

# Таможенные барьеры на пути развития биотехнологий

С. Б. Синявская, специально для Acta Naturae

Научные исследования в области живых систем невозможны без международной кооперации, а значит, не обойтись без заграничного оборудования, реактивов, лабораторных животных, биологического материала. Однако таможенное регулирование в сфере биотехнологий вызывает у ученых много вопросов, прохождение таможенного контроля отнимает массу времени, сил и денег. Можно ли упростить бюрократические процедуры при международных перевозках товаров для научно-исследовательских работ?

**XXI** век – век биотехнологий; они лежат в основе шестого технологического уклада. Значимость этой области знания для развития современного общества осознают и в правительстве: *технологии живых систем* были утверждены среди приоритетных направлений развития науки и техники в 2002 и 2006 годах; президентская комиссия по модернизации утвердила *медицинские технологии* в качестве одного из пяти приоритетных направлений инновационного развития экономики; в ФЦП «Исследования и разработки по приоритетным направлениям развития научно-технологического комплекса России на 2007–2012 годы» направление «Живые системы» занимает одно из ведущих мест – на исследования в этой области выделяется более 30 % от общего финансирования программы.

Очевидно, что государство, выделяя данную область знаний среди других, должно стремиться создать для нее такие условия работы, при которых бы оптимально расходовались деньги научных организаций и время их сотрудников: в противном случае ждать соответствующей финансовым вложениям отдачи от этой отрасли невозможно.

Однако как раз с условиями работы у российских ученых, работающих в области живых систем, и возникают проблемы. Одна из наболевших – та-

моженные барьеры, препятствующие интеграции российской науки в систему мировых научных и хозяйственных связей. По замечанию члена-корреспондента РАН **Александра Габибова**, построен искусственный железный занавес – редкая международная посылка законным способом, в разумные сроки и за разумные деньги может пройти таможенный контроль.

Так, если вы обращаетесь к **компаниям**, занимающейся поставкой оборудования, реактивов и прочее, то стоимость товара – а зачастую это дорогостоящие материалы – возрастает примерно в 2.5–3 раза, зато и груз подготовки к таможенной процедуре снимается с плеч научной организации. Разумеется, по этому пути идут редко: на закупку оборудования и реактивов и без того уходит от 10 до 50 % грантовых средств. Как правило, ученые проходят таможенный контроль самостоятельно или прибегают к услугам **компаний-перевозчика**. В последнем случае необходимо не только оплатить услуги перевозчика и таможенные платежи, но и собрать пакет документов, необходимых для прохождения таможенного контроля. Например, если рассматривать доставку компанией DHL, необходимо следующее:

- письмо с просьбой о выпуске груза;
- перевод инвойса на русский язык;
- подробное описание товара;

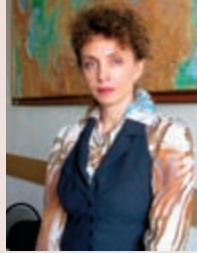
- копия соглашения о бесплатной передаче между отправителем и получателем;
- регистрация на Шереметьевской либо Московской таможне (может быть выполнена силами DHL на основании предоставленных документов);
- разрешительные документы, список которых зависит от конкретного кода товара, который подбирается на основе подробного описания (разрешение Минздравсоцразвития, ветеринарный сертификат, иные в зависимости от описания).

Для ввоза биологического материала для научных исследований необходимы разрешения Минздравсоцразвития и Госнарконтроля, получение которых довольно трудоемко и длительно (списки представляемых документов приведены в Приложениях 1, 2).

Размер таможенных платежей рассчитывается следующим образом:

- ввозная таможенная пошлина составляет 0–20% (в зависимости от кода товара) от суммы таможенной стоимости (таможенная стоимость – это стоимость груза по инвойсу + стоимость доставки);
- НДС в размере 18% суммы таможенной стоимости + таможенной пошлины;
- минимальный таможенный сбор для юридического лица составляет 500 рублей;

**Сенотрсова Светлана Валентиновна**, доктор биологических наук, профессор кафедры организации таможенного контроля Российской таможенной академии



**Насколько, на Ваш взгляд, оправдан столь затрудненный ввоз веществ, необходимых для научных исследований?**

– Считаю, что существующие особенности таможенного контроля химических реактивов в какой-то мере оправданы, поскольку это особая группа товаров, весьма ядовитых. Разделить ввоз товаров для научных или других мероприятий не всегда представляется возможным, поскольку таким ввозом занимаются посреднические фирмы.

