

ПРАВИЛО ПРИНЯТИЯ РЕШЕНИЯ

Республиканской контрольно-аналитической лаборатории УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

В соответствии с разделом «Общие сведения» Государственной фармакопеи Республики Беларусь (2-е издание, том 1) в допустимых пределах валидированных методик (метрологически аттестованных) уже учтены обычные аналитические погрешности, допустимый разброс при производстве образцов и приготовлении реактивов, а также ухудшение качества в процессе их хранения в пределах, которые считаются приемлемыми, поэтому никакие дополнительные допуски, в том числе, полученные путем оценки неопределенности измерения и установления зон приемки и отклонения, не должны к ним добавляться.

Оценка результатов проведенного контроля качества проводится по фактическим значениям измеренных показателей качества без учета величин неопределенности измерений.

Заведующий Республиканской
контрольно-аналитической лабораторией
УП «Центр экспертиз и
испытаний в здравоохранении»
доктор фармацевтических наук,
член Фармакопейного комитета ЕАЭС
04.12.2020



Д.В.Моисеев

Заместитель заведующего Республиканской
контрольно-аналитической лабораторией
УП «Центр экспертиз и
испытаний в здравоохранении»
04.12.2020

С.А.Якимова