



Державне підприємство
«Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»
(Державний експертний центр МОЗ України)

НАКАЗ

м. Київ

«22» 04 2021 р.

№ 97

Про уповноваження лабораторій
на проведення лабораторних випробувань
лікарських засобів, що подаються
на державну реєстрацію (перереєстрацію)

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 України від 26 серпня 2005 року № 426, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 19 вересня 2005 року за № 1069/11349 (у редакції наказу МОЗ України 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 України від 22 березня 2021 року № 80,

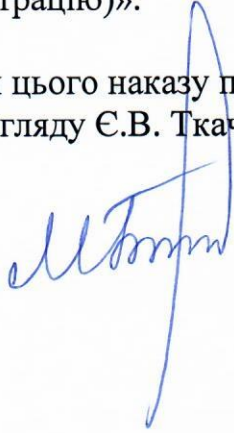
НАКАЗУЮ:

1. Затвердити Перелік лабораторій, які уповноважені Державним експертним центром МОЗ України на проведення лабораторних випробувань лікарських засобів, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), що додається.
2. Управлінню розробки, експлуатації інформаційних систем та телекомунікаційних мереж (В.В. Анісімов) забезпечити оприлюднення цього наказу на офіційному веб-сайті Державного експертного центру МОЗ України.
3. Визнати таким, що втратив чинність, наказ Державного експертного центру МОЗ України від 08 січня 2019 року № 03 «Про уповноваження лабораторій на

проведення лабораторних випробувань лікарських засобів, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію)».

4. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника директора з питань реєстрації та фармаконагляду Є.В. Ткаченко.

Директор

A handwritten signature in blue ink, appearing to be 'M.M. Babenko', written over a vertical line.

М.М. Бабенко

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Державного підприємства
«Державний експертний центр
Міністерства охорони здоров'я
України»

від «12» 04 2021 року № 97

ПЕРЕЛІК

**лабораторій, які уповноважені Державним експертним центром
МОЗ України на проведення лабораторних випробувань
лікарських засобів, що подаються на державну реєстрацію
(перереєстрацію)**

№ п/п	Назва
1.	Лабораторія фармацевтичного аналізу Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», м. Київ, Україна.
2.	Державне підприємство «Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції», м. Київ, Україна.
3.	Державна науково-дослідна лабораторія з контролю якості лікарських засобів Державної установи «Інститут громадського здоров'я ім. О.М. Марзєєва Національної академії медичних наук України», м. Київ, Україна.

**Заступник директора з
питань реєстрації та фармаконагляду**



Є.В. Ткаченко