



**МОЗ УКРАЇНИ**  
**ДЕРЖАВНЕ ПІДПРИЄМСТВО**  
**«ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МІНІСТЕРСТВА**  
**ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ»**  
**(ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ)**

**Н А К А З**

30.11.2021

Київ

№ 268

Про затвердження вартості послуг,  
що надаються Державним експертним  
центром МОЗ України

Відповідно до вимог Закону України «Про ціни та ціноутворення»,  
Методики обліку, калькулювання та планування собівартості науково-  
експертних робіт у Державному експертному центрі МОЗ України, затвердженої  
МОЗ України 20 вересня 2005 року, та положень Статуту Державного  
підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я  
України», затвердженого наказом МОЗ України від 02.07.2021 року № 1347,

**НАКАЗУЮ:**

1. Затвердити Вартість послуг з проведення експертизи матеріалів щодо реєстрації, перереєстрації, внесення змін до матеріалів реєстраційного досьє, спеціалізованої оцінки матеріалів щодо клінічних випробувань, а також експертизи матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра лікарських засобів, що додається.
2. Затвердити Вартість послуг з експертизи матеріалів на лікарські засоби, які закуповуються особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я (відповідно до підпункту 10.4 пункту 10 розділу V Порядку Державного експертного центру МОЗ України, що додається.
3. Затвердити Вартість послуг з експертизи матеріалів на лікарські засоби, які закуповуються особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я (відповідно до підпункту 10.5 пункту 10 розділу V Порядку Державного експертного центру МОЗ України, що додається.

4. Затвердити Вартість інформаційно-консультаційних та інших послуг, що надаються Державним експертним центром МОЗ України, що додається.

5. Затвердити Вартість послуг з проведення контролю якості лікарських засобів в Лабораторії фармацевтичного аналізу Державного експертного центру МОЗ України, що додається.

6. Затвердити Вартість послуг з проведення контролю якості лікарських засобів в Лабораторії з контролю якості медичних імунобіологічних препаратів Державного експертного центру МОЗ України, що додається.

7. Визнати такими, що втратили чинність:

1) наказ Державного експертного центру МОЗ України від 01 лютого 2021 року № 28 «Про затвердження вартості послуг, що надаються Державним експертним центром МОЗ України»;

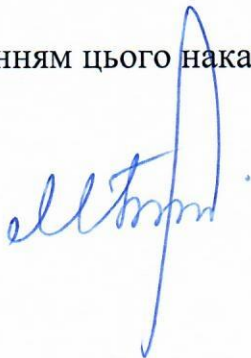
2) наказ Державного експертного центру МОЗ України від 17 вересня 2021 року № 221 «Про затвердження Вартості послуг з експертизи матеріалів на лікарські засоби, які закупаються особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я».

8. Цей наказ набирає чинності з 01 січня 2022 року.

9. Бухгалтерія (С. Гринь) забезпечити неухильне виконання цього наказу.

10. Контроль за виконанням цього наказу залишаю за собою.

Директор



Михайло БАБЕНКО



**ЗАТВЕРДЖЕНО**Наказ Державного експертного  
центру МОЗ Українивід "30" 11 2021 № 268**ВАРТІСТЬ ПОСЛУГ**

**з проведення експертизи матеріалів щодо реєстрації, перереєстрації, внесення змін до матеріалів реєстраційного дос'є, спеціалізованої оцінки матеріалів щодо клінічних випробувань, а також експертизи матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра лікарських засобів**

№ п/п	Види послуг	Вартість враховуючи ПДВ, грн.
<b>1.</b>	<b>Експертиза матеріалів щодо реєстрації</b>	
1.1.	Лікарський засіб та МІБП за повним дос'є	251 040,00
1.2.	Лікарський засіб радіофармацевтичний або діагностичний, або лікарський засіб отриманий з крові або плазми за повним дос'є	251 040,00
1.3.	Лікарський засіб рослинного походження за повним дос'є	201 000,00
1.4.	Гібридний лікарський засіб	166 500,00
1.5.	Гібридний лікарський засіб діагностичний	166 500,00
1.6.	Генеричний лікарський засіб однокомпонентний	156 180,00
1.7.	Генеричний лікарський засіб багатокомпонентний	166 500,00
1.8.	Генеричний лікарський засіб діагностичний	156 180,00
1.9.	Біосиміляр	201 000,00
1.10.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (речовини хімічного походження)	201 000,00
1.11.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (радіофармацевтичний або діагностичний)	201 000,00
1.12.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (речовини рослинного походження)	81 720,00
1.13.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (природнього/мінерального походження)	81 720,00
1.14.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією	251 040,00
1.15.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією рослинного походження	125 880,00
1.16.	Інформована згода	125 880,00
1.17.	Традиційний лікарський засіб	30 360,00
1.18.	Лікарський засіб з продукції in bulk за умови, якщо in bulk зареєстровано раніше	165 840,00
1.19.	Лікарський засіб з продукції in bulk за умови одночасного подання на реєстрацію продукції in bulk	81 720,00
1.20.	Гомеопатичний лікарський засіб	81 720,00



1.21.	Гомеопатичний лікарський засіб за спрощеною процедурою (додаток 7 до Порядку*)	41 640,00
1.22.	Лікарські засоби, які виробляються згідно із затвердженим прописом	30 360,00
1.23.	Лікарські засоби, які належать до групи "Медичні гази"	41 700,00
1.24.	Лікарський засіб, що реєструється під іншою назвою	81 720,00
1.25.	Лікарський засіб обмеженого застосування (препарат-сирота)	75 540,00
1.26.	Лікарські засоби, які були ліцензовані Європейським агенством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	125 880,00
1.27.	Оригінальний (іноваційний лікарський) лікарський засіб для лікування туберкульозу, ВІЛ/СНІДу, вірусних гепатитів, рідкосних та онкологічних захворювань (п. 10.1 розділу V Порядку*)	125 880,00
1.28.	Лікарський засіб для лікування туберкульозу або ВІЛ/СНІДу, що пройшли процедуру прекваліфікації ВООЗ (п. 10.2 розділу V Порядку*)	125 880,00
1.29.	Вакцини, анатоксини, що пройшли процедуру прекваліфікації ВООЗ (п. 10.3 розділу V Порядку*)	125 880,00
1.30.	Лікарські засоби, які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарські засоби, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу	74 160,00
1.31.	Перевірка реєстраційних матеріалів на їх автентичність на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, або спеціалізованою організацією	33 720,00
1.32.	МІБП, перекваліфіковані у лікарські засоби (п. 9 розділу IV Порядку*)	125 880,00
1.33.	Активні фармацевтичні інгредієнти (АФІ)	42 900,00
1.34.	Проведення експертної оцінки мастер-файлу на плазму на лікарський засіб з крові/плазми, що вироблений в Україні	46 200,00
<b>2.</b>	<b>Експертиза матеріалів щодо перереєстрації</b>	
2.1.	Готовий лікарський засіб та МІБП	94 140,00
2.2.	Готовий лікарський засіб рослинного походження	94 140,00
2.3.	Готовий лікарський засіб природнього/мінерального походження	94 140,00
2.4.	Медичний імунобіологічний препарат. Неінфекційні алергени	94 140,00
2.5.	Препарати на основі крові та плазми	94 140,00
2.6.	Активний фармацевтичний інгредієнт	22 620,00
2.7.	Гомеопатичний лікарський засіб	41 700,00
2.8.	Гомеопатичний лікарський засіб за спрощеною процедурою (додаток 7 до Порядку*)	27 420,00
2.9.	Лікарські засоби, які виробляються згідно із затвердженим прописом	22 620,00
2.10.	Традиційний лікарський засіб	32 760,00
2.11.	Традиційний лікарський засіб природнього/мінерального походження	39 300,00
2.12.	Лікарські засоби, які належать до групи "Медичні гази"	27 360,00



