

Приложение №1  
к аттестату аккредитации  
№ ВУ/112 2.4555  
от 12.12.2014  
на бланке № 0011125  
на 9 листах  
редакция 01

**ОБЛАСТЬ АККРЕДИТАЦИИ** от «12» декабря 2024 года  
испытательной лаборатории отдела контроля качества  
научно-производственного центра "ХимФармСинтез"  
Государственного научного учреждения

"Институт биоорганической химии Национальной академии наук Беларуси"

| № п/п  | Наименование объекта   | Код  | Наименование характеристики (показатель, параметры) | Обозначение документа, устанавливающего требования к объекту  | Обозначение документа, устанавливающего метод исследований (испытаний) и измерений, в том числе правила отбора образцов |
|--|--|--|---|---|---|
| 1  | 2  | 3  | 4   | 5   | 6   |
| <b>ул. Академика В.Ф.Купревича, д. 5, корп.2, 220141, г. Минск</b> |  |  |   |   |   |
| 1.1*   | Лекарственные препараты<br>Фармацевтические субстанции<br>Вспомогательные вещества | 21.20/42.000<br>21.10/42.000<br>20.13/42.000<br>20.14/42.000<br>21.20/29.040<br>21.10/29.040<br>20.13/29.040<br>20.14/29.040 | Отбор проб  | Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретный лекарственный препарат.<br>Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретную фармацевтическую субстанцию. | СОП-002-2-002<br>ГФ РБ II, #5.17.10<br>ФЕАЭС 2.1.7.1<br>ГФ РФ ОФС.1.1.0004<br>ГФ РК 1.7                                 |
| 1.2*   |  | 21.20/01.086<br>21.10/01.086<br>20.13/01.086<br>20.14/01.086   | Стерильность  | Нормативный документ по качеству. ГФ РБ II «Частные фармакопейные статьи на субстанции для фармацевтического использования»   | ГФ РБ II 2.6.1<br>ФЕАЭС 2.1.6.1<br>ГФ РФ<br>ОФС.1.2.4.0003.15<br>ГФ РК 2.6.1  |



| 1    | 2  | 3  | 4  | 5   | 6  |
|------|--|--|--|---|--|
| 1.3* | Лекарственные препараты<br>Фармацевтические субстанции<br>Вспомогательные вещества | 21.20/01.086<br>21.10/01.086<br>20.13/01.086<br>20.14/01.086 | Микробиологические испытания нестерильной продукции:<br>- общее количество жизнеспособных аэробов<br>- общее количество грибов<br>Микробиологические испытания нестерильной продукции: испытания на наличие специфических микроорганизмов:<br>- Escherichia coli<br>- грамотрицательные бактерии, толерантные к желчи<br>- Pseudomonas aeruginosa<br>- Staphylococcus aureus<br>- Salmonella<br>Микробиологические испытания нестерильных лекарственных средств:<br>- общее количество жизнеспособных аэробных микроорганизмов<br>- общее количество грибов<br>Микробиологические испытания нестерильных лекарственных средств на наличие отдельных видов микроорганизмов:<br>- бактерии Escherichia coli -энтеробактерии, устойчивые к желчи<br>- бактерии Pseudomonas aeruginosa<br>- бактерии Staphylococcus aureus<br>- бактерии рода Salmonella | Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретный лекарственный препарат.<br>Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретную фармацевтическую субстанцию.<br>Нормативный документ по качеству.<br>ГФ РБ II «Частные фармакопейные статьи на субстанции для фармацевтического использования» | ГФ РБ II 2.6.12, 5.1.4<br>ГФ РФ<br>ОФС.1.2.4.0002.15<br>ГФ РК 2.6.12, 5.1.4<br><br>ГФ РБ II 2.6.13, 5.1.4<br>ГФ РФ<br>ОФС.1.2.4.0002.15<br>ГФ РК 2.6.13, 5.1.4<br><br>ФЕАЭС 2.1.6.6, 2.3.1.2<br><br>ФЕАЭС 2.1.6.7, 2.3.1.2 |



