

## **Studii colaborative**

Studiile colaborative efectuate ca parte a stabilirii standardelor de referință (SR), a preparatelor biologice de referință (PBR) sau a validării unei metode de analiza sunt coordonate de Farmacopeea Europeană – Directoratul European pentru Calitatea Medicamentelor (EDQM).

Laboratoarele pentru Control Oficial al produselor medicinale veterinare (OMLC) europene participa voluntar la studiile colaborative derulate de EDQM pentru determinarea conținutului/eficienței unui nou lot de standard de referință.

Odată adoptate de către Comisia Farmacopeei Europene, standardele oficiale de referință devin disponibile pentru distribuție. Ele sunt apoi utilizate în analize farmaceutice (de exemplu, pentru identificare, teste de puritate sau alte teste), conform monografiilor corespunzătoare din capitolul general al Farmacopeei Europene.