2.13.	Лікарські засоби, що подаються на державну перереєстрацію, які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарські засоби, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу	66 720,00
<b>3.</b>	<b>Експертиза матеріалів щодо внесення змін до матеріалів реєстраційного досьє</b>	
3.1.	Зміни, що потребують нової реєстрації	67 440,00
3.2.	Зміни, що потребують нової реєстрації (лікарські засоби рослинного походження, радіофармацевтичні, діагностичні, обмеженого застосування або препарати на основі крові та плазми)	67 440,00
3.3.	Зміна заявника (власника РП)	14 700,00
3.4.	Зміна типу ІА за умови одночасного подання тільки однієї зміни:	
	до 25	3 000,00
	26-50	1 962,00
	більше 50	1 032,00
3.5.	Зміна типу ІБ (адміністративна) за умови одночасного подання тільки однієї зміни:	
	до 25	3 000,00
	26-50	1 962,00
	більше 50	1 032,00
3.6.	Зміна типу ІБ	14 700,00
3.7.	Зміна типу ІБ (лікарські засоби рослинного, природного/мінерального походження, лікарський засіб, що виробляється згідно з затвердженими прописами, традиційні лікарські засоби, гази медичні, діючі речовини (субстанції (АФІ)) хімічного та рослинного походження)	5 760,00
3.8.	Зміна типу ІІ	67 380,00
3.9.	Зміна типу ІІ (якщо зміна стосується тільки якості не впливає на безпеку та ефективність)	45 000,00
3.10.	Зміна типу ІІ (лікарські засоби рослинного, природного/мінерального походження, лікарський засіб, що виробляється згідно із затвердженими прописами, традиційні лікарські засоби, гази медичні, діючі речовини (субстанції (АФІ)) хімічного та рослинного походження)	11 280,00
3.11.	Зміни на лікарські засоби, які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарські засоби, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу	22 320,00
3.12.	Технічна помилка	3 000,00
<b>4.</b>	<b>Валідація комплектності та спеціалізована оцінка матеріалів клінічних випробувань</b>	
4.1.	Матеріали міжнародних багаточентрових (одноцентрових) клінічних випробувань	



4.1.1.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу біотехнологічного, біологічного походження, прогресивної терапії	224 220,00
4.1.2.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу біотехнологічного, біологічного походження, прогресивної терапії – використання двох і більше лікарських засобів, що будуть досліджуватись	257 853,00
4.1.3.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу біотехнологічного, біологічного походження, прогресивної терапії – використання двох і більше лікарських засобів, що будуть досліджуватись, один/більше з яких хімічного походження	246 642,00
4.1.4.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу іншого походження	130 000,00
4.1.5.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу іншого походження - використання двох і більше лікарських засобів, що будуть досліджуватись	138 000,00
4.1.6.	Суттєва поправка до міжнародного багатоцентрового (одноцентрового) клінічного випробування, що стосується одного з розділів додатку 9 до Порядку**	34 260,00
4.1.7.	Суттєва поправка до міжнародного багатоцентрового (одноцентрового) клінічного випробування, що стосується двох та більше розділів додатку 9 до Порядку**	38 100,00
4.1.8.	Суттєва поправка до міжнародного багатоцентрового (одноцентрового) клінічного випробування, що стосується одного розділу додатку 9 до Порядку** та більше ніж до одного клінічного випробування	36 260,00
4.1.9.	Суттєва поправка до міжнародного багатоцентрового (одноцентрового) клінічного випробування, що стосується двох та більше розділів додатку 9 до Порядку** та більше ніж до одного клінічного випробування	41 112,00
<b>4.2.</b>	<b>Матеріали передреєстраційних (постреєстраційних) багатоцентрових (одноцентрових) клінічних випробувань в Україні</b>	
4.2.1.	Матеріали передреєстраційних (постреєстраційних) клінічних випробувань в Україні	89 700,00
4.2.2.	Суттєва поправка передреєстраційного (постреєстраційного) клінічного випробування в Україні	24 552,00
<b>4.3.</b>	<b>Матеріали клінічних випробувань, в яких не передбачено застосування досліджуваного лікарського засобу</b>	
4.3.1.	Матеріали клінічних випробувань, в яких не передбачено застосування досліджуваного лікарського засобу	59 340,00
4.3.2.	Суттєва поправка до протоколу клінічного випробування, в якому не передбачено застосування досліджуваного лікарського засобу	13 800,00
<b>4.4.</b>	<b>Технічна помилка</b>	<b>3 000,00</b>



5.	<b>Експертиза матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра лікарських засобів</b>	
5.1.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра, формулярна стаття для якого відсутня у Державному формулярі лікарських засобів	65 700,00
5.2.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра, формулярна стаття якого включена до Державного формуляра лікарських засобів	37 800,00
5.3.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення до Державного формуляра препарату обмеженого застосування (препарат-сирота), формулярна стаття для якого відсутня у Державному формулярі лікарських засобів	32 940,00
5.4.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення до Державного формуляра препарату обмеженого застосування (препарат-сирота), формулярна стаття якого включена до Державного формуляра лікарських засобів	18 840,00

**За умови одночасного подання додатково сплачуються:**

- за кожен додаткову силу дії – 30 % вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації відповідного типу лікарських засобів;
- за кожен додаткову упаковку – 15 % вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації відповідної групи препаратів відповідного типу лікарських засобів;

**Лікарські засоби, що відносяться до типу "Медичний імунобіологічний препарат.**

- за першу додаткову упаковку 15% вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації (перереєстрації);
- за другу та наступні упаковки одноразово 15% вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації.

**Примітки.**

*\*Порядок проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію) або внесення змін до цих матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення, який затверджений наказом МОЗ від 26.08.2005 № 426.*

*\*\*Порядок проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року № 690.*

**Директор Департаменту  
фінансово-економічної та адміністративно-  
господарської роботи**



**Світлана КОВТУН**



**ЗАТВЕРДЖЕНО**Наказ Державного експертного  
центру МОЗ Українивід 30.11 2021 № 268**ВАРТІСТЬ ПОСЛУГ**

з експертизи матеріалів на лікарські засоби, які закупаються особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я (відповідно до підпункту 10.4 пункту 10 розділу V Порядку\*)

