



Member of ILAC/APAC MRA

CHỨNG CHỈ CÔNG NHẬN Certificate of Accreditation

Phòng thí nghiệm:

DRUG AND COSMETIC ANALYSIS SECTION
NATIONAL CENTER OF FOOD AND DRUG ANALYSIS (NCFDA),
MINISTRY OF HEALTH

Laboratory:

DRUG AND COSMETIC ANALYSIS SECTION
NATIONAL CENTER OF FOOD AND DRUG ANALYSIS (NCFDA),
MINISTRY OF HEALTH

Địa điểm PTN/ Lab location:

Khouvieng Road, Kaoyort Village, Sisattanak District, Vientiane Capital, Lao PDR
đã được đánh giá và phù hợp các yêu cầu của
has been assessed and found to conform with the requirements of

ISO/IEC 17025:2017

Lĩnh vực công nhận

Field of Accreditation

DƯỢC

Pharmaceutical

Mã số

Accreditation No

VILAS 1019

GIÁM ĐỐC

VĂN PHÒNG CÔNG NHẬN CHẤT LƯỢNG
(Director of Bureau of Accreditation)



TRẦN THỊ THU HÀ

Ngày/ Date of Issue: 11/05/2023 (Annex of decision: 845/QĐ-VPCNCL date 11/05/2023)

Hiệu lực công nhận/ Period of validation: up to 11/05/2026

Hiệu lực lần đầu/ Beginning of accreditation: 05/05/2017

No.: /QĐ-VPCNCL

Hanoi, 11st May 2023

DECISION
WITH REGARD TO THE LABORATORY ACCREDITATION

DIRECTOR
BUREAU OF ACCREDITATION

- Pursuant to the Law on Standards and Technical Regulations dated 30/06/2006;
- Based on the Decision No. 2058/QĐ-BKHCN dated 23rd July 2018 that been promulgated by Minister of Ministry of Science and Technology for the Rule, Organization and the Performance of the Bureau of Accreditation;
- Upon the recommendation of the Assessment Team and Review Panel.

DECIDES

Article 1: To grant the accreditation to laboratory:

DRUG AND COSMETIC ANALYSIS SECTION

NATIONAL CENTER OF FOOD AND DRUG ANALYSIS (NCFDA),

MINISTRY OF HEALTH

Who complies with ISO/IEC 17025:2017 with the tests as specified in the attachment enclosed.

Article 2: The laboratory has been coded: **VILAS 1019**.

Article 3: The accredited laboratory as stated in article 1 must abide by all current accreditation requirements as required.

Article 4: The decision will be valid for 3 years from the date to grant the accreditation and the Laboratory shall be annually assessed on a surveillance program every year.

To:

- Lab above;
- Accreditation Board;
- BoA.



DIRECTOR

Tran Thi Thu Ha
Tran Thi Thu Ha



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; ncfdaaos@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: Dược
 Field of Testing: 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.	<i>Drugs: (finished products)</i>	Appearance (Character, description, form)		<i>Foreign pharmacopeia (USP, BP, IP, VP and others)</i>
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