#### *Международные рекомендации*

1. Хельсинкская Декларация Всемирной медицинской ассоциации в редакции 2024 г.

2. Проект Всеобщей декларации о биоэтике и правах человека. (Генеральная конференция ЮНЕСКО, 2005 г.) (www.un.org/ru/documents/decl\_conv/declarations/bioethics\_and\_hr.shtml)

# 3. Международные рекомендации (этический кодекс) по проведению медико-биологических исследований с использованием животных (CIOMS. Geneva, 1985) (www.msu.ru/bioetika/recomend.doc)

4. Европейская Конвенция о защите позвоночных животных, используемых для экспериментов или в иных научных целях (Страсбург, 18 марта 1986 г.) (base.garant.ru/4090914)

5. Программа по биоэтике: приоритеты и перспективы (Генеральная конференция ЮНЕСКО, 2001 г.) (http://docs.cntd.ru/document/901909691)

# 6. Международные этические требования к медицинским исследованиям с участием человека (https://lektsia.com/7x76de.html)

7. Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 79 «Об утверждении правил надлежащей клинической практики Евразийского экономического союза» (https://www.alta.ru/tamdoc/16sr0079)

8. Рекомендации по добросовестной практике научных публикаций (этика научных публикаций), разработанные Британским комитетом по этике научных публикаций (http://vestnik.mephi.ru/ru/publication\_ethics)

9. Этические критерии продвижения лекарственных средств на рынок **(**41-я сессия Всемирной ассамблеи здравоохранения, май 1988 г.) (<http://apps.who.int/iris/bitstream/handle/10665/182258/EB93_19_rus.pdf>)

10. Международные гармонизированные трехсторонние правила Good Clinical Practice (ICH Harmonized Tripartite Guedeline for Good Clinical Practice, сокращенно – ICH GSP). (<http://www.eurasiancommission.org/ru/act/texnreg/deptexreg/konsultComitet/Documents/GCP_версия%204%20ЕАЭС%2021.11.2014%20на%20сайт.pdf>)

11. Межгосударственный стандарт ГОСТ 33044-2014 «Принципы надлежащей лабораторной практики», введен в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 20.11.2014 № 1700-ст. (http://docs.cntd.ru/document/1200115791)

12. Руководства ВОЗ для работы Комитетов по Этике, проводящих экспертизу биомедицинских исследований ВОЗ. (http://online.zakon.kz/Document/?doc\_id=31661794#pos=30;-59)

13. [Регламент Европейского Парламента и Совета Европейского Союза 2016/679 от 27 апреля 2016 г. о защите физических лиц при обработке персональных данных и о свободном обращении таких данных, а также об отмене Директивы 95/46/ЕС (Общий Регламент о защите персональных данных / General Data Protection Regulation /GDPR)](https://base.garant.ru/71936226/) (вступил в силу 25 мая 2018 г. (https://base.garant.ru/71936226/.)

14. Интегрированное дополнение к ICH E6(R1): Руководство по надлежащей клинической практике E6(R2). Текущая версия Этапа 4. Дата: 9 ноября 2016 г. (<http://acto-russia.org/files/rus_ICH_GCP(R2)_25102017.pdf)>.