**Представители научной общественности уже давно заявляют о необходимости присвоения товарам, используемым исключительно в научных или исследовательских целях, одного кода (3822 00 000 0), как это практикуется в Европе и США. Почему в России до сих пор не перейдут на единый код для данной группы товаров?**

– В группу 3822 00 000 0 входят реагенты диагностические или лабораторные на подложке, готовые диагностические или лабораторные реагенты на подложке или без нее, кроме товаров товарной позиции 3002 или 3006; сертифицированные эталонные материалы. Действительно, по этой товарной позиции нет запрета на ввоз. Но она также отягощена рядом сопроводительных документов. Но две такие большие группы, которые включают в себя продукты, соединения неорганической и органической химии, редкоземельные металлы, радиоактивные элементы, их изотопы, объединить в одну товарную позицию с кодом 3822 не представляется возможным с точки зрения безопасности государства. Подавляющее большинство из этих веществ и соединений требует применения мер нетарифного регулирования. Необходима глубокая диверсификация внутри товарных групп 28, 29, 38 ТН ВЭД ЕТТС.

**В номенклатуре отсутствуют многие позиции биоматериала, используемого в научной работе. Вот конкрет-**

**ный пример — экспресс-почтой TNT в лабораторию была выслана из римского университета La Sapienza плаزمида со всеми сопроводительными документами, но таможенники не смогли найти соответствующий код, и посылка вернулась в Рим.**

– Действительно, в номенклатуре отсутствуют некоторые позиции биоматериала, используемого в научной работе, но это и не новость, поскольку наука развивается гораздо быстрее, чем вносятся изменения в ТН ВЭД. Для декларирования таких товаров необходим грамотный подход, в первую очередь, со стороны участника ВЭД, специалиста по таможенному оформлению или брокера. К сожалению, у нас ведется недостаточная подготовка специалистов по таможенному оформлению особых групп товаров! Именно декларант имеет преимущественное право перед таможенным органом на определение кода товара и начисление таможенных пошлин, а таможенному органу принадлежит контролирующая роль. В случае с возвратом плазмиды, в первую очередь, есть недоработка декларанта и таможенного брокера. Подобные ситуации возникают не так часто.

**Какие изменения должны быть сделаны в законодательстве, чтобы упростить таможенное регулирование в научно-исследовательской сфере?**

– Считаю актуальным вопрос оптимизации таможенных пошлин, касающихся реактивов, предназначенных для научно-исследовательских целей, поскольку это не повлияет на выполнение фискальной функции таможенного тарифа ТС, но будет способствовать развитию научных исследований в России. Другим вопросом оптимизации ввоза может быть сокращение круга импортеров такой продукции, однако об освобождении или упрощении здесь таможенного контроля речь не идет.

Существует первоочередной порядок оформления товаров, подвергающихся быстрой порче, живых животных и так далее (ст. 67 ТК РФ), и им нужно умело пользоваться. Для внесения изменений в законодательство с целью упрощения перемещения товаров для научно-исследовательских целей необходимы очень серьезные детальные обоснования, которые требуют серьезных временных затрат. Этим вопросом мы занимаемся, но он достаточно сложный.

– минимальная стоимость брокерских услуг составляет 7 000 рублей (без НДС, стандартный тариф, если груз следует по сети DHL Express с доставкой до двери получателя) и зависит от необходимости дополнительных услуг.

Можно оформить груз **самостоятельно**, при этом надо учесть, что в таможенной службе консультаций по телефону не дают. Чтобы понять, какой полный пакет документов следует подготовить, необходимо прийти на прием, предварительно определив десятизначный код (что довольно трудно сделать самому). Вот еще не-

которые сложности, ожидающие декларанта на пути самостоятельного прохождения таможенного контроля:

– Наибольшие проволочки связаны с получением так называемых «отказных писем» от пяти ведомств: Минздравсоцразвития, Минсельхоза, Госнарконтроля, Ростехнадзора и Федеральной службы по техническому и экспортному контролю. Письма должны указывать, к классу лекарственных или ветеринарных препаратов, наркотических и сильнодействующих веществ, опасных отходов и товаров двойного применения, а так-

же не подлежит сертификации и лицензированию. Процесс получения такого рода разрешительной документации может затягиваться до двух-трех месяцев.

