стабильности генетической структуры ГИМЖ;  
б) исследования сохранения биологических свойств ГИМЖ в сравнении с исходным организмом-реципиентом.

9. В случае отсутствия у заявителя протоколов исследований, указанных в подпункте «у» пункта 7 настоящей Методики, им должны быть представлены образцы жизнеспособного ГИМЖ и исходного организма-реципиента. Исследования этих образцов проводятся организацией (испытательной лабораторией), осуществляющей проведение экспертизы.

10. Если ГИМЖ соответствует показателям (условиям) безопасности, указанным в пункте 15 настоящей Методики, заявителю должно быть выдано заключение об отсутствии негативного воздействия ГИМЖ на окружающую среду. В заключении об отсутствии негативного воздействия на окружающую среду могут быть указаны специальные условия использования ГИМЖ.

### **III. Экспертиза ГИМЖ, неспособных давать потомство**

11. В рамках экспертизы ГИМЖ, неспособных давать потомство, осуществляется анализ представленных заявителем документов и данных, предусмотренных подпунктами «а» – «г», «д» (кроме сведений об условиях и сроках хранения генетического материала), «е» – «и», «л» – «т» пункта 7 настоящей Методики, а также:

- а) информации об исследованиях неспособности ГИМЖ давать потомство с не генно-инженерно-модифицированными представителями своего вида;
- б) протокола исследования, указанного в пункте 12 настоящей Методики, проведенного в организации (испытательной лаборатории), аккредитованной в национальной системе аккредитации в области аккредитации, соответствующей исследованиям, указанным в настоящей Методике (при наличии).

12. В отношении ГИМЖ, неспособных давать потомство, в отношении образцов жизнеспособного ГИМЖ должно быть проведено исследование неспособности ГИМЖ давать потомство.

13. В случае отсутствия у заявителя протокола исследования, указанного в подпункте «б» пункта 11 настоящей Методики, им должны быть представлены образцы жизнеспособного ГИМЖ и образцы исходного организма-реципиента. Исследования этих образцов проводятся организацией (испытательной лабораторией), осуществляющей проведение экспертиз.

14. Если ГИМЖ соответствует показателям (условиям) безопасности, указанным в пункте 16 настоящей Методики, заявителю должно быть выдано заключение об отсутствии негативного воздействия ГИМЖ на окружающую среду. В заключении об отсутствии негативного воздействия на окружающую среду могут быть указаны специальные условия использования ГИМЖ.

### **IV. Требования к проведению исследований и показатели (условия) безопасности ГИМЖ**

15. Требования к проведению исследований и показатели (условия) безопасности ГИМЖ, способных давать потомство:

а) исследования стабильности генетической структуры ГИМЖ должны проводиться на ГИМЖ или на ГИМЖ и исходных организмах-реципиентах в случае, если заявителем в соответствии с подпунктом «д» пункта 7 настоящей Методики представлена информация о гибридизации ГИМЖ с не генно-инженерно-модифицированными животными. Для проведения исследований стабильности генетической структуры ГИМЖ, размножающегося половым путем, формируется группа из четырех ГИМЖ (двух самцов и двух самок) или из двух разнополых ГИМЖ и двух разнополых организмов-реципиентов. Исследования стабильности генетической структуры ГИМЖ, размножающегося бесполым путем, проводятся на одном ГИМЖ и его потомстве. В случае если заявителем не представлена информация о нестабильности генетической структуры ГИМЖ до третьего поколения потомства включительно, исследования стабильности генетической структуры ГИМЖ проводятся на родительском поколении ГИМЖ и на трех поколениях потомства ГИМЖ. В случае если заявителем представлена информация о нестабильности генетической структуры ГИМЖ после второго поколения потомства ГИМЖ, исследования стабильности генетической структуры ГИМЖ проводятся на родительском поколении ГИМЖ и на двух поколениях потомства ГИМЖ. В случае если заявителем представлена информация о нестабильности генетической структуры ГИМЖ после первого поколения потомства ГИМЖ, исследования стабильности генетической структуры ГИМЖ проводятся на родительском поколении ГИМЖ и на первом поколении потомства ГИМЖ.