№ п/п	Види послуг	Вартість враховуючи ПДВ, грн.
1.	<b>Експертиза матеріалів щодо реєстрації лікарських засобів, які закупаються особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я</b>	
1.1.	Лікарський засіб та МБП за повним досьє (державною мовою)	262 800,00
1.2.	Лікарський засіб радіофармацевтичний або діагностичний, або лікарський засіб отриманий з крові або плазми за повним досьє (державною мовою)	262 800,00
1.3.	Гібридний лікарський засіб (державною мовою)	173 700,00
1.4.	Гібридний лікарський засіб діагностичний (державною мовою)	173 700,00
1.5.	Генеричний лікарський засіб однокомпонентний (державною мовою)	163 500,00
1.6.	Генеричний лікарський засіб багатокомпонентний (державною мовою)	173 700,00
1.7.	Генеричний лікарський засіб діагностичний (державною мовою)	163 500,00
1.8.	Біосиміляр (державною мовою)	209 700,00
1.9.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (речовини хімічного походження) (державною мовою)	209 700,00
1.10.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (радіофармацевтичний або діагностичний) (державною мовою)	209 700,00
1.11.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (речовини рослинного походження) (державною мовою)	85 200,00
1.12.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (природнього/мінерального походження) (державною мовою)	85 200,00
1.13.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією (державною мовою)	262 800,00
1.14.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією рослинного походження (державною мовою)	131 400,00
1.15.	Лікарський засіб обмеженого застосування (препарат-сирота) (державною мовою)	78 600,00

**За умови одночасного подання додатково сплачуються:**

- за кожен додаткову силу дії - 30 % вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації відповідного типу лікарських засобів;

- за кожен додаткову упаковку - 15 % вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації відповідної групи препаратів відповідного типу лікарських засобів;



**Лікарські засоби, що відносяться до типу "Медичний імунобіологічний препарат. Неінфекційні алергени":**

- за першу додаткову упаковку 15% вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації (перереєстрації);
- за другу та наступні упаковки одноразово 15% вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації.

**Примітки.**

*\*Порядок проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію) або внесення змін до цих матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення, який затверджений наказом МОЗ від 26.08.2005 № 426.*

**Директор Департаменту  
фінансово-економічної та адміністративно-  
господарської роботи**



**Світлана КОВТУН**



**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
Наказ Державного експертного  
Центру МОЗ України  
від "30 11" 2021 № 269

**ВАРТІСТЬ ПОСЛУГ**

**з експертизи матеріалів на лікарські засоби, які закупаються особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я (відповідно до підпункту 10.5 пункту 10 розділу V Порядку\*)**

№ п/п	Види послуг	Вартість враховуючи ПДВ, грн.
1.	<b>Експертиза матеріалів щодо реєстрації лікарських засобів, які закупаються особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я</b>	
1.1.	Лікарський засіб та МІБП за повним досьє (мовою оригіналу)	283 800,00
1.2.	Лікарський засіб радіофармацевтичний або діагностичний, або лікарський засіб отриманий з крові або плазми за повним досьє (мовою оригіналу)	283 800,00
1.3.	Гібридний лікарський засіб (мовою оригіналу)	188 400,00
1.4.	Гібридний лікарський засіб діагностичний (мовою оригіналу)	188 400,00
1.5.	Генеричний лікарський засіб однокомпонентний (мовою оригіналу)	176 700,00
1.6.	Генеричний лікарський засіб багатокомпонентний (мовою оригіналу)	188 400,00
1.7.	Генеричний лікарський засіб діагностичний (мовою оригіналу)	176 700,00
1.8.	Біосиміляр (мовою оригіналу)	227 100,00
1.9.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (речовини хімічного походження) (мовою оригіналу)	227 100,00
1.10.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (радіофармацевтичний або діагностичний) (мовою оригіналу)	227 100,00
1.11.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (речовини рослинного походження) (мовою оригіналу)	92 400,00
1.12.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (природнього/мінерального походження) (мовою оригіналу)	92 430,00
1.13.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією (мовою оригіналу)	283 800,00



1.14.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією рослинного походження (мовою оригіналу)	142 200,00
1.15.	Лікарський засіб обмеженого застосування (препарат-сирота) (мовою оригіналу)	85 500,00

**За умови одночасного подання додатково сплачуються:**

- за кожен додаткову силу дії – 30 % вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації відповідного типу лікарських засобів;
- за кожен додаткову упаковку – 15 % вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації відповідної групи препаратів відповідного типу лікарських засобів;

**Лікарські засоби, що відносяться до типу "Медичний імунобіологічний препарат. Неінфекційні алергени":**

- за першу додаткову упаковку 15% вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації (перереєстрації);
- за другу та наступні упаковки одноразово 15% вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації.

**Примітки.**

*\*Порядок проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію) або внесення змін до цих матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення, який затверджений наказом МОЗ від 26.08.2005 № 426.*

Директор Департаменту  
фінансово-економічної та адміністративно-  
господарської роботи

Світлана КОВТУН



**ЗАТВЕРДЖЕНО**Наказ Державного експертного  
центру МОЗ Українивід 20 11 2021 № 268**ВАРТІСТЬ****інформаційно-консультаційних та інших послуг,  
що надаються Державним експертним центром МОЗ України**

№ п/п	Види послуг	Вартість враховуючи ПДВ, грн.
<b>1. Інформаційно-консультаційні послуги</b>		
1.	Інформаційний лист-підтвердження щодо наявності аналогів лікарських засобів за складом діючих речовин (одна позиція, але не більше 7200,00 грн)*	480,00
2.	Інформаційний лист-підтвердження на запит щодо віднесення або невіднесення хімічних сполук (індивідуальних речовин, сумішей речовин, патентованих сумішей тощо) до категорії допоміжних речовин для виробництва готових лікарських засобів з інформаційною метою та/або для надання підтвердження митним органам*	480,00
3.	Інформаційний лист щодо реєстрації в Україні продуктів (виробів медичного призначення, косметичних засобів, дієтичних/харчових добавок тощо) у якості лікарських засобів	240,00
4.	Інформаційний лист щодо підтвердження синонімічності назв хімічних речовин, викладених у відповідності з різними номенклатурами хімічних сполук (традиційною, раціональною, номенклатурою IUPAC, женеvською тощо) (одна позиція, але не більше 3600,00 грн.)*	240,00
5.	Надання відповіді на запит заявника щодо інформації про випадки побічних реакцій та/або відсутності ефективності при медичному застосуванні лікарських засобів, в тому числі медичних імунобіологічних препаратів (МІБП), які заявник представляє на фармацевтичному ринку України, із наданням інформації, наявної в базі даних Управління фармаконагляду (одна позиція)*	8 160,00
6.	Надання відповіді на запит заявника щодо інформації про випадки захворюваності серед раніше щеплених, при застосуванні вакцин (анатоксинів), які заявник представляє на фармацевтичному ринку України, з наданням інформації, наявної в базі даних Управління фармаконагляду (одна позиція)*	8 760,00
7.	Оформлення дублікату реєстраційного посвідчення	894,00
8.	Оформлення дублікату вкладки до реєстраційного посвідчення	840,00
9.	Оформлення дублікату відомостей на АФІ, які входять до складу лікарського засобу	840,00
10.	Надання дублікатів документів (первинні бухгалтерські документи стосовно виконання послуг Центру)	102,00