– Затрудненное таможенное декларирование.

– На данный момент из-за непродуктивного набора таможенных кодов легально провезти в нашу страну очень сложно как животных, так и биоматериал – клеточные линии, ДНК (например, плазмиды) и бактерии. В номенклатуре отсутствуют многие позиции биоматериала, используемого в научной работе.

**Габибов Александр Габибович**, руководитель лаборатории биокатализа Института биоорганической химии им. академиков М.М. Шемякина и Ю.А. Овчинникова РАН, член-корреспондент РАН, доктор химических наук, профессор



– В советские годы реактивы из-за границы мы заказывали где-то за год, сейчас некоторые реактивы мы получаем больше года, к тому же, пройдя таможенный контроль, они становятся намного дороже, чем для западных пользователей. О каких предпочтениях, о каком развитии рынка или исследованиях в нанобиотехнологиях можно говорить, если порой до 50 % грантовых денег мы тратим на закупку оборудования? О каких исследованиях, соответствующих мировому уровню, может идти речь, если ни животных, ни производных продуктов (человеческую или животную кровь) невозможно провезти законным образом? Например, нам в филиал ИБХ в г. Пущино необходимо поставлять линейных мышей, однако провезти их мы можем лишь как подарок. Правда, за такой «подарок» тоже приходится платить большие суммы транспортным компаниям и таможенным структурам. Поэтому нам легче проводить опыты с животными в израильском и французском филиалах, то есть административные

препоны настолько ужасны, что, несмотря на то что технология исследований у нас есть, мы вынуждены переводить ее на Запад. Кстати, западные исследователи могут перевозить кровь животных, а нам для этого необходимо получить разрешение, в котором бы говорилось, что кровь эта не содержит наркотических веществ. Но ведь возем-то мы эту кровь в субмикронных дозах, поэтому даже если бы там были наркотики, их нельзя экстрагировать просто по количеству вещества. Нельзя нас лишать работы только потому, что чиновникам проще запретить. Например, для исследования электропотенциалов клеток нам необходимы токсины паука. Западный ученый их может купить, подписав ряд бумаг о том, что он обязуется их использовать для таких-то целей. А российский ученый не может это провезти через границу. К тому же мы не можем получить быстропортящиеся препараты, которые такие компании, как Fedex, DHL, во все страны доставляют в сухом льду: таможенный контроль займет столько времени, что на российской границе все растает.

Для того чтобы открыть этот железный занавес, необходимо разработать ряд нормативных документов, научное сообщество готово активно участвовать в их разработке. Полагаю, что в таможене – где сейчас работают квалифицированные специалисты – необходимо создать службу «одного окна», да и ветеринарные службы должны находиться внутри таможни, а не за тридевять земель.

– Таможенные пошлины не различают вещества, присланные для проведения научных исследований или на продажу. Из-за этого ученым приходится подготавливать массу документов, подтверждающих их «благие намерения».

Для получения одного только разрешения от Минздравсоцразвития, которое действительно 30 дней, необходимо подготовить довольно большой пакет документов (подробнее см. Приложение 1), включающий в себя разрешение Постоянного комитета по контролю наркотиков на вывоз (ввоз) биологических объектов (список документов для подачи на рассмотрение представлен в Приложении 2).

– Кроме того, следует учесть, что некоторые виды биологического материала могут быть испорчены из-за несоблюдения условий перевозки и хранения на таможенном складе (например, для транспортировки клеточных линий необходим определенный температурный режим: сухой лед  $-80^{\circ}\text{C}$ ).

Как видим, для того чтобы получить материал для научного исследо-

вания, нужен не один месяц, много сил и немало денег.

Побывать по другую сторону баррикад, то есть попытаться пройти таможенный контроль самостоятельно, нам так и не удалось: на момент подписания номера в печать не нашлось ни одного брокера или компании, согласившихся поработать в сопровождении журналистов (несмотря на предварительную договоренность). Не нашлось ответа на наши вопросы и в Федеральной таможенной службе: сославшись на занятость в связи с подписанием таможенного соглашения между Россией и Казахстаном, от комментариев там отказались. Словом, попытка написать объективный материал о таможенном контроле биологических веществ чем-то напомнила рассказы ученых о том, как они этот контроль проходят.