| 1  | 2  | 3  | 4  | 5   | 6   |
|--|--|--|--|---|---|
| 1.4*   | Лекарственные препараты<br>Фармацевтические субстанции<br>Вспомогательные вещества | 21.20/01.086<br>21.10/01.086<br>20.13/01.086<br>20.14/01.086   | Бактериальные эндотоксины  | Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретный лекарственный препарат.  | ГФ РБ II 2.6.14<br>ФЕАЭС 2.1.6.8<br>ГФ РФ<br>ОФС.1.2.4.0006.15<br>ГФ РК 2.6.14                                    |
| 1.5*   |  | 21.20/29.061<br>20.13/29.061<br>20.14/29.061   | Загрязнение механическими включениями: невидимые частицы<br><br>Механические включения (невидимые частицы) | Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретную фармацевтическую субстанцию.                                       | ГФ РБ II 2.9.19 (метод 1)<br>ГФ РФ ОФС.1.4.2.0006 (метод 1)<br>ГФ РК 2.9.19 (метод 1)<br>ФЕАЭС 2.1.9.10 (метод 1) |
| 1.6*   |  | 21.20/11.116<br>20.13/11.116<br>20.14/11.116   | Загрязнение механическими включениями: видимые частицы   | Нормативный документ по качеству. ГФ РБ II «Частные фармакопейные статьи на субстанции для фармацевтического использования» | ГФ РБ II 2.9.20<br>ГФ РФ<br>ОФС.1.4.2.0005.18<br>ГФ РК 2.9.20   |
| <b>ул. Академика В.Ф.Купревича, 2-34, 220141, г. Минск</b> |  |  |  |   |   |
| 1.7*   | Лекарственные препараты<br>Фармацевтические субстанции<br>Вспомогательные вещества | 21.20/29.040,<br>21.10/29.040,<br>20.13/29.040,<br>20.14/29.040  | Растворимость  | Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретный лекарственный препарат.  | ГФ РБ II #1.3, 5.11<br>ФЕАЭС 2.3.6.0<br>ГФ РФ ОФС.1.2.1.0005<br>ГФ РК 1.4   |
| 1.8*   |  | 21.20/11.116<br>21.20/08.150<br>21.10/11.116<br>21.10/08.150<br>20.13/11.116<br>20.13/08.150<br>20.14/11.116<br>20.14/08.150 | Определение прозрачности и степени мутности жидкостей<br>Прозрачность и степень опалесценции жидкостей     | Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретную фармацевтическую субстанцию.                                       | ГФ РБ II 2.2.1<br>ГФ РФ ОФС.1.2.1.0007<br>ГФ РК 2.2.1<br><br>ФЕАЭС 2.1.2.1  |
| 1.9*   |  |  | Определение степени окрашивания жидкостей<br><br>Окраса и интенсивность окраски жидкостей                  | Нормативный документ по качеству. ГФ РБ II «Частные фармакопейные статьи на субстанции для фармацевтического использования» | ГФ РБ II 2.2.2<br>ГФ РФ ОФС.1.2.1.0006<br>ГФ РК 2.2.2<br><br>ФЕАЭС 2.1.2.2  |
| 1.10*  |  | 21.20/08.169,<br>21.10/08.169,<br>20.13/08.169,<br>20.14/08.169  | Потенциометрическое определение рН   |   | ГФ РБ II 2.2.3<br>ФЕАЭС 2.1.2.3<br>ГФ РФ ОФС.1.2.1.0004<br>ГФ РК 2.2.3  |
| 1.11*  |  | 21.20/08.074,<br>21.10/08.074,<br>20.13/08.074,<br>20.14/08.074  | Абсорбционная спектрофотометрия в инфракрасной области: подлинность/идентификация                          |   | ГФ РБ II 2.2.24<br>ФЕАЭС 2.1.2.23<br>ГФ РФ<br>ОФС.1.2.1.1.0002<br>ГФ РК 2.2.24                                    |