11.	Видача реєстраційного посвідчення відповідно до наказу МОЗ України від 05 квітня 2019 року № 755	870,00
12.	Надання доступу заявнику до бази даних про побічні реакції та/або відсутність ефективності при медичному застосуванні лікарських засобів, в тому числі вакцин/туберкуліну в Автоматизованій інформаційній системі фармаконагляду (АІСФ) через електронний кабінет заявника протягом одного року стосовно лікарських засобів, які заявник представляє на фармацевтичному ринку України (за 1 реєстраційне посвідчення)	3 420,00
13.	Надання доступу заявнику до бази даних про побічні реакції та/або відсутність ефективності при медичному застосуванні лікарських засобів, в тому числі вакцин/туберкуліну в Автоматизованій інформаційній системі фармаконагляду(АІСФ) через електронний кабінет заявника протягом 90 днів стосовно лікарських засобів, які заявник представляє на фармацевтичному ринку України (за 1 реєстраційне посвідчення на 90 днів)	858,00
14.	Видача дублікату матеріалів звіту про результати проведення аудиту системи фармаконагляду	2 640,00
<b>2. Видавнича продукція</b>		
1.	Фармацевтичний журнал	120,00
2.	Публікація статей у Фармацевтичному журналі (1 сторінка)	60,00
<b>3. Надання копій архівних матеріалів</b>		
1.	Надання документів об'ємом до 25 аркушів	840,00
2.	Надання документів об'ємом 25-50 аркушів	1 500,00
3.	Надання документів об'ємом 51-100 аркушів	2 880,00
4.	Надання документів об'ємом 101-200 аркушів	3 840,00
5.	Надання документів об'ємом 201-500 аркушів	5 100,00
6.	Надання документів об'ємом 501-1000 аркушів	6 480,00
7.	Надання документів об'ємом 1001-2000 аркушів	7 680,00
8.	Надання документів об'ємом більше 2000 аркушів	8 580,00

**Примітка.**

\* За термінове надання відповіді протягом 3 робочих днів з моменту надання запиту - вартість збільшується на 100%.

Директор Департаменту  
фінансово-економічної та адміністративно-  
господарської роботи



Світлана КОВТУН



**ЗАТВЕРДЖЕНО**Наказ Державного експертного  
центру МОЗ Українивід "30 11" 2021 № *дбс***ВАРТІСТЬ ПОСЛУГ**

з проведення контролю якості лікарських засобів

в Лабораторії фармацевтичного аналізу Державного експертного центру МОЗ України

№	Види послуг	Вартість враховуючи ПДВ, грн.
1	Первинна оцінка супровідних документів та проекту методів контролю, складання Листа-запиту	1 218,00
2	Повторна оцінка супровідних документів та проекту методів контролю якості	1 698,00
3	Оформлення або переоцінка висновків (висновки щодо якості та апробації методик аналізу, висновки щодо відтворюваності методів контролю, звіти)	1 398,00
4	Складання Специфікації вартості послуг	450,00
5	Оцінка відповідності упаковки, маркування, кількості зразків лікарського засобу (ЛЗ), стандартних зразків (СЗ) та матеріалів, інформації, наданої у супровідних документах	480,00
6	Визначення зовнішнього вигляду ЛЗ за показником "Опис" (візуально)	318,00
7	Визначення запаху та смаку ЛЗ	252,00
8	Визначення середньої маси таблеток, капсул, супозиторій, якщо не визначається одночасно з однорідністю маси	426,00
9	Визначення середньої маси вмісту капсул, вмісту ЛЗ у пакетах, пачках та однорідності маси	588,00
10	Визначення однорідності маси таблеток, капсул, супозиторій	426,00
11	Визначення однорідності маси половинок таблеток	486,00
12	Визначення середньої маси вмісту туб, флаконів та однорідності маси	681,00
13	Визначення об'єму, що витягається, по масі, діленій на густину (без врахування визначення відносної густини) з врахуванням паралельних випробувань	450,00
14	Визначення об'єму, що витягається, з використанням мірного циліндру, з врахуванням паралельних випробувань	432,00
15	Визначення відносної густини з використанням пікнометру, з врахуванням паралельних випробувань	1 038,00
16	Визначення відносної густини з використанням ареометру, з врахуванням паралельних випробувань	540,00
17	Визначення температури плавлення, з врахуванням паралельних випробувань	1 878,00
18	Визначення в'язкості з використанням капілярного віскозиметру, з врахуванням паралельних випробувань	1 392,00
19	Визначення в'язкості з використанням ротаційного віскозиметру, з врахуванням паралельних випробувань	360,00



20	Визначення показника заломлення (індексу рефракції), з врахуванням паралельних випробувань	906,00
21	Визначення оптичного обертання, з врахуванням паралельних випробувань	1 044,00
22	Визначення питомої електропровідності, з врахуванням паралельних випробувань	846,00
23	Дослідження ЛЗ рослинного походження з використанням мікроскопу	1 236,00
24	Визначення розміру часток з використанням мікроскопу	996,00
25	Визначення механічних включень (візуально)	2 142,00
26	Визначення механічних включень (інструментально, з врахуванням паралельних випробувань)	3 870,00
27	Визначення розчинності (за кожний розчинник)	1 032,00
28	ВЕРХ - оберненофазна хроматографія. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності з врахуванням приготування рухомої фази	15 570,00
29	ВЕРХ - іонпарна хроматографія. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності з врахуванням приготування рухомої фази	20 502,00
30	ВЕРХ - прямофазна хроматографія. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності з врахуванням приготування рухомої фази	22 002,00
31	ВЕРХ. Визначення кількісних показників (за одну пробу), з врахуванням паралельних випробувань, без врахування доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності та приготування рухомої фази	2 478,00
32	ГХ. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	9 678,00
33	ГХ (парофазний метод, визначення залишкових розчинників). Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	9 600,00
34	ГХ. Визначення кількісних показників (за одну пробу), з врахуванням паралельних визначень, без врахування доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	2 268,00
35	ГХ (парофазний метод, визначення залишкових розчинників). Визначення кількісних показників (за одну пробу) без врахування доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	2 280,00
36	ТШХ. За кожну систему рухомої фази	3 120,00
37	ТШХ. За кожну систему рухомої фази (всі наступні дозування)	2 130,00
38	ТШХ. За кожне наступне хроматографування тієї ж пластинки	1 968,00
39	СФ. Визначення кількісних показників та ідентифікації (за одну пробу), з врахуванням паралельних випробувань	2 820,00
40	СФ. Ідентифікація, якщо вона не визначається одночасно з кількісними показниками (за одну пробу)	2 190,00
41	ІЧ. Ідентифікація з врахуванням приготування зразків (за одну пробу)	3 120,00
42	ААС. Кількісне визначення (за одну пробу) з врахуванням паралельних випробувань, за кожний елемент	4 998,00
43	Визначення рН ЛЗ та розчинів ЛЗ з врахуванням паралельних випробувань, приготування стандартних буферних розчинів та калібрування приладу	2 730,00



