

ПОГОДЖЕНО

Голова Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів



Сергій ТКАЧУК
2025 р.

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказом в.о. директора Державного науково-дослідного контрольного інституту ветеринарних препаратів та кормових добавок



від 08 грудня 2025 р. № 97

Ірина МАЗУР

ПОЛОЖЕННЯ

про референс-лабораторію харчових продуктів та кормів в складі
Державного науково-дослідного контрольного інституту ветеринарних
препаратів та кормових добавок

Київ 2025



УВ
Держпродспоживслужба
№31-17/33169 від 19.12.2025
КЕП: Осія О. В. 19.12.2025 15:50
12994А
Сертифікат дійсний з 09.12.2024 14:19 до 09.12.2026 14:19

1. ЗАГАЛЬНІ ПОЛОЖЕННЯ

1.1. Референс-лабораторія харчових продуктів та кормів в складі Державного науково-дослідного контрольного інституту ветеринарних препаратів та кормових добавок (далі – референс-лабораторія) є спеціалізованим структурним підрозділом Державного науково-дослідного контрольного інституту ветеринарних препаратів та кормових добавок (далі – ДНДКІВПКД), який належить до сфери управління Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів (далі – Держпродспожислужба або компетентний орган).

1.2. Референс-лабораторія створена та здійснює свою діяльність відповідно до законів України «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин» (далі – Закон про державний контроль), «Про ветеринарну медицину», «Про основні принципи та вимоги до безпеки та якості харчових продуктів» (далі – Закон про безпеку і якість), «Про безпеку та гігієну кормів», Положення про державну реєстрацію кормових добавок, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 03.03.2020 № 210, Порядку формування реєстраційного доось, затвердженого наказом Міністерства економіки України від 26.07.2021 №307-21, Вимог до безпеки та якості молока і молочних продуктів, затверджених наказом Міністерства аграрної політики та продовольства України від 12.03.2019 № 118, Гігієнічних вимог до дрібнотоварного виробництва та обігу молока, затверджених наказом Міністерства аграрної політики та продовольства України від 07 квітня 2022 р. №209. Терміни, що використовуються у цьому Положенні, вживаються у значеннях наведених у вище зазначених нормативно-правових актах.

Референс-лабораторія має відповідати критеріям, які визначені частиною другою Закону про державний контроль та бути уповноваженою компетентним органом за напрямом лабораторних досліджень (випробувань) відповідно до Порядку та критеріїв уповноваження акредитованих лабораторій, у тому числі референс-лабораторій, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 10 січня 2019 р. № 10 «Про затвердження Порядку та критеріїв уповноваження акредитованих лабораторій, у тому числі референс-лабораторій, та Порядку перевірки дотримання уповноваженими акредитованими лабораторіями, у тому числі референс-лабораторіями, критеріїв уповноваження та позбавлення такого уповноваження».

1.3. У своїй роботі референс-лабораторія керується Конституцією та законами України, указами Президента України та постановами Верховної Ради України, прийнятими відповідно до Конституції та законів України, актами Кабінету Міністрів України, наказами та дорученнями Голови Держпродспожислужби, Положенням про ДНДКІВПКД та цим Положенням, а також міжнародними стандартами, регламентами, директивами, нормами Codex Alimentarius та іншими нормативно-правовими актами, що стосуються її сфери (напрямів) уповноваження.



1.4. Референс-лабораторія створена з метою розробки та забезпечення впровадження сучасних методів досліджень (випробувань) показників безпечності харчових продуктів, кормів та кормових добавок, надання науково-методичної допомоги уповноваженим компетентним органом лабораторіям, координації спільної діяльності та ефективного використання фінансових, матеріально-технічних та кадрових ресурсів для науково-технічних розробок за напрямками сфери уповноваження, а також наукової оцінки придатності аналітичних методів.

2. СТРУКТУРА

2.1. Референс-лабораторія є структурним підрозділом Державного науково-дослідного контрольного інституту ветеринарних препаратів та кормових добавок, який належить до сфери управління Держпродспоживслужби та уповноважується як референс-лабораторія компетентним органом.

