

Державне підприємство

«Державний експертний центр Міністерства охорони здоров’я України»

(Державний експертний центр МОЗ)

**НАКАЗ**

м. Київ

«\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_\_\_р. №\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Про уповноваження лабораторій

на проведення лабораторних випробувань

лікарських засобів, що подаються

на державну реєстрацію

Відповідно до Порядку проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення, затвердженого наказом МОЗ від 26 серпня 2005 року № 426 (у редакції наказу МОЗ від 23 липня 2015 року № 460), Порядку та критеріїв уповноваження лабораторій на проведення лабораторних випробувань лікарських засобів, що подаються на державну реєстрацію, затвердженого наказом Державного експертного центру МОЗ від 10 лютого 2016 року № 23

**НАКАЗУЮ:**

1. Затвердити Перелік лабораторій, які уповноважені Державним експертним центром МОЗ на проведення лабораторних випробувань лікарських засобів, що подаються на державну реєстрацію, що додається.

2. Заступнику начальника управління - начальнику відділу технічної підтримки Управління телекомунікаційних мереж та внутрішнього контролю (Юркович Р.Є.) забезпечити оприлюднення цього наказу на офіційному веб-сайті Державного експертного Центру МОЗ.

3. Визнати таким, що втратив чинність наказ Державного підприємства «Державний експертний центр» Міністерства охорони здоров’я України від 11 липня 2016 року № 131 «Про уповноваження лабораторій на проведення лабораторних випробувань лікарських засобів, що подаються на державну реєстрацію».

4. Контроль за виконанням цього наказу залишаю за собою.

**Директор Т.М. Думенко**

|  |  |
| --- | --- |
|  | **ЗАТВЕРДЖЕНО**  Наказ державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров’я України»  від «\_\_\_» \_\_\_\_ 20\_\_\_ року №\_\_\_\_ |

**Перелік**

**лабораторій, які уповноважені Державним експертним центром МОЗ**

**на проведення лабораторних випробувань лікарських засобів, що подаються на державну реєстрацію**

|  |  |
| --- | --- |
| **№ з/п** | **Назва** |
| 1. | Лабораторія фармацевтичного аналізу державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров’я України», м. Київ. |
| 2. | Лабораторія з контролю якості медичних імунобіологічних препаратів державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров’я України», м. Київ. |
| 3. | Державне підприємство «Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції», м. Київ |
| 4. | Державна лабораторія з контролю якості лікарських засобів Державної установи «Інститут фармакології та токсикології НАМН України», м. Київ. |
| 5. | Лабораторія фармакопейного аналізу Державного підприємства «Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів», м. Харків. |
| 6. | Товариство з обмеженою відповідальністю «Технолаб», м. Львів. |

**Заступник директора**

**з реєстрації та фармаконагляду Н.В. Шолойко**