И все же альтернативное мнение найти удалось. По словам кандидата юридических наук адвоката **Сергея Жорина**, многих проблем в таможенном оформлении можно избежать, «если не откладывать на последний момент реализацию необходимых действий»: «Научные исследования

обычно проводятся в плановом режиме, поэтому а) предполагая, какие именно вещества понадобятся в ближайшие 3–6 месяцев, надо обратиться в таможенный орган за консультацией с целью получения информации о разрешительных документах, которые нужно будет представить при таможенном оформлении; б) в спокойном режиме получить необходимые документы; в) произвести предварительное декларирование, т.е. таможенная декларация на товары подается до их фактического ввоза товара на территорию РФ; г) затем сообщить отправителю о готовности принять заказанные ранее товары. В данном случае выполнение таможенных формальностей не займет большого количества времени».

Что же касается присвоения товарам, используемым исключительно в научно-исследовательских целях, одного кода (3822 00 000 0), как это практикуется в Европе и США, то, по словам Сергея Жорина, вопрос «внесения товаров в ту или иную товарную позицию товарной номенклатуры (ТН) относится исключительно к компетенции Правительства РФ.

В рамках проводимой в настоящее время Концепции развития таможенных органов РФ целесообразно создание специализированного таможенного поста (либо отдела таможенного оформления), на котором таможенное оформление таких товаров происходило бы в кратчайшие сроки».

По мнению таможенного брокера **Андрея Кириенкова**, государство вряд ли пойдет на присвоение единого кода данной группе товаров, поскольку разные товары облагаются

разными пошлинами, в западных же странах «контролирующие органы гораздо больше работают по целевому использованию, чем наши». Главная же проблема в том, что научные предприятия вообще не имеют никаких преференций перед другими: «Надо сначала преференции получить, а потом уже “пробивать” какие-то иные вещи. В ФТС, например, есть методика выдачи льгот и разрешений, научным институтам необходимо объединиться в вопросах лоббирования своих интересов и решить этот вопрос

самостоятельно, а не надеяться на государство».

Правда, в таком случае и правительству сложно питать надежду на отдачу от вложенных средств в развитие биотехнологической отрасли.

Благодарим ООО «Управляющая компания “Биопроцесс Капитал Партнерс”» и лично Ольгу Голуб за предоставленный аналитический материал и Приложения. ●

## ПРИЛОЖЕНИЕ 1

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПИСЬМО  
от 17 октября 2000 г. № 2510/11197-32

### О ВВЕДЕНИИ В ДЕЙСТВИЕ ВРЕМЕННОГО ПОРЯДКА ПО ВВОЗУ (ВЫВОЗУ) БИООБЪЕКТОВ

Направляется для руководства и исполнения Временный порядок рассмотрения документов, представляемых организациями (учреждениями) в Министерство здравоохранения Российской Федерации, для оформления разрешения на ввоз в Российскую Федерацию и вывоз за рубеж биологических объектов в рамках международного научного сотрудничества, утвержденный 12 октября 2000 г. во исполнение Приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 14 июля 2000 г. № 259.

Указанный Временный порядок призван регламентировать проведение в Российской Федерации на единой организационно-методической основе оформление ввоза (вывоза) биологических объектов, осуществляемых по линии международного сотрудничества в различных областях медицинской науки.

Первый заместитель  
Министра здравоохранения  
Российской Федерации  
А.И. ВЯЛКОВ

Утверждаю  
Первый заместитель  
Министра здравоохранения  
Российской Федерации  
А.И. ВЯЛКОВ  
12 октября 2000 года

### ВРЕМЕННЫЙ ПОРЯДОК РАССМОТРЕНИЯ ДОКУМЕНТОВ, ПРЕДСТАВЛЯЕМЫХ ОРГАНИЗАЦИЯМИ (УЧРЕЖДЕНИЯМИ) В МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, ДЛЯ ОФОРМЛЕНИЯ РАЗРЕШЕНИЯ НА ВВОЗ В РОССИЙСКУЮ ФЕДЕРАЦИЮ И ВЫВОЗ ЗА РУБЕЖ БИОЛОГИЧЕСКИХ ОБЪЕКТОВ В РАМКАХ МЕЖДУНАРОДНОГО НАУЧНОГО СОТРУДНИЧЕСТВА

Настоящий Временный порядок устанавливается во исполнение Приказа Минздрава России от 14.07.2000 № 259 (п. 1.7) в целях упорядочения оформления разрешений организациям (учреждениям) на ввоз в Российскую Федерацию и вывоз за рубеж биологических объектов в рамках проводимого международного научного сотрудничества.