2.2. Сфера (напрями) уповноваження референс-лабораторії визначаються компетентним органом.

2.3. Референс-лабораторія має сферу (напрямки) уповноважень, які забезпечуються відповідними структурними підрозділами ДНДКІВПКД, що забезпечують виконання її функцій.

Науково-дослідний відділи: фізико-хімічних методів контролю ветеринарних препаратів, кормових добавок та біоцидів; контролю кормів, кормових добавок та продуктів рослинного і тваринного походження; мікробіологічних і клінічних досліджень забезпечують виконання функцій референс-лабораторії у напрямку:

- Добавок для використання у годівлі тварин.
- Наявності тваринних білків у кормах.
- Генетично-модифікованих організмів.
- Металів та азотистих сполук.
- Мікотоксинів.
- Залишків пестицидів (зерно та корми).
- Залишків ветеринарних препаратів та забруднювачів у харчових продуктах тваринного походження (Додаток I, Регламенту Комісії ЄС 2022/1644 ЄС Група A2, A3(d), B1 (a,b,d), B2).
- Резистентності до протимікробних препаратів.
- Досліджень (випробувань) молока та молочних продуктів.

2.4. Структура та штатна чисельність референс-лабораторії визначається з урахуванням навантаження на працівників, покладених обов'язків і розподілу функцій з метою безперебійного функціонування референс-лабораторії, затверджується компетентним органом.

3. ФУНКЦІЇ

3.1. Координація діяльності уповноважених компетентним органом лабораторій з впровадження (застосування), вдосконалення та гармонізації



методів лабораторних досліджень (випробувань) для цілей державного контролю за показниками, що входять до сфери (напрямів) уповноваження референс-лабораторії.

3.2. Розроблення, валідація (оцінка придатності) та верифікація методів (методик) лабораторних досліджень (випробувань), у тому числі підтверджуючих (референс) методів (методик) та надання уповноваженим компетентним органом лабораторіям науково-методичної допомоги з їх впровадження.

3.3. Участь у розробленні та надання допомоги при впровадженні у роботу установ компетентного органу методів (процедур) відбору зразків для цілей державного контролю, які мають узгоджуватися з відповідними нормативними актами ЄС.

3.4. Організація та управління раундами міжлабораторних порівняльних випробувань та / або програмами професійного тестування для уповноважених та / або підпорядкованих компетентному органу лабораторій відповідно до міжнародних прийнятих протоколів, забезпечення за їх результатами вжиття відповідних заходів – інформування компетентного органу про результати, надання консультативної та методичної допомоги уповноваженим лабораторіям-учасникам щодо визначення причин незадовільних результатів та впровадження ними коригувальних заходів.

3.5. Координація або здійснення лабораторних досліджень (випробувань) з метою перевірки (верифікації) якості партій реагентів, поживних середовищ, тестових наборів тощо (за дорученням компетентного органу), зберігання еталонних (референтних) речовин, ведення реєстру виробників і постачальників еталонних (референтних) речовин, реагентів, мікроорганізмів.

3.6. Проведення навчань (тренінгів) для фахівців уповноважених та підпорядкованих компетентному органу лабораторій, а також інших зацікавлених установ за напрямками лабораторних досліджень (випробувань), що входять до сфери діяльності референс-лабораторії.

3.7. Забезпечення актуальною інформацією, у тому числі наданою референс-лабораторіями ЄС (EURL) та довідковими науково-практичними матеріалами уповноважених та підпорядкованих компетентному органу лабораторій з питань що відносяться до сфери діяльності референс-лабораторії.

3.8. Надання допомоги компетентному органу у діагностиці під час виявлення спалахів хвороб, що передаються через харчові продукти, зоонозних хвороб та інших хвороб тварин шляхом підтвердження діагнозів, характеристики та таксономічної класифікації ізолятів патогенів або шкідливих організмів.

3.9. Створення, використання при дослідженнях (випробуваннях) та утримання музеїв (колекцій) штамів мікроорганізмів.

