|  |  |
| --- | --- |
|  | Приложение № 3 |
| к аттестату аккредитации  |
| № BY/112 1.0250 |
| от 09 сентября 1996 года |
| на бланке № |
| на 1 листе |
| редакция 01 |

**ОБЛАСТЬ АККРЕДИТАЦИИ** от 08 июля 2022 года

лабораторной службы Государственного учреждения

«Республиканский научно-практический центр

эпидемиологии и микробиологии»

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № 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 |
| ул. Филимонова, 23, 220114, г. Минск |
| Лаборатория контроля качества иммунобиологических лекарственных средств |
| 1.1\* | Лекарственные средства, фармацевтические субстанции | 21.20/08.085 | Осмоляльность | Фармакопейная статья производителя на конкретное лекарственное средство, субстанции для фармацевтического использования,нормативный документ производителя на конкретное лекарственное средство, субстанции для фармацевтического использования:ГФ РБ II, Т.2 «Частные фармакопейные статьи на субстанции для фармацевтического использования» | ГФ РБ II 2.2.35ФЕАЭС 2.1.2.32 |
| 1.2\* | 21.20/08.033 | Загрязнения механическими включениями: невидимые частицыМеханические включения: невидимые частицы | ГФ РБ II ст.2.9.19ФЕАЭС 2.1.9.10 |

**Примечание:**

\* – деятельность осуществляется непосредственно в ООС.

Руководитель органа

по аккредитации

Республики Беларусь –

директор государственного

предприятия «БГЦА» Е.В. Бережных