1. Общие положения по оформлению документов организацией (учреждением) для ввоза (вывоза) биологических объектов

1. Организация (учреждение) направляет на имя руководства Минздрава России ходатайство по прилагаемой форме с пакетом документов согласно разделу II настоящего Временного порядка.

2. Представляются первые экземпляры документов или в отдельных случаях их копии, которые заверяются нотариально. Документы, имеющие более 1 листа, прошиваются. Незаверенные и недописанные документы к рассмотрению не принимаются.

3. Документы (договора, контракты, соглашения и т.п.) должны иметь подписи с их расшифровкой и четкие печати сторон.

4. Документы представляются на русском языке. При наличии документа на иностранном языке прилагается его перевод, заверенный руководителем организации (учреждения) в установленном порядке, с указанием лица, сделавшего перевод.

5. Разрешение на вывоз биологических объектов выдается только российским организациям (учреждениям), имеющим право осуществления научной и (или) научно-технической деятельности с иностранными юридическими лицами.

6. Разрешение Минздрава России является разовым документом и оформляется во всех случаях вывоза (ввоза) биологических объектов по научному международному сотрудничеству и выдается в адрес обратившейся организации (учреждения).

7. Разрешение на ввоз (вывоз) биологических объектов выдается организации (учреждению) в одном экземпляре и не подлежит передаче другим организациям (учреждениям).

8. Разрешение на ввоз (вывоз) биологических объектов действительно в течение 30 дней со дня даты, установленной регистрационным номером Минздрава России.

9. Оригинал разрешения Минздрава России представляется организацией (учреждением) в таможенный орган Российской Федерации по месту регистрации в соответствии с порядком, установленным Государственным таможенным комитетом Российской Федерации.

10. При изменении юридического статуса организации (учреждения), изменений в договоре (соглашении, контракте) сторон требуется новое представление полного пакета документов.

11. Лицо, подписавшее документы, несет ответственность за достоверность сведений и данных, представленных в Минздрав России для получения разрешения на вывоз (ввоз) биологических объектов в рамках научного международного сотрудничества, в соответствии с законодательством Российской Федерации.

12. Минздрав России может отказать организации (учреждению) в выдаче разрешения на ввоз (вывоз) биологических объектов по следующим причинам:

12.1. Неправильное оформление пакета документов организации (учреждения).

12.2. Представление материалов не в полном объеме, а также несоблюдение требований, предусмотренных настоящим Временным порядком.

12.3. Наличие в документах недостоверной или искаженной информации.

II. Пакет представляемых документов организацией (учреждением) на ввоз (вывоз) биологических объектов

1. Ходатайство организации (учреждения) по прилагаемой форме.

2. Договор [контракт, соглашение, грант (дать расшифровку гранта и основные его положения)] о международном научном сотрудничестве.

При проведении совместных научных исследований по межправительственным соглашениям представляется копия этого документа либо выписка из него, заверенная в установленном порядке.

3. Учредительные и регистрационные документы организации (учреждения)-заявителя.

4. Копии лицензии на право занятия научной деятельностью в области медицины и биологии всех участников договора (соглашения, контракта).

5. Заключение администрации лечебного учреждения об отсутствии у лиц, сдавших пробы, инфекционных заболеваний.

6. Документ от сотрудничающей стороны, содержащий обязательства использовать биологические объекты только в научных целях и не допускать их передачу третьей стороне без согласия российского участника договора.

*Примечание.* Указанный документ представляется при отсутствии этого условия в договоре (контракте, соглашении).

7. При ввозе биологических объектов в Российскую Федерацию иностранная сторона представляет в Минздрав России официальное подтверждение Министерства (Департамента) здравоохранения об отсутствии в биологических объектах инфекционных агентов.

8. При проведении научных исследований, связанных с тематикой инфекционных заболеваний (СПИДа, ВИЧ-инфекции, гепатита и других), в Минздрав России представляется разрешение (согласие) Министерства (Департамента) здравоохранения той страны, в которую будут вывозиться подобные биологические объекты.

9. При ввозе биологических объектов в Российскую Федерацию из-за рубежа по научной тематике инфекционных заболеваний материалы предварительно рассматриваются Минздравом России, и принимается соответствующее решение.