|       |  |  |   |   |  |
|-------|--|--|---|---|--|
| 1.12* | Лекарственные препараты<br>Фармацевтические субстанции<br>Вспомогательные вещества | 21.20/08.156,<br>21.10/08.156,<br>20.13/08.156,<br>20.14/08.156  | Абсорбционная спектрофотометрия в ультрафиолетовой и видимой областях:<br>- подлинность/идентификация,<br>- оптическая плотность,<br>- количественное определение,<br>- растворение   | Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретный лекарственный препарат.<br>Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретную фармацевтическую субстанцию.<br>Нормативный документ по качеству.<br>ГФ РБ II «Частные фармакопейные статьи на субстанции для фармацевтического использования» | ГФ РБ II 2.2.25<br>ФЕАЭС 2.1.2.24<br>ГФ РФ<br>ОФС.1.2.1.1.0003<br>ГФ РК 2.2.25<br>ГФ РБ II 2.2.25, 2.9.3<br>ФЕАЭС 2.1.2.24, 2.1.9.3<br>ГФ РФ<br>ОФС.1.2.1.1.0003,<br>ОФС.1.4.2.0014<br>ГФ РК 2.2.25                  |
| 1.13* |  | 21.20/08.161,<br>21.10/08.161,<br>20.13/08.161,<br>20.14/08.161  | Тонкослойная хроматография:<br>- подлинность/идентификация,<br>- сопутствующие/родственные примеси  |   | ГФ РБ II 2.2.27<br>ФЕАЭС 2.1.2.26<br>ГФ РФ<br>ОФС.1.2.1.2.0001<br>ГФ РК 2.2.27<br>ГФ РБ II 2.2.27, 2.2.46<br>ФЕАЭС 2.1.2.26, 2.1.2.36<br>ГФ РФ<br>ОФС.1.2.1.2.0001,<br>ОФС.1.2.1.2.0003<br>ГФ РК 2.2.27              |
| 1.14* |  | 21.20/08.093<br>21.20/08.159<br>21.20/08.162<br>21.20/26.045<br>21.10/08.093<br>21.10/08.159<br>21.10/08.162<br>20.13/08.093<br>20.13/08.159<br>20.13/08.162<br>20.14/08.093<br>20.14/08.159<br>20.14/08.162 | Жидкостная хроматография/<br>Высокоэффективная жидкостная хроматография:<br>- количественное определение,<br>- сопутствующие/родственные примеси,<br>- подлинность/идентификация,<br>- однородность содержания/дозированных единиц, |   | ГФ РБ II 2.2.29, 2.2.43, 2.2.46<br>ФЕАЭС 2.1.2.28, 2.1.2.36, 2.1.2.51<br>ГФ РФ<br>ОФС.1.2.1.2.0001,<br>ОФС.1.2.1.1.0008,<br>ОФС.1.2.1.2.0005,<br>ГФ РК 2.2.29, 2.2.46  |
|       |  |  |   |   | ГФ РБ II 2.2.29, 2.2.46, 2.9.6, 2.9.40 (метод прямого определения)<br>ФЕАЭС 2.1.2.28, 2.1.2.36, 2.1.9.14 (метод прямого определения)<br>ГФ РФ<br>ОФС.1.2.1.2.0001,<br>ОФС.1.2.1.2.0005,<br>ОФС.1.4.2.0008 (способ 1) |



| 1     | 2  | 3            | 4  | 5   | 6   |
|-------|--|--------------|--|---|---|
| 1.20* | Лекарственные препараты<br>Фармацевтические субстанции<br>Вспомогательные вещества | 21.20/29.040 | Однородность массы для единицы дозированного лекарственного средства | Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретный лекарственный препарат.              | ГФ РБ II 2.9.5<br>ГФ РФ ОФС.1.4.2.0009<br>ГФ РК 2.9.5<br><br>ФЕАЭС 2.1.9.5  |
| 1.21* |  |              | Однородность массы единицы дозированного лекарственного препарата    |   |   |
| 1.22* |  | 21.20/08.052 | Однородность дозированных единиц                                     | Нормативный документ по качеству.   | ГФ РБ II 2.9.40 (расчетно-весовой метод)<br>ФЕАЭС 2.1.9.14 (расчетно-массовый способ)                             |
| 1.23* |  | 21.20/08.052 | Определение аэросила, кремния диоксида, титана диоксида, талька      | ГФ РБ II «Частные фармакопейные статьи на субстанции для фармацевтического использования»     | ГФ РФ ОФС.1.4.2.0008.18 (метод 2)<br>ГФ РК 2.9.40 (расчетно-массовый метод)                                       |
| 1.24* |  | 21.20/29.040 | Подлинность С. Титана диоксид  | Средняя масса таблеток/средняя масса содержимого флакона/<br>средняя масса содержимого капсул | НД РБ 1549Б-2016<br>НД РБ 2657Б-2018  |
|       |  |              |  |   | ГФ РБ II 2.9.5<br>ФЕАЭС 2.1.9.5<br>ГФ РФ ОФС.1.4.2.0007<br>НД РБ 1549Б-2016<br>НД ЛП-008073-220422<br>ГФ РК 2.9.5 |