3.10. Проведення арбітражних лабораторних досліджень (випробувань) при вирішенні спірних питань за результатами лабораторних досліджень (випробувань), що відносяться до компетенції референс-лабораторії.

3.11. Участь у розробленні проектів нормативних документів щодо видів (напрямів) діяльності референс-лабораторії.



3.12. Надання в межах своїх повноважень науково-технічної допомоги компетентному органу щодо виконання довгострокового плану державного контролю.

3.13. Моніторинг та участь в оцінці ризиків у сфері безпечності харчових продуктів і кормів, а також здоров'я тварин відповідно до сфери (напрямів) уповноваження референс-лабораторії.

3.14. Підготовка, подання компетентному органу на погодження та оприлюднення стратегічного плану розвитку (роботи) референс-лабораторії на п'ять років.

3.15. Підготовка, подання компетентному органу на погодження та оприлюднення не пізніше ніж за місяць до кінця поточного року операційного плану роботи референс-лабораторії на наступний рік.

3.16. Підготовка, подання компетентному органу та оприлюднення впродовж першого кварталу поточного року звіту про роботу референс-лабораторії за попередній рік, який має містити інформацію про надходження та використання коштів загального та спеціального фондів державного бюджету, результати виконання функцій, зазначених у цьому положенні, чисельність і склад працівників.

3.17. Участь в оцінці ризиків від застосування нових ветеринарних препаратів, пов'язаних із впливом їх залишків та метаболітів на показники безпеки продуктів тваринного походження.

3.18. Впровадження інноваційних технологій у науково-дослідну роботу.

3.19. Участь у виконанні фундаментальних та/або прикладних науково-дослідних робіт (проектів), у тому числі міжнародних.

3.20. Участь у аудиті уповноважених компетентному органу випробувальних лабораторій з питань щодо відносяться до сфери діяльності референс-лабораторії (за наказом компетентного органу).

4. ОБОВ'ЯЗКИ

4.1. Здійснювати свої функції своєчасно та неупереджено, не мати будь-якого конфлікту інтересів, що впливає на об'єктивність чи неупередженість прийняття рішень або на вчинення чи невчинення дій під час виконання функцій референс-лабораторії.

4.2. Бути акредитованою на проведення лабораторних досліджень (випробувань), з використанням підтверджуючих (референс) методів (методик), національним органом України з акредитації (який здійснює свою діяльність відповідно до Регламенту ЄС №765/2008) та/або іноземним органом з акредитації, який є повноправним членом ILAC – Міжнародної організації із співробітництва в галузі акредитації лабораторій, відповідно до міжнародного стандарту ДСТУ EN ISO/IEC 17025 «Загальні вимоги до компетентності випробувальних та калібрувальних лабораторій» або інших стандартів, якими його замінено.

4.3. Бути уповноваженою компетентним органом на право проведення досліджень (випробувань) для цілей державного контролю відповідно до визначеної сфери (напрямів) уповноваження, згідно Порядку та критеріїв



уповноваження акредитованих лабораторій, у тому числі референс-лабораторій, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 10.01.2019 № 10 «Про затвердження Порядку та критеріїв уповноваження акредитованих лабораторій, у тому числі референс-лабораторій, та Порядку перевірки дотримання уповноваженими акредитованими лабораторіями, у тому числі референс-лабораторіями, критеріїв уповноваження та позбавлення такого уповноваження».

4.4. Мати достатню кількість кваліфікованого персоналу для належного виконання своїх завдань та функцій, персоналу з досвідом роботи у розробленні методів (методик) лабораторних досліджень (випробувань) відповідно сфери (напрямів) уповноваження референс-лабораторії, а також з досвідом навчання персоналу інших лабораторій.

4.5. Мати у власності або у користуванні інфраструктуру, що відповідає відповідним вимогам біобезпеки та біозахисту, обладнання та засоби, необхідні для проведення відповідних лабораторних досліджень (випробувань) та виконання функцій референс-лабораторії.