10. Разрешение Постоянного комитета по контролю наркотиков на вывоз (ввоз) биологических объектов.

11. Отчеты о проводимых научных исследованиях, а также перечень публикаций в российских и зарубежных изданиях.

Начальник Управления  
научно-исследовательских  
медицинских учреждений  
С.Б. ТКАЧЕНКО

Приложение  
к Временному порядку рассмотрения  
документов, представляемых  
организациями (учреждениями)  
в Министерство здравоохранения  
Российской Федерации,  
для оформления разрешения  
на ввоз в Российскую Федерацию  
и вывоз за рубеж биологических  
объектов в рамках международного  
научного сотрудничества  
12 октября 2000 года

## I. ХОДАТАЙСТВО ОРГАНИЗАЦИИ (УЧРЕЖДЕНИЯ)

1. Ходатайство представляется на фирменном бланке организации (учреждения) за подписью первого лица с указанием номера контактного телефона / факса и фамилии исполнителя, где указываются:

1.1. Страна, город и полное официальное наименование организации (учреждения, университета и т.п.), куда вывозятся биологические объекты по линии научного международного сотрудничества.

1.2. Вид вывозимых биологических объектов (кровь или ее фракции, сыворотка, моча, слюна, другие биологические жидкости, биоптаты и т.п.).

1.3. Количество единиц по каждому виду биологического объекта.

1.4. Вид упаковки.

1.5. Вид транспортировки:

а) посылка – указать канал отправки посылки;  
б) ручная кладь – Ф.И.О. лица, везущего биологические объекты, номер его заграничного паспорта.

## II. ДОГОВОР (КОНТРАКТ, СОГЛАШЕНИЕ)

При заключении договоров (контрактов, соглашений) в их структуре должны быть отражены следующие основные разделы:

1. Предмет договора.
2. Условия договора.
3. Обязанности и ответственность сторон по выполнению условий договора.
4. Результаты исследований и их использование сторонами.
5. Сроки действия договора.
6. Описание проводимых экспериментов, планы, графики исследований даются в приложении к договору (контракту, соглашению).

## ПРИЛОЖЕНИЕ 2

### Комплект документов, подаваемых заявителем на экспертизу для получения разрешения на ввоз (вывоз) биологических объектов

Письмо заявителя на имя руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития (Росздравнадзора) с просьбой разрешить ввоз (вывоз) биологических объектов. Письмо должно быть составлено на бланке заявителя с указанием его юридического адреса и подписано руководителем учреждения – 1 экз.

Приложение к письму с перечнем ввозимых (вывозимых) биологических объектов, подписанное руководителем учреждения, имеющее отметку Постоянного комитета по контролю наркотиков об отсутствии в составе ввозимых (вывозимых) биологических объектов наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации (если приложение содержит более одной страницы, то таким образом должна быть оформлена каждая страница) – 2 экз.

Копия договора [контракт, соглашение, грант (дать расшифровку гранта и основные его положения)] о международном научном сотрудничестве, заверенная печатью заявителя – 1 экз.

Копии учредительных и регистрационных документов организации (учреждения)-заявителя, заверенные нотариально – 1 экз.

Выписка из устава о занятии научно-исследовательской деятельностью, заверенная печатью заявителя – 1 экз.

Заключение администрации лечебного учреждения об отсутствии у лиц, сдавших пробы, инфекционных заболеваний – 1 экз.

Документ от сотрудничающей стороны, содержащий обязательство использовать биологические объекты только в научных целях и не допускать их передачу третьей стороне без согласия российского участника договора (представляется при отсутствии этого условия в договоре).

При ввозе биологических объектов в РФ иностранная сторона представляет в Росздравнадзор официальное подтверждение Министерства (Департамента) здравоохранения об отсутствии в БО инфекционных агентов.

При проведении научных исследований, связанных с тематикой инфекционных заболеваний (СПИДа, ВИЧ-инфекции, гепатита и др.), в Росздравнадзор представляется разрешение (согласие) Министерства (Департамента) здравоохранения той страны, в которую будут вывозиться подобные БО.

При ввозе БО в РФ из-за рубежа по научной тематике инфекционных заболеваний материалы предварительно рассматриваются в Росздравнадзоре, и принимается соответствующее решение.

Отчеты о проводимых научных исследованиях, а также перечни публикаций в российских и зарубежных изданиях.