

УТВЕРЖДАЮ

Заместитель директора государственного учреждения «Государственный фармацевтический надзор в сфере обращения лекарственных средств»  
Госфармнадзор»

Майсак И.А.

15.08.2021 г.

ПЛАН

проведения анализа и оценки деятельности испытательных лабораторий, аккредитованных в Национальной системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств (далее – испытательная лаборатория) по соблюдению требований, установленных актами законодательства в сфере обращения лекарственных средств  
на 2021 год

№ п/п	Наименование испытательных лабораторий	Адрес испытательной лаборатории	Период проведения анализа деятельности испытательной лаборатории	Формирование отчета по результатам анализа деятельности испытательной лаборатории	План осуществления мероприятий по устранению недостатков и улучшению деятельности испытательной лаборатории	Отметка о выполнении плана по устранению недостатков и улучшению деятельности испытательной лаборатории	Направление информации в фармацевтический инспекторат по результатам анализа деятельности испытательной лаборатории
1	2	3	4	5	6	7	8
1.	Контрольно-аналитическая лаборатория Гомельского торгово-производственного республиканского унитарного предприятия «Фармация»	246027, г. Гомель, ул. Б.Хмельницкого, 75	октябрь				

2. Химико-фармацевтическая лаборатория учреждения образования «Витебский государственный ордена Дружбы народов медицинский университет»	210009, г. Витебск, пр-т Фрунзе, 27	ноябрь				
---	-------------------------------------	--------	--	--	--	--

СОГЛАСОВАНО

Начальник отдела  
фармацевтической  
инспекции Министерства  
здравоохранения  
Республики Беларусь

*Е.Б. Лавник*  
Е.Б. Лавник  
2021 г.