4.6. Забезпечувати підвищення кваліфікації свого персоналу щодо знання та застосування міжнародних та/або національних стандартів, методів, інструкцій та рекомендацій, а також використання в роботі новітніх національних та міжнародних наукових розробок у сфері проведення досліджень.

4.7. Співпрацювати з іншими референс-лабораторіями уповноваженими компетентним органом, референс-лабораторіями ЄС (EURL), національними референс-лабораторіями країн ЄС (NRL) та інших країн партнерів України в міжнародній торгівлі.

4.8. Підготувлювати та подавати компетентному органу щорічну потребу у фінансуванні референс-лабораторії (бюджетний запит) з метою безперервного та ефективного виконання референтних функцій.

4.9. Інформувати компетентний орган про істотні зміни у сфері акредитації, переліку лабораторного обладнання та персоналу референс-лабораторії, які можуть впливати на можливість якісного виконання нею функцій.

4.10. В разі необхідності надавати пропозиції компетентному органу щодо делегування певних (специфічних) референтних функцій іноземній референс-лабораторії, що розташована в іншій державі-члені ЄС або третій країні-члені Європейської асоціації вільної торгівлі, а також інформацію про необхідне фінансування для виконання цих функцій.

5. ПРАВА

5.1. Розробляти методи (методики) лабораторних досліджень (випробувань), у тому числі підтверджуючі референс-методи (методики), в межах своєї компетенції та впроваджувати їх в діяльність уповноважених та підпорядкованих компетентному органу лабораторій.

5.2. Здійснювати науковий супровід розробки, апробації та корекції заходів, передбачених планами державного моніторингу.



5.3. Виконувати річні або багаторічні програми державного контролю.

5.4. Готувати рекомендації компетентному органу щодо вдосконалення нормативно-правових актів, що стосуються сфери (напрямів) уповноваження референс-лабораторій.

5.5. Здійснювати науковий супровід розробки, валідації, верифікації, апробації та корекції аналітичних методів (методик) контролю якості і безпечності кормових добавок під час подання кормових добавок на реєстрацію.

5.6. Брати участь у науковій експертизі реєстраційних досьє в частині тестування методів досліджень (випробувань) кормових добавок під час подання досьє на реєстрацію.

5.7. Надавати науково-технічну допомогу компетентному органу щодо виконання постреєстраційного державного контролю в межах своїх повноважень.

5.8. Надавати рекомендації заявникам щодо еталонних зразків, критеріїв методів аналізу.

5.9. Координувати та проводити лабораторні дослідження (випробування), що входять до компетенції референс-лабораторії, в рамках державного контролю безпечності продукції тваринного та рослинного походження, кормів та кормових добавок (при отриманні дозволу), виконувати інші функції на здійснення окремих заходів державного контролю, визначених законодавством.

5.10. Отримувати, зберігати та обслуговувати еталонні зразки, стандартизовані матеріали, реагенти, мікроорганізми. Утримувати музей штамів мікроорганізмів.

5.11. Створювати та підтримувати базу даних методів досліджень (випробувань) доступних для контролю залишків ветеринарних препаратів і забруднюючих речовин в продуктах тваринного походження, кормах, кормових добавках, методик визначення стійкості мікроорганізмів до ветеринарних препаратів і надавати їх для офіційного контролю.

5.12. Формувати звіти про оцінку аналітичних методів досліджень (випробувань) кормових добавок (за необхідності валідації) для цілей державного контролю, результатів тестування методів аналізу (за необхідності тестування) та висновків щодо можливості використання методів аналізу, вказаних заявником у реєстраційному досьє.

5.13. Брати участь у розробленні проектів нормативно-правових, навчальних, науково-методичних документів щодо сфери діяльності референс-лабораторії.

5.14. Створювати науково-практичні групи з метою вирішення актуальних робочих питань що відносяться сфери діяльності референс-лабораторії.

5.15. Надавати компетентному органу науково-технічну допомогу для виконання ним довгострокового плану державного моніторингу, пропозиції щодо напрямів удосконалення діяльності, стратегії розвитку референс-лабораторії, її фінансового та матеріально-технічного забезпечення, міжнародного науково-технічного співробітництва в межах своєї компетенції.

