



МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ЗАГАД

ПРИКАЗ

27.07.2022 № 905

г. Мінск

г. Минск

Об утверждении методических рекомендаций
для испытательных лабораторий

На основании подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить:

1.1. методические рекомендации МР-07(01) «Валидация (верификация) аналитических методик» (прилагается);

1.2. методические рекомендации МР-08(01) «Управление продукцией и услугами, предоставляемыми внешними поставщиками» (прилагается);

1.3. методические рекомендации МР-09(01) «Управление оборудованием» (прилагается);

1.4. методические рекомендации МР-10(01) «Квалификация и переквалификация персонала» (прилагается);

1.5. методические рекомендации МР-11(01) «Квалификация жидкостных хроматографов» (прилагается);

1.6. методические рекомендации МР-12(01) «Квалификация газовых хроматографов» (прилагается).

2. Координирующему центру по организационному и методическому руководству деятельностью испытательных лабораторий обеспечить:

испытательные лаборатории, включенные в перечень испытательных лабораторий, аккредитованных в Национальной системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств, согласно приложению к приказу Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 3 августа 2021 г. № 939 «О вопросах организационного и методического руководства деятельностью испытательных лабораторий» (далее – испытательные лаборатории), утвержденными методическими рекомендациями;

контроль за соблюдением испытательными лабораториями порядка, установленного методическими рекомендациями, при проведении анализа и оценки деятельности испытательных лабораторий по соблюдению требований, установленных актами законодательства в сфере обращения лекарственных средств.

3. Руководителям организаций здравоохранения, имеющим испытательные лаборатории, обеспечить работу испытательных лабораторий в соответствии с методическими рекомендациями, утвержденными настоящим приказом.

4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на начальника главного управления контроля медицинской деятельности и обращения лекарственных средств Кирееву И.А.

Первый заместитель Министра



Е.Н.Кроткова