| 1     | 2  | 3  | 4  | 5   | 6   |
|-------|--|--|--|---|---|
| 1.25* | Лекарственные препараты<br>Фармацевтические субстанции<br>Вспомогательные вещества | 21.20/08.158,<br>21.10/08.158,<br>20.13/08.158,<br>20.14/08.158  | Газовая хроматография:<br>- остаточное количество органических растворителей,<br>- количественное определение                                  | Фармакопейная статья,<br>нормативный документ на конкретный лекарственный препарат.<br>Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретную фармацевтическую субстанцию.<br>Нормативный документ по качеству.<br>ГФ РБ II «Частные фармакопейные статьи на субстанции для фармацевтического использования»    | ГФ РБ II 2.2.28, 2.2.46, 2.4.24, 5.4<br>ФЕАЭС 2.1.2.27, 2.1.2.36, 2.1.4.19, 2.3.2.0<br>ГФ РК 2.2.28, 2.2.46, 2.4.24, 5.4<br>ГФ РБ II 2.2.28, 2.2.46<br>ФЕАЭС 2.1.2.27, 2.1.2.36<br>ГФ РК 2.2.28, 2.2.46 |
| 1.26* | Лекарственные препараты  | 21.20/08.052<br>21.10/08.052   | Подлинность В. Проспидия хлорид  | Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретный лекарственный препарат.<br>Нормативный документ по качеству  | ФСП РБ 2027-20<br>ФСП РБ 1501-15  |
| 1.27* | Лекарственные препараты<br>Фармацевтические субстанции<br>Вспомогательные вещества | 21.20/08.149<br>21.20/08.169<br>21.10/08.149<br>21.10/08.169<br>20.13/08.149<br>20.13/08.169<br>20.14/08.149<br>20.14/08.169 | Титриметрические методы анализа:<br>- количественное определение,<br>- потенциметрическое титрование,<br>- титрование в неводных растворителях | Фармакопейная статья,<br>нормативный документ на конкретный лекарственный препарат.<br>Фармакопейная статья,<br>нормативный документ на конкретную фармацевтическую субстанцию.<br>Нормативный документ по качеству.<br>ГФ РБ II «Частные фармакопейные статьи на субстанции для фармацевтического использования» | ГФ РБ II 2.2.20, 2.2.90, 2.5.50<br>ФЕАЭС 2.1.2.19<br>ГФ РБ II 2.2.20<br>ФЕАЭС 2.1.2.19<br>ГФ РБ II 2.5.50   |



| 1     | 2  | 3   | 4   | 5  | 6   |
|-------|--|---|---|--|---|
| 1.28* | Лекарственные препараты  | 21.20/11.116  | Время растворения   | Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретный лекарственный препарат. Нормативный документ по качеству  | ФСР РБ 2027-20<br>НД РБ 2099Б-2020<br>НД ЛП-007734-271221 с изм. № 1<br>НД РБ 2147Б-2020<br>НД ЛП-007220-231221 с изм. 1<br>НД РБ 2483Б-2022<br>АНД РК 42-7599-16<br>НД РБ 2099Б-2020   |
| 1.29* |  | 21.20/08.050  | Свободный кислород над продуктом  |  |   |
| 1.30* | Лекарственные препараты<br>Фармацевтические субстанции<br>Вспомогательные вещества | 21.20/08.169,<br>21.10/08.169,<br>20.13/08.169,<br>20.14/08.169 | Вода:<br>микроопределение   | Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретный лекарственный препарат. Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретную фармацевтическую субстанцию. Нормативный документ по качеству. ГФ РБ II «Частные фармакопейные статьи для фармацевтического использования» | ГФ РБ II 2.5.32<br>ФЕАЭС 2.1.5.13<br>ГФ РФ ОФС.1.2.3.0002<br>ГФ РБ II 2.9.37<br>ФЕАЭС 2.1.9.13<br>ГФ РБ II 5.9<br>ФЕАЭС 2.3.4.0<br>СОП-002-3-011<br>ГФ РБ II 5.11<br>ФЕАЭС 2.3.6.0<br>ГФ РБ II 2.2.7<br>ФЕАЭС 2.1.2.7<br>ГФ РБ II 2.4.1<br>ФЕАЭС 2.1.4.1<br>ГФ РБ II 2.4.4<br>ФЕАЭС 2.1.4.4<br>ГФ РБ II 2.4.8<br>ФЕАЭС 2.1.4.8<br>ГФ РБ II 2.4.11<br>ФЕАЭС 2.1.4.11<br>ГФ РБ II 2.4.14<br>ФЕАЭС 2.1.4.14<br>ГФ РБ II 2.4.13<br>ФЕАЭС 2.1.4.13<br>ГФ РБ II 2.4.9<br>ФЕАЭС 2.1.4.9<br>ГФ РБ II 2.4.16<br>ФЕАЭС 2.1.4.16 |
| 1.32* |  | 21.20/11.116,<br>21.10/11.116,<br>20.13/11.116,<br>20.14/11.116 | Описание (внешний вид):<br>- оптическая микроскопия,<br>- полиморфизм,<br>- описание (свойства) |  |   |
| 1.33* |  | 21.20/08.169,<br>21.10/08.169,<br>20.13/08.169,<br>20.14/08.169 | Оптическое вращение (удельное оптическое вращение)  |  |   |
| 1.34* |  | 21.20/08.052,<br>21.20/11.116,                                  | Аммония соли  |  |   |
| 1.35* |  | 21.10/08.052,<br>21.10/11.116,                                  | Хлориды   |  |   |
| 1.36* |  | 20.13/08.052,<br>20.13/11.116,                                  | Тяжелые металлы   |  |   |
| 1.37* |  | 20.14/08.052,<br>20.14/11.116                                   | Фосфаты   |  |   |
| 1.38* |  |   | Сульфатная зола   |  |   |
| 1.39* |  |   | Сульфаты  |  |   |
| 1.40* |  |   | Железо  |  |   |
| 1.41* |  |   | Общая зола  |  |   |
| 1.42* | Лекарственные препараты  | 21.10/08.052<br>20.13/08.052<br>20.14/08.052                    | Количественное определение платины  | Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретный лекарственный препарат. Нормативный документ по качеству  | НД РБ 1706Б-2017  |



