



**МОЗ УКРАЇНИ**  
**ДЕРЖАВНЕ ПІДПРИЄМСТВО**  
**«ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МІНІСТЕРСТВА**  
**ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ»**  
**(ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ)**

**Н А К А З**

13.06.2023

Київ

№ 110

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 Міністерства охорони здоров'я України від 26.08.2005 № 426, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 19 вересня 2005 року за № 1069/11349 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 23.07.2015 № 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, що додається.
2. Управлінню інформаційних технологій Департаменту безпеки та інформаційних технологій (КЛЄБ Артем) 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 12 квітня 2021 року № 97 «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 Євгенію ТКАЧЕНКО.

Директор



**Михайло БАБЕНКО**

**ЗАТВЕРДЖЕНО**

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

від «13» 06 2023 року № 140

**ПЕРЕЛІК**

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

№ п/п	Назва
1.	Лабораторія фармацевтичного аналізу Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», м. Київ, Україна
2.	Лабораторія з контролю якості медичних імунобіологічних препаратів Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», м. Київ, Україна
3.	Державне підприємство «Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції», м. Київ, Україна
4.	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**



**Євгенія ТКАЧЕНКО**