

ПРОТОКОЛ ИССЛЕДОВАНИЯ

I. Общая информация:

1. Название исследования:
2. Исполнитель ФИО, должность и звание главного исследователя; название и адрес организации:
3. Организация, инициирующая исследование:
4. Место проведения исследования:
5. Продолжительность исследования: с _____ по _____
6. Проводилась ли экспертиза предлагаемого исследования ранее другими этическими комитетами, и каковы результаты?

II. Информация о НИР:

1. Актуальность исследования:
2. Цель и задачи исследования:
3. Теоретическая и практическая значимость:
4. Обоснование невозможности проведения исследований без участия животных:
5. Виды исследования:
6. Характер исследований (острый или хронический эксперимент);
7. Детальное описание выбранной модели исследования (например, моделирование ИБС, бронхиальной астмы, и др.);
8. Описание животных и условий содержания: вид, линия, пол, возраст, масса, источник получения, способ их маркировки, сведения об уходе за ними, об окружающей среде, кормовой рацион и источник получения. При этом следует учесть требования «Правил проведения медико-биологических экспериментов, доклинических (неклинических) и клинических исследований, а также требований к доклиническим и клиническим базам» (от 2 апреля 2018 года № 142) согласно, которым условия содержания зависят от вида животных и продолжительности исследования. С целью снижения риска бактериальной контаминации необходимо придерживаться барьерной системы: доставку всех материалов, перемещение сотрудников и обслуживание животных осуществлять через барьеры по «чистому» и «грязному» коридору.
9. Репродукция (если предусмотрено). Указать дальнейшую судьбу приплода, участие его в экспериментах.
10. Детальное и пошаговое описание воздействия на животное. Методы, используемые в процессе эксперимента:
 - а) на подготовительном этапе:
введение химических веществ, пищевых добавок, физико-механические воздействия.
 - б) на основном этапе:
способ забора экспериментального материала, перечень забираемого материала, предусмотрено ли умерщвление животного, если да, то каким способом.

Необходимо предоставить описание проводимой анестезии, вид, используемые препараты.

в) на заключительном этапе (использование животного после эксперимента, описание метода утилизации животного биологического материала).

При этом следует учитывать требования Санитарных правил «Санитарно-эпидемиологические требования к сбору, использованию, применению, обезвреживанию, транспортировке, хранению и захоронению отходов производства и потребления», утверждённых приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 23 апреля 2018 года № 187.

11. Описание используемых биохимических, иммунологических, гистологических, гистохимических, клеточно-молекулярных, физиологических, морфологических и других методов исследования и обработки полученной информации;

12. Проводились ли ранее такие же подобные исследования (или проводятся)? Если да – с каким результатом?

13. Анализ данных;

14. Приложения.