



## DANH MỤC PHÉP THỬ ĐƯỢC CÔNG NHẬN

### LIST OF ACCREDITED TESTS

(Kèm theo quyết định số: 1924/QĐ-VPCNCL ngày 16 tháng 10 năm 2023  
của giám đốc Văn phòng Công nhận Chất lượng)

Tên phòng thí nghiệm: **Physico-Chemical Laboratory**  
*Laboratory:* **Physico-Chemical Laboratory**

Cơ quan chủ quản: **National Health Products Quality Control Center (NHQC)**  
*Organization:* **National Health Products Quality Control Center (NHQC)**

Lĩnh vực thử nghiệm: **Được**  
*Field of testing:* **Pharmaceutical**

Người quản lý/ *Laboratory manager:* **Mr. Tep Keila**

Người có thẩm quyền ký/ *Approved signatory:*

TT	Họ và tên/ <i>Name</i>	Phạm vi được ký/ <i>Scope</i>
1.	<b>Mr. Tep Keila</b>	Các phép thử được công nhận/ <i>Accredited tests</i>
2.	<b>Mr. Tey Sovannarith</b>	Các phép thử được công nhận/ <i>Accredited tests</i>

Số hiệu/ *Code:* **VILAS 1512**

Hiệu lực công nhận/ *period of validation:* **15/10/2026**

Địa chỉ/*Address:* **245H, National road No.6, Phum Kean Klang, Sangkat Preak Leap, Khan Chroy Changvar, Phnom Penh, Cambodia**

Địa điểm/*Location:* **245H (third floor), National road no. 6, Phum Kean Klang, Sangkat Preak Leap, Khan Chroy Changvar, Phnom Penh, Cambodia**

Điện thoại/*Tel:* **+855 23238090**

Fax: **+855 23432079**

Email: [info@nhqc.org.kh](mailto:info@nhqc.org.kh)

Website: [www.nhqc.org.kh](http://www.nhqc.org.kh)

**DANH MỤC PHÉP THỬ ĐƯỢC CÔNG NHẬN**

*LIST OF ACCREDITED TESTS*

**VILAS 1512**

**Lĩnh vực thử nghiệm:**  
*Field of Testing:*

**Dược**  
*Pharmaceutical*

<b>TT</b>	<b>Tên sản phẩm, vật liệu thử</b> <i>Materials or products tested</i>	<b>Tên phương pháp thử cụ thể</b> <i>The Name of specific tests</i>	<b>Giới hạn định lượng (nếu có) / Phạm vi đo</b> <i>Limit of quantitation (if any)/range of measurement</i>	<b>Phương pháp thử</b> <i>Test methods</i>
1.	<b>Drugs: (finished products)</b>	Appearance (Character, description, form)		<i>Foreign pharmacopeia (USP, BP, IP, EP, JP, Ph. Int VP and others), in-house or manufacturer's specifications</i>
2.		Loss on Drying		
3.		Test for uniformity of weight		
4.		Test for uniformity of content		
5.		Determination of pH value		
6.		Identification of active ingredients: Chemical reaction, TLC, FTIR, UV-vis; HPLC method.		
7.		Determination of disintegration		
8.		Dissolution Test		
9.		Assay (active ingredients): Manual titration, UV-Vis, HPLC methods		
10.		Residue on Ignition		

**Chú thích/Note:**

- USP: U.S. Pharmacopeia
- BP: British Pharmacopoeia
- IP: Indian Pharmacopoeia
- Ph. Int: The International Pharmacopoeia
- EP: European Pharmacopeia
- JP: Japanese Pharmacopeia
- VP: Vietnamese Pharmacopoeia