5.16. Проводити навчальні курси (тренінги), наукові форуми, конгреси, симпозіуми, конференції та тематичні наукові семінари, у тому числі міжнародні, для персоналу уповноважених та / або підпорядкованих



компетентному органу випробувальних лабораторій та інших зацікавлених сторін, забезпечувати науковими матеріалами уповноважені випробувальні лабораторії, а також інші зацікавлені установи за напрямом лабораторних досліджень (випробувань), що входять до сфери діяльності референс-лабораторії.

5.17. Надавати пропозиції / рекомендації уповноваженим та / або підпорядкованим компетентному органу випробувальним лабораторіям щодо усунення невідповідностей, виявлених при перевірках / аудитах з боку Держпродспоживслужби та / або інших установ / організацій, при участі у міжлабораторних порівняльних випробуваннях або програмах перевірки професійного рівня, порушень при проведенні лабораторних досліджень (випробувань), спрямованих на усунення недоліків у роботі та її удосконалення.

5.18. Брати участь у наукових конференціях, стажуваннях, навчаннях з метою підвищення кваліфікації і обізнаності національним та міжнародним стандартам та практикам, що відносяться до сфери діяльності референс-лабораторії.

5.19. Проводити спільні дослідження та розробки у межах міжнародного науково-технічного співробітництва з дотриманням права власності на науковий та науково-технічний (прикладний) результат на основі договорів між суб'єктами наукової і науково-технічної діяльності.

5.20. Приймати участь у роботі міждисциплінарних груп щодо сфери діяльності референс-лабораторії.

5.21. Укладати трудові угоди із експертами інших установ для виконання референтної діяльності, науково-дослідних робіт, розробки методик та проведення експертиз, що належать до сфери діяльності референс-лабораторії.

5.22. Оприлюднювати звіти, надавати рекомендації щодо покращення діяльності з напрямків, що належать до сфери діяльності референс-лабораторії.

5.23. Мати доступ до діючих баз (бібліотек) нормативної документації, методів контролю, а також передових світових практик, що стосуються сфери діяльності референс-лабораторії.

5.24. Мати доступ до необхідного обладнання для виконання своїх завдань.

5.25. Сприяти залученню фінансових та інших інвестиційних ресурсів для забезпечення провадження діяльності та розвитку референс-лабораторії за визначеним напрямом референтної діяльності, наукових досліджень і науково-технічних розробок.

5.26. Надавати консультації та рекомендації з питань, що стосуються сфери діяльності референс-лабораторії.

6. КЕРІВНИЦТВО ТА ПЕРСОНАЛ

6.1. Референс-лабораторію очолює завідувач, який призначається та звільняється з посади наказом директора ДНДКІВПКД в установленому чинним законодавством України порядку.



6.2. Функціональні обов'язки, права та вимоги до кваліфікації керівника референс-лабораторії визначаються посадовою інструкцією, затвердженою директором ДНДКІВПКД.

6.3. Завідувач референс-лабораторії несе персональну відповідальність за організацію та ефективність її роботи.

6.4. Основними функціональними обов'язками завідувача референс-лабораторії є:

- забезпечення виконання лабораторією усіх завдань, покладених на неї цим положенням;
- визначення основних напрямків наукової й науково-методичної роботи лабораторії, формування стратегічних та операційних (річних) планів роботи та контроль за їх виконанням;
- визначення потреби у матеріальних ресурсах для виконання лабораторією науково-виробничих завдань, забезпечення підтримки робочого стану наявного лабораторного обладнання;
- координація взаємодії референс-лабораторії з іншими підрозділами ДНДКІВПКД;
- організація та контроль функціонування системи менеджменту відповідно до сфери (напрямів) уповноваження референс-лабораторії;
- контроль ведення в установленому порядку звітної й облікової документації;
- організація підвищення професійної кваліфікації персоналу референс-лабораторії, контроль за дотриманням співробітниками їх функціональних обов'язків;
- організація й контроль за дотриманням правил внутрішнього розпорядку, законодавства України та нормативних документів за напрямом діяльності референс-лабораторії;
- координація взаємодії з уповноваженими компетентним органом на проведення за цим видом (напрямом) лабораторних досліджень (випробувань) лабораторіями та іншими підпорядкованими компетентному органу лабораторіями;