Исследования стабильности генетической структуры ГИМЖ должны проводиться с соблюдением условий содержания, разведения и схемы селекции ГИМЖ, сведения о которых представлены заявителем в соответствии с подпунктами «д», «з» пункта 7 настоящей Методики.

Генетическая структура ГИМЖ считается стабильной, если молекулярно-генетическим исследованием методом полимеразной цепной реакции одной особи из каждого исследуемого поколения, включая родительское поколение, подтверждается целостность и наследуемость модифицированной генетической конструкции в конце срока эксплуатации ГИМЖ, указанного заявителем. ГИМЖ должны демонстрировать

стабильность генетической структуры;

б) исследования сохранения биологических свойств ГИМЖ должны проводиться одновременно с исследованием стабильности генетической структуры ГИМЖ. Для проведения исследований сохранения биологических свойств ГИМЖ формируется группа «опыт» и группа «контроль». В группу «опыт» включается родительское поколение ГИМЖ и его потомство, которые исследуются на сохранение генетической структуры ГИМЖ в соответствии с подпунктом «а» настоящего пункта. В группу «контроль» включаются исходные организмы-реципиенты в том же количестве, того же пола, что и ГИМЖ группы «опыт». При наличии живых родителей ГИМЖ и (или) потомства родителей ГИМЖ они должны быть включены в группу «контроль». Животные группы «опыт» и группы «контроль» должны содержаться в одинаковых условиях, в том числе получать одинаковые по объему и составу рационы кормления.

Биологические свойства животных группы «опыт», являющиеся биологическими свойствами исходного организма-реципиента, информация о которых представлена заявителем в соответствии с подпунктом «б» пункта 7 настоящей Методики, и заявленные как сохраняющиеся для ГИМЖ, должны сравниваться с аналогичными биологическими свойствами соответствующего поколения животных группы «контроль».

Биологические свойства потомства ГИМЖ группы «опыт», информация о которых представлена заявителем в соответствии с подпунктом «д» пункта 7 настоящей Методики, должны сравниваться с биологическими свойствами родительского поколения ГИМЖ группы «опыт» и сведениями, представленными заявителем в соответствии с подпунктом «д» пункта 7 настоящей Методики. Биологические свойства должны исследоваться методами подтверждения биологических свойств ГИМЖ, указанными заявителем в соответствии с подпунктом «д» пункта 7 настоящей Методики.

ГИМЖ считается сохраняющим биологические свойства, если в ходе исследований не выявлено отклонений от биологических свойств группы «контроль», родительского поколения группы «опыт» и сведений,

представленных заявителем. ГИМЖ должны демонстрировать сохранение биологических свойств.

16. Требования к проведению исследования и показатели (условия) безопасности ГИМЖ, неспособных давать потомство: для проведения исследования неспособности ГИМЖ, имеющих половые признаки, давать потомство формируется группа из двадцати разнополых ГИМЖ (десяти самцов и десяти самок) репродуктивного возраста и двадцати разнополых исходных организмов-реципиентов (десяти самцов и десяти самок) того же возраста. Для проведения исследования неспособности ГИМЖ, не имеющих половых признаков, давать потомство формируется группа из десяти ГИМЖ репродуктивного возраста и десяти исходных организмов-реципиентов того же возраста.

Животные должны содержаться в одинаковых условиях, информация о которых представлена заявителем в соответствии с подпунктом «д» пункта 7 настоящей Методики, в том числе получать одинаковые по объему и составу рационы кормления.

При проведении исследования неспособности ГИМЖ давать потомство проводится искусственное оплодотворение таким образом, чтобы одно ГИМЖ оплодотворило один исходный организм-реципиент (было оплодотворено одним исходным организмом-реципиентом). ГИМЖ считается неспособным давать потомство, если в ходе исследования не получено потомства ГИМЖ.