

AKREDITAVIMO PAŽYMĖJIMAS

Nr. LA.01.066

Nacionalinis akreditacijos biuras patvirtina, kad

atitinka

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos Vaistų kontrolės laboratorija

LST EN ISO/IEC 17025:2018

reikalavimus

juridinio asmens pavadinimas: Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba prie Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministerijos
juridinio asmens kodas: 191351864

ir yra kompetentinga vykdyti:

fizikinius – cheminius vaistinių preparatų ir vaistinių medžiagų tyrimus

Žemiau pateikiama akreditavimo sritis yra neatskiriama šio akreditavimo pažymėjimo dalis. Veiklos vykdymo vietų adresai nurodyti akreditavimo srityje

Atitikties vertinimo įstaiga akredituota nuo: **2005-02-04**

Pažymėjimas išduotas / galioja nuo: **2025-01-27**

Dėstoma versija patvirtinta: **2025-02-12**

Pažymėjimas galioja iki: **2030-01-26**

Direktorė



DALIA BALEŽENTĖ

Pažymėjimas gali būti pakeistas, jo galiojimas sustabdytas arba panaikintas Nacionalinio akreditacijos biuro sprendimu. Informacija apie galiojančių akreditavimo pažymėjimų duomenis skelbiama interneto svetainėje nab.lrv.lt.



Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos Vaistų kontrolės laboratorija, akredituota LST EN ISO/IEC 17025:2018 atitikčiai

Veiklos vykdymo adresas:

Studentų g. 45A, LT-08107 Vilnius

Tiriamasis/bandomasis objektas arba ėminys	Tiriamieji/bandomieji komponentai, parametrai ar charakteristikos	Dokumento, nustatančio metodus, žymuo, skyrius, punktas (jei taikoma)	Metodo tipas, principas ir/arba naudojama įranga (jei taikoma)
Fiziniai – cheminiai tyrimai			
Vaistiniai preparatai, vaistinės medžiagos	pH	Ph. Eur.** 2.2.3	Potenciometrija
	Masės netektis	Ph. Eur. 2.2.32	Gravimetrija. Nuodžiūvis (masės netektis džiovinant), džiovinimo spintoje prie nurodytos temperatūros
	Vandens kiekis	Ph. Eur. 2.5.12	A metodas. Titrimetrija, Karl Fischer metodas
Vaistiniai preparatai	Laidumas	Ph. Eur. 2.2.38	Konduktometrija
	Ištirpusios per tam tikrą laiką veikliosios medžiagos kiekis vaistinio preparato dozuotėje	Ph. Eur. 2.9.3, Ph. Eur. 2.2.25	UV ir regimoji spektrofotometrija
	Vienodo vaistinio preparato masės vienodumas	Ph. Eur. 2.9.5	Gravimetrija

* Nustatyti ir taikomi visai akreditavimo sričiai lankstumo atvejai:

- tyrimų metodus aprašančių dokumentų naujų leidimų arba juos pakeičiančių dokumentų arba lygiaverčių dokumentų taikymas;
- akreditavimo srityje nurodyto metodo taikymas naujam tiriamam objektui.

Aktuali akreditavimo sritis skelbiama interneto svetainėje adresu: www.vvkt.lt

**Europos farmakopėja

Akreditavimo pažymėjimas pasirašytas kvalifikuotu elektroniniu parašu kaip Nacionalinio akreditacijos biuro direktoriaus įsakymo, kuriuo jis patvirtintas, priedas