44	Визначення води по К. Фішеру. Встановлення титру з врахуванням паралельних випробувань	2 580,00
45	Визначення води по К. Фішеру. Кількісне визначення (за одну пробу) без врахування встановлення титру	1 338,00
46	Визначення втрати в масі при висушуванні з врахуванням паралельних випробувань	3 630,00
47	Визначення втрати в масі при висушуванні в вакуумі з врахуванням паралельних випробувань	3 630,00
48	Визначення ступеню забарвлення рідини	1 212,00
49	Визначення прозорості, ступеню каламутності або опалесценції	1 188,00
50	Визначення стираності таблеток без оболонки	402,00
51	Визначення стійкості таблеток до роздавлювання з врахуванням паралельних випробувань	402,00
52	Визначення розпадання кишковорозчинних таблеток і капсул з врахуванням приготування буферних розчинів	2 634,00
53	Визначення розпадання таблеток або капсул	696,00
54	Визначення розпадання гранул „шипучих”, таблеток „шипучих”, оральних ліофілізатів.	696,00
55	Визначення розпадання супозиторіїв і песаріїв, вагінальних таблеток	900,00
56	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування фосфатних буферних розчинів	10 050,00
57	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування ацетатних буферних розчинів	9 990,00
58	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування ацетатних буферних розчинів з модифікатором	10 392,00
59	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування фосфатних буферних розчинів з модифікатором	10 482,00
60	Процедура розчинення для твердих дозованих форм - кислотна стадія (для 6 одиниць)	2 880,00
61	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (середовище розчинення вода) (для 6 одиниць)	2 844,00
62	Ідентифікація, характерні реакції на кальцій (b), бензоати (b, c), саліцилати (b), сульфїти (a), цитрати (c), цинк (b), карбонати (b) (за кожноу)	948,00
63	Ідентифікація, характерні реакції на цитрати (b), йодиди (b), ацетати (a, c, d), магній, ртуть (a, b), залізо (a, c), нітрати (a, b, c), бензоати (a), тартрати (a), бромїди (b, c), срібло, сульфати (a), карбонати (c), ксантини, кальцій (c), сульфїти (b), калій (a, b), хлориди (b) (за кожноу)	930,00
64	Ідентифікація, характерні реакції на лактати, сульфати (b), арсен (a), натрій (a), цинк (a), вісмут (a, b), амонію солі, тартрати (b), саліцилати (a), свинець (a), фосфати (b), кальцій (a) (за кожноу)	1 068,00
65	Ідентифікація, характерні реакції на ртуть (c), свинець (b), алюміній, ефіри складні (a), сурьма, алкалоїди, натрій (b), барбітурати, аміни ароматичні первинні, арсен (b), йодиди (a), ацетил (за кожноу)	1 206,00
66	Ідентифікація, характерні реакції на залізо (b), фосфати (a), хлориди (a), арсен (c), бромїди (a), цитрати (a), ацетати (b) тощо (за кожноу)	1 380,00



67	Випробування на граничний вміст домішок (солі амонію методом А, С, D)	1 662,00
68	Випробування на граничний вміст домішок (фториди)	2 100,00
69	Випробування на граничний вміст домішок (солі амонію (метод В), магній, важкі метали (метод В), фосфати, калій)	1 686,00
70	Випробування на граничний вміст домішок (кальцій, хлориди, важкі метали (метод А), залізо, сульфати, цинк, речовини, що легко обвуглюються)	852,00
71	Випробування на граничний вміст домішок (магній і лужноземельні метали)	1 572,00
72	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод С або D, з використанням спалювання)	2 160,00
73	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод Е з використанням мембранної фільтрації)	1 518,00
74	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод F з використанням методу К'ельдаля)	2 790,00
75	Випробування на граничний вміст домішок (свинець у цукрах)	1 212,00
76	Випробування на граничний вміст домішок (сульфатна зола, загальна зола)	2 220,00
77	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Кислотно - основне титрування (HCl, H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , NaOH, KOH)	1 980,00
78	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Окисно-відновне титрування (KMnO <sub>4</sub> , NaNO <sub>2</sub> , Na <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , J <sub>2</sub> , KBrO <sub>3</sub> )	2 442,00
79	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Комплексонометричне титрування (ZnSO <sub>4</sub> , Pb(NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> , натрію едетат)	2 502,00
80	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Методи осадження (AgNO <sub>3</sub> , NH <sub>4</sub> CNS)	4 398,00
81	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Метод неводного титрування (HClO <sub>4</sub> )	3 138,00
82	Титриметрія. Проведення визначення (за одну пробу) без врахування приготування та стандартизації титранту	1 008,00
83	Потенціометричне титрування (за одну пробу)	1 008,00
84	Визначення кислотного числа з врахуванням паралельних визначень, без врахування приготування та стандартизації титранту	1 536,00
85	Визначення числа омилення з врахуванням паралельних випробувань, без врахування приготування та стандартизації титранту	1 686,00
86	Визначення ефірного числа з врахуванням паралельних випробувань, без врахування приготування та стандартизації титрантів	2 670,00
87	Визначення йодного числа з врахуванням паралельних визначень, без врахування приготування та стандартизації титранту	1 842,00
88	Визначення перекисного числа з врахуванням паралельних визначень, без врахування приготування та стандартизації титранту	1 800,00
89	Визначення анідинового числа з врахуванням паралельних випробувань	1 710,00



90	Визначення гідроксильного числа з врахуванням паралельних випробувань методом А	2 670,00
91	Визначення гідроксильного числа з врахуванням паралельних випробувань методом Б	3 840,00
92	Визначення неомилюваних речовин з врахуванням паралельних випробувань, без врахування приготування та стандартизації титранту	4 170,00
93	Визначення вмісту етанолу пікнометричним методом з врахуванням паралельних випробувань без врахування визначення відносної густини	1 512,00
94	Визначення ферментативної або антикоагулянтної активності з врахуванням паралельних випробувань	5 262,00
95	Ситовий аналіз з врахуванням паралельних визначень	696,00
96	Визначення часу розчинення ЛЗ з врахуванням паралельних випробувань	606,00
97	Визначення тальку, аеросилу з врахуванням паралельних випробувань	3 342,00
98	Визначення сухого залишку з врахуванням паралельних випробувань	2 616,00
99	Визначення стійкості суспензії з врахуванням паралельних випробувань	570,00
100	Перевірка контейнера ЛЗ, що знаходяться під тиском, на герметичність, з врахуванням паралельних випробувань	648,00
101	Визначення герметичності контейнера м'яких ЛЗ для місцевого застосування з врахуванням паралельних випробувань	3 222,00
102	Визначення герметичності блістера з врахуванням паралельних випробувань	1 182,00
103	Визначення відсотка виходу вмісту контейнера ЛЗ, що знаходяться під тиском, з врахуванням паралельних випробувань	696,00
104	Визначення середньої маси однієї дози ЛЗ, що знаходяться під тиском	648,00
105	Визначення кількості доз, що витягаються, для ЛЗ що знаходяться під тиском	648,00
106	Визначення відносної густини піни медичної з врахуванням паралельних випробувань	1 266,00
107	Визначення часу розширення піни медичної з врахуванням паралельних випробувань	1 290,00
108	Визначення дози і однорідності дозування крапель для орального застосування	648,00
109	Визначення ступеню диспергування таблеток диспергованих з врахуванням паралельних визначень	648,00
110	Визначення однорідності маси доз, що витягаються із багатодозових контейнерів ЛЗ для орального застосування, споряджених дозуючим пристроєм	648,00
111	Визначення золи, нерозчинної в соляній кислоті, з врахуванням паралельних випробувань	2 442,00
112	Визначення води в ефірних оліях, з врахуванням паралельних випробувань	696,00
113	Визначення сторонніх ефірів в ефірних оліях	1 008,00
114	Візуальне визначення сторонніх домішок в лікарській рослинній сировині, з врахуванням паралельних випробувань	996,00
115	Визначення сторонніх домішок в лікарській рослинній сировині (за допомогою методу мікроскопії)	1 326,00