| 1     | 2  | 3  | 4   | 5  | 6   |
|-------|--|--|---|--|---|
| 1.43* | Лекарственные препараты<br>Фармацевтические субстанции<br>Вспомогательные вещества | 20.13/29.119<br>20.13/29.040<br>20.13/08.118<br>20.14/29.119<br>20.14/29.040<br>20.14/08.118   | Относительная плотность (плотность)   | Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретный лекарственный препарат.   | ГФ РБ II 2.2.5<br>ФЕАЭС 2.1.2.5   |
| 1.44* |  | 21.20/29.145,<br>21.10/29.145,<br>20.13/29.145,<br>20.14/29.145  | Температура плавления:<br>- капиллярный метод,<br><br>- инструментальный метод  | Фармакопейная статья, нормативный документ на конкретную фармацевтическую субстанцию.  | ГФ РБ II 2.2.14<br>ФЕАЭС 2.1.2.14<br>ГФ РБ II 2.2.60<br>ФЕАЭС 2.1.2.42  |
| 1.45* |  |  | Температура затвердевания   | Нормативный документ по качеству.  | ГФ РБ II 2.2.18<br>ФЕАЭС 2.1.2.17   |
| 1.46* |  | 21.20/08.133,<br>21.10/08.133,<br>20.13/08.133,<br>20.14/08.133  | Показатель преломления (индекс рефракции)   | ГФ РБ II «Частные фармакопейные статьи на субстанции для фармацевтического использования»  | ГФ РБ II 2.2.6<br>ФЕАЭС 2.1.2.6   |
| 1.47* |  | 21.20/29.113,<br>21.10/29.113,<br>20.13/29.113,<br>20.14/29.113  | Электропроводность (удельная электропроводность)  |  | ГФ РБ II 2.2.38<br>ФЕАЭС 2.1.2.33<br>ГФ РБ II 07/2016:0169<br>ГФ РБ II 07/2016:0008   |
| 1.48* |  | 21.20/08.092<br>21.10/08.092<br>20.13/08.092<br>20.14/08.092   | Масс-спектрометрия с использованием индуктивно-связанной плазмы/<br>Масс-спектрометрия с индуктивно-связанной плазмой |  | ГФ РБ II 2.2.58<br><br>ФЕАЭС 2.1.2.55   |
| 2.1*  | Биологическая жидкость: кровь цельная, сыворотка крови, плазма крови, слюна, моча  | 101.01/08.159<br>101.01/08.162<br>101.03/08.159<br>101.03/08.162<br>101.04/08.159<br>101.04/08.162<br>101.05/08.159<br>101.05/08.162<br>101.09/08.119<br>101.09/08.162<br>101.19/08.159<br>101.19/08.162 | Количественное содержание лекарственных средств и их метаболитов  | Правила проведения исследований биоэквивалентности лекарственных препаратов в рамках Евразийского экономического союза, утв. Решением Совета Евразийской Экономической Комиссии № 85 от 03.11.2016 | ГФ РБ II 2.2.29, 2.2.43, 2.2.46<br>ФЕАЭС 2.1.2.28, 2.1.2.36, 2.1.2.51<br>Правила проведения исследований биоэквивалентности лекарственных препаратов в рамках Евразийского экономического союза, утв. Решением Совета Евразийской Экономической Комиссии № 85 от 03.11.2016 |

**Примечание:**

\* – деятельность осуществляется непосредственно в ООС;

\*\* – деятельность осуществляется непосредственно в ООС и за пределами ООС;

\*\*\* – деятельность осуществляется за пределами ООС.