Завідувач референс-лабораторії має право:

- представляти її інтереси в усіх установах і організаціях України та за кордоном в межах компетенції та за погодження директора ДНДКІВПКД;
- здійснювати підбір персоналу (фахівців) для референс-лабораторії та рекомендувати директору ДНДКІВПКД прийняття їх на роботу;
- надавати пропозиції директору ДНДКІВПКД, щодо удосконалення роботи референс-лабораторії.

6.5. Референс-лабораторія повинна мати кваліфікований персонал, який пройшов відповідну підготовку з аналітичних, тестових і діагностичних методів, обізнаний з національними та міжнародними науково-дослідними розробками, що застосовуються в сфері компетенції референс-лабораторії, має досвід роботи у розробленні методів (методик) лабораторних досліджень



(випробувань) з даного виду (напрямку) лабораторних досліджень (випробувань) та має досвід проведення навчання персоналу інших лабораторій.

6.6. Референс-лабораторія повинна мати кваліфікований персонал (у тому числі наукових співробітників), який пройшов відповідне післядипломне навчання з питань виділення, ідентифікації, типізації комменсальних та зоонозних бактерій та визначення їх чутливості/ резистентності до протимікробних речовин, визначення механізмів резистентності бактерій.

6.7. Персонал, що працює у референс-лабораторії, повинен мати вищу освіту і стаж роботи за фахом не менше 2-х років. За наявності наукового ступеня – вимоги до стажу роботи не висуваються, крім технічного персоналу.

6.8. Референс-лабораторія повинна мати необхідну кількість допоміжного персоналу, у т.ч. технічного персоналу.

6.9. Персонал референс-лабораторії повинен систематично підвищувати власну кваліфікацію з питань що стосуються сфери (напрямів) уповноваження лабораторії, крім технічного персоналу.

6.10. Персонал референс-лабораторії повинен брати участь у міжнародних раундах програм перевірки професійного рівня, навчаннях, тренінгах, курсах підвищення кваліфікації щодо роботи з сучасним лабораторним обладнанням, технологіями та методами лабораторної діагностики, крім технічного персоналу.

7. ОРГАНІЗАЦІЯ ТА ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ РОБОТИ

7.1. Організація роботи референс-лабораторії здійснюється відповідно до вимог чинного законодавства України на основі стратегічних та операційних (річних) планів діяльності та/або розвитку референс-лабораторії, які погоджуються компетентним органом та затверджуються директором ДНДКІВПКД.

7.2. Основними принципами організації роботи референс-лабораторії є незалежність, об'єктивність, наукова обґрунтованість та відповідність міжнародним та національним вимогам щодо референс-лабораторій уповноважених на право проведення досліджень (випробувань) для цілей державного контролю.

7.3. Керівництво референс-лабораторією здійснює завідувач, який відповідає за стратегічний розвиток, координацію діяльності, забезпечення відповідності лабораторії вимогам національних і міжнародних стандартів та нормативних актів.

7.4. Відповідальність за якість досліджень (випробувань) покладається на керівника підрозділу забезпечення якості ДНДКІВПКД, який організовує внутрішній контроль, оцінку компетентності персоналу та аналізує результати міжлабораторних випробувань.

7.5. Функціональні обов'язки фахівців (співробітників) лабораторії визначаються керівником структурного підрозділу, погоджуються завідувачем референс-лабораторії та затверджуються директором ДНДКІВПКД.



7.6. Референс-лабораторія функціонує відповідно до процедур, визначених у системі управління якістю, що включає контроль за дотриманням вимог до умов проведення випробувань, персоналу та документації.

7.7. Референс-лабораторія приймає для досліджень (випробувань) зразки, що відповідають вимогам чинного законодавства щодо належного відбору, маркування, пакування та транспортування.

