***Название Учреждения***

*Ответственное лицо* (Этический комитет (если имеется) либо глав. врач медицинского учреждения) подтверждает, что *исследования* (биохимический/ иммунологические/ молекулярно-генетические и т.п.) *биологического материала* (исследуемый материал в работе) в *работе* (название) *соискателя* (ФИО) проведено в соответствии с этическими нормами Хельсинской декларацией Всемирной Ассоциации Врачей «Этические принципы проведения медицинских исследований с участием людей в качестве субъектов исследования», принятой 18-й Генеральной Ассамблеей Всемирной Медицинской Ассоциации в г. Хельсинки (Финляндия, июнь 1964 г.), с дополнениями в последней версии, принятой 64-й Генеральной Ассамблеей Всемирной Ассоциации Врачей в г. Форталеза (Бразилия, октябрь 2013 г.), Конституцией Российской Федерации (принятой 12.12.93, ст. 21, 24, 41), и отвечает требованиям, предъявляемым к подобным биомедицинским исследованиям, Стандарта отрасли ОСТ 42-511-99 «Правила проведения качественных клинических испытаний в Российской Федерации» от 29.12.98, а также не противоречит законам Российской Федерации «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» от 21.11.2011 N 323-ФЗ (ст. 20).

*При исследовании лекарственных средств:* Приказ Минздрава России «О порядке принятия решения о проведении клинических исследований лекарственных средств» № 103 от 24.03.2000г.

Должность ФИО

Дата. Печать.