116	Визначення вмісту ефірних олій у ЛЗ рослинного походження методом перегонки із водяною парою, з врахуванням паралельних випробувань	2 076,00
117	Приготування буферного розчину з потенціометричним визначенням рН з врахуванням калібрування приладу	2 076,00
118	Пробопідготовка, ускладнена екстракцією органічними розчинниками, за кожену операцію, з врахуванням паралельних визначень	4 008,00
119	Пробопідготовка, ускладнена центрифугуванням, за кожену операцію, з врахуванням паралельним випробувань	762,00
120	Пробопідготовка, ускладнена прожарюванням з використанням муфельної печі, за кожену операцію, з врахуванням паралельних випробувань	1 782,00
121	Пробопідготовка, ускладнена висушуванням з використанням сушильної шафи, за кожену операцію, з врахуванням паралельних випробувань	3 204,00
122	Пробопідготовка, ускладнена використанням методу дистиляції, за кожену операцію, з врахуванням паралельних випробувань	3 204,00
123	Пробопідготовка, ускладнена використанням роторного випаровувача, за кожену операцію, з врахуванням паралельних випробувань	1 746,00
124	Пробопідготовка, ускладнена твердофазною екстракцією, за кожену операцію, з врахуванням паралельних випробувань	6 060,00
125	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	22 116,00
126	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	20 328,00
127	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за відсутності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	22 470,00
128	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	24 300,00
129	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	22 980,00
130	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за відсутності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	30 114,00
131	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	17 712,00
132	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	14 628,00
133	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	17 478,00



134	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	16 266,00
135	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	27 420,00
136	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	20 670,00
137	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	18 720,00
138	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	20 910,00
139	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	18 720,00
140	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	26 952,00
141	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Escherichia coli</i> ) методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	17 868,00
142	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Escherichia coli</i> ) методом прямого посіву за відсутності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	25 902,00
143	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Escherichia coli</i> ) методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	19 470,00
144	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Escherichia coli</i> ) методом мембранної фільтрації за відсутності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	23 484,00
145	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Escherichia coli</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	14 670,00
146	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Escherichia coli</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	15 570,00



147	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Escherichia coli</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	<b>23 598,00</b>
148	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Escherichia coli</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>16 740,00</b>
149	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Escherichia coli</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>17 940,00</b>
150	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Escherichia coli</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	<b>21 060,00</b>
151	Мікробіологічна чистота. Кількісне визначення <i>Escherichia coli</i> за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>16 740,00</b>
152	Мікробіологічна чистота. Кількісне визначення <i>Escherichia coli</i> за відсутності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	<b>20 988,00</b>
153	Мікробіологічна чистота. Кількісне визначення <i>Escherichia coli</i> за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>15 060,00</b>
154	Мікробіологічна чистота. Кількісне визначення <i>Escherichia coli</i> за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>15 720,00</b>
155	Мікробіологічна чистота. Кількісне визначення <i>Escherichia coli</i> за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	<b>20 712,00</b>
156	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Staphylococcus aureus</i> ) методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>17 592,00</b>
157	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Staphylococcus aureus</i> ) методом прямого посіву за відсутності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	<b>21 336,00</b>
158	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Staphylococcus aureus</i> ) методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>19 584,00</b>



159	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Staphylococcus aureus</i> ) методом мембранної фільтрації за відсутності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	20 988,00
160	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Staphylococcus aureus</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	15 330,00
161	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Staphylococcus aureus</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	15 294,00
162	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Staphylococcus aureus</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	19 080,00
163	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Staphylococcus aureus</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	16 032,00
164	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Staphylococcus aureus</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	15 762,00
165	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Staphylococcus aureus</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	17 130,00
166	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ) методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	19 860,00
167	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ) методом прямого посіву за відсутності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	25 200,00
168	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ) методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	19 698,00
169	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ) методом мембранної фільтрації за відсутності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	21 810,00



170	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>16 968,00</b>
171	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>17 670,00</b>
172	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	<b>22 314,00</b>
173	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>16 380,00</b>
174	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>16 074,00</b>
175	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	<b>17 592,00</b>
176	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Salmonella</i> ) методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>19 272,00</b>
177	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Salmonella</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>15 060,00</b>
178	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Salmonella</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>16 968,00</b>
179	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Salmonella</i> ) методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>19 272,00</b>
180	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Salmonella</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>16 464,00</b>
181	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Salmonella</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>16 740,00</b>



182	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії) за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>16 152,00</b>
183	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії) за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>15 330,00</b>
184	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії) за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>16 308,00</b>
185	Мікробіологічна чистота. Кількісне визначення толерантних до жовчі грамнегативних бактерій за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>17 130,00</b>
186	Мікробіологічна чистота. Кількісне визначення толерантних до жовчі грамнегативних бактерій за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>15 840,00</b>
187	Мікробіологічна чистота. Кількісне визначення толерантних до жовчі грамнегативних бактерій за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>16 152,00</b>
188	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Candida albicans</i> ) методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>17 910,00</b>
189	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Candida albicans</i> ) методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>18 690,00</b>
190	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Candida albicans</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>15 840,00</b>
191	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Candida albicans</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>15 960,00</b>
192	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Candida albicans</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>16 308,00</b>
193	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Candida albicans</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>16 350,00</b>
194	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за відсутності методики	<b>10 728,00</b>
195	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії	<b>10 026,00</b>
196	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом розведення	<b>10 140,00</b>



197	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з високою антимікробною дією	10 458,00
198	Стерильність. Випробування ЛЗ методом прямого посіву для ЛЗ без антимікробної дії	14 082,00
199	Стерильність. Випробування ЛЗ методом прямого посіву для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом розведення	14 472,00
200	Стерильність. Випробування ЛЗ методом прямого посіву для ЛЗ з високою антимікробною дією	14 358,00
201	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при відсутності методики	39 198,00
202	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії	21 378,00
203	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом відмивання	21 570,00
204	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при наявності методики для ЛЗ з високою антимікробною дією	31 788,00
205	Стерильність. Випробування ЛЗ методом мембранної фільтрації закритого типу для ЛЗ без антимікробної дії	23 010,00
206	Стерильність. Випробування ЛЗ методом мембранної фільтрації закритого типу для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом відмивання	30 420,00
207	Стерильність. Випробування ЛЗ методом мембранної фільтрації закритого типу для лікарського засобу ЛЗ з високою антимікробною дією	31 440,00
208	Бактеріальні ендотоксини. Метод А (якісний гель-тромб тест)	13 422,00
209	Порівняльні дослідження антимікробної активності з визначенням оптимальних умов	14 094,00
210	Кількісне визначення антибіотиків мікробіологічним методом	12 252,00
211	Визначення азоту по К'ельдалю	4 680,00
212	Визначення розмірів твердих лікарських форм	576,00
213	Розрахунок приймального числа AV для оцінки однорідності дозованих одиниць	978,00

Директор Департаменту  
фінансово-економічної та адміністративно-  
господарської роботи



Світлана КОВТУН



**ЗАТВЕРДЖЕНО**Наказ Державного експертного  
центру МОЗ Українивід "30" 11 2021 № 268**ВАРТІСТЬ ПОСЛУГ****з проведення контролю якості лікарських засобів в Лабораторії  
з контролю якості медичних імунобіологічних препаратів  
Державного експертного центру МОЗ України**