7.8. Прийом зразків здійснюється уповноваженим персоналом референс-лабораторії з реєстрацією в електронній системі обліку, а в разі виявлення невідповідностей або пошкодження зразків складається акт про невідповідність, і такі зразки можуть бути відхилені.

7.9. Після прийому зразків вони розподіляються за відповідними лабораторними підрозділами для проведення досліджень (випробувань) згідно із затвердженими методами (методиками).

7.10. Матеріально-технічне забезпечення референс-лабораторії здійснюється ДНДКІВПКД з урахуванням покладених на неї завдань і проводиться у відповідності до встановлених норм, специфіки, кількісних та якісних характеристик досліджень (випробувань).

7.11. Референс-лабораторія повинна мати доступ до інфраструктури, обладнання та засобів ДНДКІВПКД, необхідних для виконання лабораторних досліджень (випробувань) за визначеною сферою (напрямами) уповноваження та покладених на неї функцій.

7.12. Приміщення референс-лабораторії, її обладнання, інше матеріально-технічне забезпечення повинні відповідати існуючим нормам та правилам, які забезпечують виконання референтної діяльності, науково-виробничих завдань, вимогам законодавства з охорони праці й техніки безпеки, правилам біобезпеки та біозахисту.

8. ФІНАНСУВАННЯ ДІЯЛЬНОСТІ

8.1. Фінансування діяльності референс-лабораторії здійснюється за рахунок коштів загального та спеціального фондів Державного бюджету України та інших джерел, не заборонених законодавством.

8.2. Кошти призначені для фінансування діяльності референс-лабораторії використовуються ДНДКІВПКД на:

- оплату праці працівників, залучених до її діяльності, відповідно до чинного законодавства;
- закупівлю обладнання, реактивів, матеріалів, необхідних для проведення лабораторних досліджень (випробувань) відповідно до сфери (напрямку) діяльності референс-лабораторії;
- утримання та розвиток матеріально-технічної бази;
- підтримання і розширення сфери акредитації;
- покриття витрат, пов'язаних із навчанням персоналу, підвищенням кваліфікації та проведенням науково-дослідних робіт;
- інші потреби, пов'язані з функціонуванням референс-лабораторії, відповідно до затвердженого кошторису.



8.3. Контроль за використанням фінансових ресурсів здійснюється:

- уповноваженими державними органами відповідно до законодавства;
- внутрішніми ревізійними комісіями або аудитом ДНДКІВПКД;
- шляхом звітності перед компетентним органом.

9. ВЗАЄМОДІЯ З ІНШИМИ ОРГАНІЗАЦІЯМИ

9.1. Референс-лабораторія співпрацює з уповноваженими компетентним органом випробувальними лабораторіями, а також іншими референс-лабораторіями з питань сфери (напрямів) уповноваження референтної діяльності.

9.2. Референс-лабораторія в межах своєї компетенції співпрацює із референс-лабораторіями ЄС та мережею національних референс-лабораторій країн ЄС з питань сфери (напрямів) референтної діяльності в межах своїх повноважень, а також з міжнародними науковими, урядовими, незалежними організаціями, з Європейським агентством з безпеки харчових продуктів (EFSA), Європейським агентством з лікарських засобів (EMA) і Європейським центром профілактики та контролю захворювань (ECDC), Всесвітньою організацією охорони здоров'я тварин (WOAH), Продовольчою та сільськогосподарською організацією ООН (FAO), Всесвітньою організацією охорони здоров'я (WHO), з вітчизняними установами, підпорядкованими іншим міністерствам і відомствам, з метою спільного вирішення проблем, координації заходів, програм та стратегічних планів.

10. ЗАКЛЮЧНІ ПОЛОЖЕННЯ

10.1. Внесення змін до Положення здійснюється у порядку, визначеному законодавством за ініціативи керівництва компетентного органу або ДНДКІВПКД.

10.2. Відповідальність за дотримання вимог цього Положення покладається на директора ДНДКІВПКД та керівника референс-лабораторії.