Руководитель органа  
по аккредитации  
Республики Беларусь –  
директор государственного  
предприятия «БГЦА»

Е.В. Бережных

| 1     | 2  | 3  | 4   | 5  | 6  |   |
|-------|--|--|---|--|----|---|
| 1.43* | Лекарственные препараты<br>Фармацевтические субстанции<br>Вспомогательные вещества | 20.13/29.119<br>20.13/29.040<br>20.13/08.118<br>20.14/29.119<br>20.14/29.040<br>20.14/08.118   | Относительная плотность (плотность)   | Фармакопейная статья, нормативный документ конкретный лекарственный препарат.  | на | ГФ РБ II 2.2.5<br>ФЕАЭС 2.1.2.5   |
| 1.44* |  | 21.20/29.145,<br>21.10/29.145,<br>20.13/29.145,<br>20.14/29.145  | Температура плавления:<br>- капиллярный метод,<br>- инструментальный метод  | Фармакопейная статья, нормативный документ конкретную фармацевтическую субстанцию.   | на | ГФ РБ II 2.2.14<br>ФЕАЭС 2.1.2.14<br>ГФ РБ II 2.2.60<br>ФЕАЭС 2.1.2.42  |
| 1.45* |  |  | Температура затвердевания   | Нормативный документ по качеству.  |    | ГФ РБ II 2.2.18<br>ФЕАЭС 2.1.2.17   |
| 1.46* |  | 21.20/08.133,<br>21.10/08.133,<br>20.13/08.133,<br>20.14/08.133  | Показатель преломления (индекс рефракции)   | ГФ РБ II «Частные фармакопейные статьи на субстанции для фармацевтического использования»  |    | ГФ РБ II 2.2.6<br>ФЕАЭС 2.1.2.6   |
| 1.47* |  | 21.20/29.113,<br>21.10/29.113,<br>20.13/29.113,<br>20.14/29.113  | Электропроводность (удельная электропроводность)  |  |    | ГФ РБ II 2.2.38<br>ФЕАЭС 2.1.2.33<br>ГФ РБ II 07/2016:0169<br>ГФ РБ II 07/2016:0008   |
| 1.48* |  | 21.20/08.092<br>21.10/08.092<br>20.13/08.092<br>20.14/08.092   | Масс-спектрометрия с использованием индуктивно-связанной плазмы/<br>Масс-спектрометрия с индуктивно-связанной плазмой |  |    | ГФ РБ II 2.2.58<br><br>ФЕАЭС 2.1.2.55   |
| 2.1*  | Биологическая жидкость: кровь цельная, сыворотка крови, плазма крови, слюна, моча  | 101.01/08.159<br>101.01/08.162<br>101.03/08.159<br>101.03/08.162<br>101.04/08.159<br>101.04/08.162<br>101.05/08.159<br>101.05/08.162<br>101.09/08.119<br>101.09/08.162<br>101.19/08.159<br>101.19/08.162 | Количественное содержание лекарственных средств и их метаболитов  | Правила проведения исследований биоэквивалентности лекарственных препаратов в рамках Евразийского экономического союза, утв. Решением Совета Евразийской Экономической Комиссии № 85 от 03.11.2016 |    | ГФ РБ II 2.2.29, 2.2.43, 2.2.46<br>ФЕАЭС 2.1.2.28, 2.1.2.36, 2.1.2.51<br>Правила проведения исследований биоэквивалентности лекарственных препаратов в рамках Евразийского экономического союза, утв. Решением Совета Евразийской Экономической Комиссии № 85 от 03.11.2016 |

**Примечание:**

\* – деятельность осуществляется непосредственно в ООС;

\*\* – деятельность осуществляется непосредственно в ООС и за пределами ООС;

\*\*\* – деятельность осуществляется за пределами ООС.

Руководитель органа по аккредитации  
Республики Беларусь –  
заместитель директора по аккредитации  
государственного предприятия «БГЦА»



О.В. Шабанова