



DANH MỤC PHÉP THỬ ĐƯỢC CÔNG NHẬN

LIST OF ACCREDITED TESTS

(Kèm theo quyết định số: 845/QĐ-VPCNCL ngày 11 tháng 05 năm 2023
của giám đốc Văn phòng Công nhận Chất lượng)

Tên phòng thí nghiệm: **Drug and Cosmetic Analysis Section**

Laboratory: **Drug and Cosmetic Analysis Section**

Cơ quan chủ quản: **National Center of Food and Drug Analysis (NCFDA),
Ministry of Health**

Organization: **National Center of Food and Drug Analysis (NCFDA),
Ministry of Health**

Lĩnh vực thử nghiệm: **Dược**

Field of testing: **Pharmaceutical**

Người quản lý/ Laboratory manager: **Mr. Chansapha PAMANIVONG**

Người có thẩm quyền ký/ Approved signatory:

TT	Họ và tên/ Name	Phạm vi được ký/ Scope
1.	Mr. Chansapha PAMANIVONG	Các phép thử được công nhận/ Accredited tests
2.	Mr. Lamphet KHOUNSAKNALATH	Các phép thử được công nhận/ Accredited tests

Số hiệu/ Code: **VILAS 1019**

Hiệu lực công nhận/ period of validation: **3 years from the date to grant the accreditation**

Địa chỉ/Address: **Khouvieng Road, Kaoyort Village, Sisattanak District, Vientiane Capital,
Lao PDR**

Địa điểm/Location: **Khouvieng Road, Kaoyort Village, Sisattanak District, Vientiane Capital,
Lao PDR**

Điện thoại/Tel: **856 21 217284**

Fax: **856 21 217503**

Email: **fd-lab@ncfda.gov.la; ncfdalaos@gmail.com**

Website: **http://www.ncfda.gov.la**

DANH MỤC PHÉP THỬ ĐƯỢC CÔNG NHẬN*LIST OF ACCREDITED TESTS***VILAS 1019****Lĩnh vực thử nghiệm:**
*Field of Testing:***Dược**
Pharmaceutical

TT	Tên sản phẩm, vật liệu thử <i>Materials or products tested</i>	Tên phương pháp thử cụ thể <i>The Name of specific tests</i>	Giới hạn định lượng (nếu có) / Phạm vi đo <i>Limit of quantitation (if any)/range of measurement</i>	Phương pháp thử <i>Test methods</i>
1.	Drugs: (finished products)	Appearance (Character, description, form)		Foreign pharmacopeia (USP, BP, IP, VP and others)
2.		Determination of uniformity of weight		
3.		Determination of uniformity of content		
4.		Determination of pH value		
5.		Identification of active ingredients: UV-vis; HPLC method.		
6.		Determination of disintegration		
7.		Determination of dissolution		
8.		Assay (active ingredients): UV-Vis, HPLC methods		

Chú thích/Note:

- USP: U.S. Pharmacopeia
- BP: British Pharmacopoeia
- IP: Indian Pharmacopoeia
- VP: Vietnamese Pharmacopoeia