№ п/п	Види послуг	Вартість враховуючи ПДВ, грн.
1	Експертиза матеріалів контролю серії виробника та аналітичних звітів за одним показником АНД/МКЯ	1 212,00
2	Оцінка відповідності упаковки, маркування, кількості МІБП, стандартних зразків та матеріалів, інформації, наданої у супровідних документах	522,00
3	Первинна оцінка супровідних документів/проекту НД/ складання листа-запиту при проходженні реєстраційної процедури	1 020,00
4	Проведення вибіркового контролю зразків МІБП/ЛЗ за показниками "Маркування"	1 140,00
5	Проведення вибіркового контролю зразків МІБП/ЛЗ за показниками "Пакування"	852,00
6	Первинна оцінка супровідних документів/складання листа-запиту	624,00
7	Складання специфікації вартості послуг	510,00
8	Контроль ЛЗ за показником "Опис"	978,00
9	Механічні включення: видимі частки. Контроль ліофілізованих форм ЛЗ	1 494,00
10	Механічні включення: видимі частки. Контроль рідких форм ЛЗ	1 368,00
11	Потенціометричне визначення рН	1 734,00
12	Визначення води мікрометодом	6 498,00
13	Визначення води мікрометодом (з використанням печі КФ)	7 188,00
14	Визначення осмоляльності	2 286,00
15	Визначення осмолярності з врахування визначення відносної густини	2 694,00
16	Визначення прозорості, ступеню каламутності рідин з використанням готових еталонних розчинів	1 986,00
17	Визначення прозорості і ступеня каламутності рідин (спектрофотометрично)	2 094,00
18	Визначення ступеня забарвлення рідин з використанням готових еталонних розчинів	2 586,00
19	Визначення ступеня забарвлення рідин спектрофотометрично	1 770,00
20	Визначення розчинності (візуально). (Ресуспендованість. Стійкість суспензії)	1 092,00



21	Визначення об'єму, що витягається (з використанням мірного циліндру)	1 392,00
22	Визначення об'єму, що витягається (з врахуванням визначення відносної густини)	2 220,00
23	Визначення середньої маси (однорідності маси) вмісту капсул, вмісту ЛЗ у пакетах, пачках, саше	2 412,00
24	Визначення однорідності маси порошків для парентерального застосування	2 844,00
25	Визначення середньої маси (однорідності маси) таблеток, капсул, супозиторіїв	1 482,00
26	Визначення середньої маси вмісту туб	2 100,00
27	Визначення однорідності дозованих одиниць в порошках для парентерального застосування розрахунково-ваговим методом	3 120,00
28	Визначення однорідності дозованих одиниць в таблетках та капсулах розрахунково-ваговим методом	1 974,00
29	Визначення питомої електропровідності	1 746,00
30	Визначення запаху	642,00
31	Визначення загального білку після мінералізації сірчаною кислотою (з використанням реактиву Несслера)	4 914,00
32	Визначення загального білку (метод 5 - біуретовий метод)	4 518,00
33	Визначення загального білку (метод 3 - Бредфорд), без врахування вартості буферних розчинів	5 610,00
34	Визначення загального білку (метод 2 - Лоурі), без врахування вартості буферних розчинів	5 238,00
35	Визначення білку методом Кьельдаля	6 390,00
36	Визначення загального білку (метод 2 - Лоурі), з попереднім осадженням білку, без врахування вартості буферних розчинів	6 114,00
37	Визначення вмісту білку у ЛЗ на основі трастузумабу (Герцептин, Трастузумаб)	7 872,00
38	Визначення вмісту білку у ЛЗ на основі ритуксимабу (Мабтера)	4 164,00
39	Визначення загального білку (метод 1 - абсорбційної спектрофотометрії в ультрафіолетовому спектрі), без урахування вартості буферних розчинів та стандартних зразків	3 978,00
40	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод А)	5 538,00
41	Ідентифікація натрію	2 754,00
42	Визначення вмісту полісорбату-80	8 208,00
43	Випробування на граничний вміст домішок (сульфати)	2 376,00
44	Визначення вмісту тіомерсалу	4 590,00
45	Ідентифікація хлоридів	3 204,00
46	Випробування на граничний вміст домішок. Визначення вмісту вільного формальдегіду	3 564,00
47	Визначення кальцію та магнію у воді для ін'єкцій	2 046,00
48	Визначення кислотності або лужності у воді для ін'єкцій	1 386,00
49	Випробування на граничну кількість нітратів у воді для ін'єкцій	1 626,00
50	Ідентифікація речовин, що окиснюються у воді для ін'єкцій	1 506,00
51	Випробування на граничну кількість солей амонію у воді для ін'єкцій	1 620,00
52	Визначення неорганічного фосфору	6 054,00
53	Визначення вмісту О-ацетильних груп	5 682,00



54	Визначення вмісту мальтози (без врахування вартості стандартів)	4 308,00
55	Визначення вмісту калію гідроксихіноліну сульфату	4 446,00
56	Кількісне визначення Натрію хлориду	6 612,00
57	Визначення фенолу в імуносироватках і вакцинах	4 248,00
58	Визначення цитратів у ЛЗ	4 290,00
59	Визначення фенолу в алергенах туберкульозних	3 078,00
60	Визначення вмісту полісахариду (РС) у вакцині "Синфлорикс"	4 290,00
61	Ідентифікація фосфату	2 694,00
62	Ідентифікація тіомерсалу	3 312,00
63	Визначення вмісту гліцину (без врахування вартості стандартних зразків)	3 090,00
64	Визначення антикоагулянтної активності низькомолекулярних гепаринів. Активність анти-Ха. Активність анти-Па без врахування вартості стандартних зразків	8 592,00
65	Визначення активності активатора прекалікреїну (без врахування вартості стандартних зразків)	2 664,00
66	Ідентифікація БЦЖ	1 464,00
67	Специфічна активність та термостабільність БЦЖ (Данія)	10 446,00
68	Специфічна нешкідливість (вірулентність мікобактерій) БЦЖ (6 тижнів), Біомед, Польща; States Serum institut, Данія	23 712,00
69	Шкірна реактогенність вакцини БЦЖ 10	19 656,00
70	Специфічна активність та термостабільність БЦЖ-10 без урахування вартості живильного середовища	8 970,00
71	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації	35 376,00
72	Стерильність. Перевірка придатності методики випробування методом прямого висівання	21 414,00
73	Стерильність методом мембранної фільтрації без відмивання фільтрів	21 684,00
74	Стерильність методом мембранної фільтрації з відмиванням фільтрів	22 230,00
75	Стерильність методом прямого висівання (препарат не виявляє антимікробної дії)	16 734,00
76	Стерильність методом прямого висівання (препарат виявляє антимікробну дію)	21 102,00
77	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Candida albicans	4 824,00
78	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Escherichia coli	4 566,00
79	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Pseudomonas aeruginosa	4 446,00
80	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Salmonella	6 048,00
81	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Staphylococcus aureus	4 116,00
82	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності толерантних до жовчі грамнегативних бактерій (в 1 грамі)	5 628,00
83	Мікробіологічна чистота. Кількісна оцінка толерантних до жовчі грамнегативних бактерій	6 312,00
84	Мікробіологічна чистота. Визначення загальної кількості життєздатних аеробних бактерій методом висівання на чашки	4 524,00
85	Мікробіологічна чистота. Визначення загальної кількості дріжджових та цвілевих грибів	4 260,00



