

Министерство здравоохранения Республики Беларусь
Координирующий центр
по организационному и методическому руководству деятельностью
испытательных лабораторий

ИН.КЦ-01(01)

Страница 1 из 3

УТВЕРЖДАЮ

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

Э.А.Мороз



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, и порядка, установленного методическими рекомендациями, на 2025 год

№ п/п	Наименование испытательной лаборатории	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.	Лаборатория государственного контроля за качеством компонентов, препаратов крови, кровезаменителей и консервирующих растворов	Долгиновский тракт, д. 160, 220053, г. Минск	март				

Министерство здравоохранения Республики Беларусь
Координирующий центр
 по организационному и методическому руководству деятельностью
 испытательных лабораторий

ИН.КЦ-01(01)

Страница 2 из 3

№ п/п	Наименование испытательной лаборатории	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
	государственного учреждения «Республиканский научно-практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий»						
2.	Могилевская контрольно-аналитическая лаборатория Могилевского торгово-производственного республиканского унитарного предприятия «Фармация»	ул. Академика Павлова, д. 5, 212013, г. Могилев	май				
3.	Витебская областная контрольно-аналитическая лаборатория Витебского торгово-производственного республиканского	Великолукский тракт, д. 63, 210016, г. Витебск	июль				

Министерство здравоохранения Республики Беларусь
Координирующий центр
по организационному и методическому руководству деятельностью
испытательных лабораторий

ИН.КЦ-01(01)

Страница 3 из 3

№ п/п	Наименование испытательной лаборатории	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
	унитарного предприятия «Фармация»						
4.	Аналитическая лаборатория республиканского унитарного предприятия «Научно-практический центр ЛОТИОС»	ул. З. Бядули, д. 10, 220034 г. Минск	октябрь				

СОГЛАСОВАНО

Начальник управления
фармацевтической инспекции
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Е.Б.Лавник

13.12.2024 г.