86	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС глибинний/двошаровий/поверхневий метод	7 218,00
87	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Кількісна оцінка толерантних до жовчі грамнегативних бактерій	7 998,00
88	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Наявність толерантних до жовчі грамнегативних бактерій	8 322,00
89	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Candida albicans</i>	5 874,00
90	Перевірка придатності методики Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Escherihia coli</i>	5 808,00
91	Перевірка придатності методики Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	5 826,00
92	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Salmonella</i>	7 548,00
93	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Staphylococcus aureus</i>	5 262,00
94	Перевірка придатності методики "Мікробіологічна чистота визначення ТУМС глибинний/двошаровий/поверхневий	5 652,00
95	Стерильність МІБП СолкоУровак	29 796,00
96	Перевірка придатності методики Стерильність МІБП СолкоУровак	38 340,00
97	Бактеріальні ендотоксини. Метод А (гель-тромб метод)	13 458,00
98	Бактеріальні ендотоксини. Метод D (хромогенний кінетичний метод)	12 870,00
99	Специфічна активність пробіотиків, що містять біфідобактерії	4 200,00
100	Специфічна активність пробіотиків, що містять лактобактерії	4 860,00
101	Специфічна активність пробіотиків, що містять стрептококи або ентерококи	6 108,00
102	Пірогени	10 140,00
103	Аномальна токсичність вакцини та сироватки (миші та свинки 7 діб)	8 646,00
104	Аномальна токсичність на мишах 1 доба	5 106,00
105	Аномальна токсичність на мишах 2 доби	5 382,00
106	Аномальна токсичність на мишах 3 доби	5 460,00
107	Аномальна токсичність препарату «Біолік-туберкулін ППД-Л»	9 126,00
108	Аномальна токсичність (миші 7 діб, морські свинки 21 доба)	17 670,00
109	Ідентифікація та специфічна активність Туберкулін ППД RT SSI	28 980,00
110	Ідентифікація та специфічна активність алергену туберкульозного, виробництва ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК"	22 272,00
111	Туберкулопротеїн. Сенсibiliзуючі властивості	28 902,00
112	Туберкулопротеїн. Специфічна безпечність	40 758,00
113	Туберкулопротеїн. Автентичність та специфічна активність	46 176,00
114	Ідентифікація та специфічна активність вакцини «Псевдовак»	120 240,00
115	Специфічна токсичність вакцини «Псевдовак»	9 852,00
116	Визначення ідентифікації, активності та термостабільності КПК вакцин (без урахування вартості стандартів)	46 062,00
117	Визначення ідентифікації, активності та термостабільності вакцини, що містить живі віруси поліомієліту 1, 2, та 3 типів	28 902,00
118	Ідентифікація, специфічна активність, термостабільність вакцини для профілактики вітряної віспи	27 264,00



119	Ідентифікація, специфічна активність, термостабільність. Вакцина для профлактики жовтої лихоманки (жива атенуйована)	31 746,00
120	Визначення специфічної противірусної активності інтерферону	16 500,00
121	Визначення ідентифікації, специфічної противірусної активності та токсичності інтерферону (субстанція) на культурі клітин	20 946,00
122	Специфічна активність філграстиму	22 464,00
123	Визначення біологічної активності фактору некрозу пухлин-альфа	19 620,00
124	Електрофорез з натрію додецилсульфатом у поліакриламсідному гелі (ДСН-ПАГ) (готовий гель), фарбування сріблом без урахування вартості стандартів	14 652,00
125	Електрофорез з натрію додецилсульфатом у поліакриламсідному гелі (ДСН-ПАГ) (готовий гель), фарбування Кумасі без урахування вартості стандартів	12 834,00
126	Визначення методом Вестерн-блотингу (без урахування вартості стандартів)	20 436,00
127	Ізоелектрофокусування (фарбування Кумасі)	29 952,00
128	Ізоелектрофокусування (фарбування сріблом)	34 476,00
129	Імуноелектрофорез без урахування вартості стандартів (фарбування Кумасі)	7 746,00
130	Імуноелектрофорез з урахуванням вартості стандартів (фарбування Кумасі)	14 454,00
131	Визначення методом порівняльної подвійної імунодифузії в агарозному гелі	5 874,00
132	Зональний електрофорез на плівках з ацетатцелюлози	6 972,00
133	Визначення методом імуоферментного аналізу (без урахування вартості стандартів) з використанням 3,3,5,5-Тетраметилбензидину (ТМБ)	9 906,00
134	Визначення методом імуоферментного аналізу (без врахування вартості стандартів) з використанням лужної фосфатази	8 988,00
135	Визначення методом імуоферментного аналізу (без врахування вартості стандартів) для вакцин виробництва Санофі Пастер	7 626,00
136	Визначення методом радіальної імунодифузії в агарозному гелі (без врахування вартості стандартів)	6 162,00
137	Ідентифікація методом імуопреципітації в пробірках, без урахування вартості стандартів	3 474,00
138	Ідентифікація методом аглютинації, без врахування вартості стандартів (кашлюковий компонент)	6 594,00
139	Визначення методом дот-блот, слот-блот, імуоблотинг (без урахування вартості стандартів)	10 338,00
140	Визначення анти-А та анти-В гемаглютининів без врахування вартості стандартів	4 308,00
141	Визначення методом ракетного імуоелектрофорезу (без врахування вартості стандартів)	8 910,00
142	Визначення біологічної активності субстанції "Концентрат депротейнізованого дермального шару шкіри свиней	28 470,00
143	Визначення вмісту алюмінію в адсорбованих вакцинах	8 256,00
144	Визначення м-Крезолу без врахування вартості стандартних зразків	6 564,00



145	Активність Гангравін (Вінс)	<b>53 196,00</b>
146	Активність. Дифтерійний антитоксин (Вінс)	<b>29 778,00</b>
147	Активність. Тетанус антитоксин (Вінс)	<b>38 298,00</b>
148	Визначення біологічної активності фактору УІІ зростання крові, без врахування вартості набору для визначення (тест-системи) та стандартних зразків	<b>3 318,00</b>
149	Випробування на граничний вміст домішок. Хлориди	<b>2 730,00</b>
150	Визначення сухого залишку у воді для ін'єкцій	<b>3 738,00</b>
151	Визначення активності анти-Д імуноглобуліну без врахування вартості стандартів	<b>12 366,00</b>
152	Визначення гальмування росту культур клітин для лікарського засобу Айлів	<b>23 766,00</b>
153	Визначення вмісту загального білку, без врахування вартості набору для визначення (тест-системи) та стандартних зразків	<b>3 720,00</b>
154	Визначення мікоплазм методом ПЛІР у вакцині для профілактики кору, паротиту та краснухи, жива атенуйована (ліфілізована), виробництва "Індія"	<b>11 322,00</b>
155	Визначення ідентифікації, активності, термічної стабільності вакцин для профілактики кору, паротиту та краснухи, жива атенуйована (ліофілізована), виробництва "Індія"	<b>46 224,00</b>
156	Активність Ботокс	<b>41 946,00</b>

Директор Департаменту  
 фінансово-економічної та адміністративно-  
 господарської роботи



Світлана КОВТУН