



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

**НАКАЗ**

31.05.2023

Київ

№ 99

Про внесення змін до наказу  
Державного експертного центру  
МОЗ України від 08 грудня  
2022 року № 173 «Про затвердження  
вартості послуг»

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:**

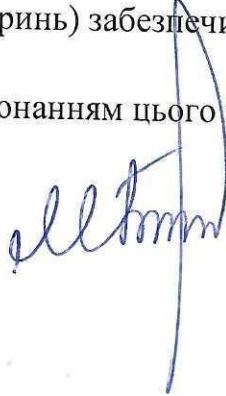
1. Унести зміни до Вартості послуг з проведення експертизи матеріалів  
щодо реєстрації, перереєстрації, внесення змін до матеріалів реєстраційного  
досьє, спеціалізованої оцінки матеріалів щодо клінічних випробувань, а також  
експертизи матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до  
Державного формуляра лікарських засобів, затвердженої наказом Державного  
експертного центру МОЗ України від 08 грудня 2022 року № 173, виклавши її у  
новій редакції, що додається.

2. Унести зміни до Вартості послуг з проведення контролю якості  
лікарських засобів в Лабораторії з контролю якості медичних імунобіологічних

препаратів Державного експертного центру МОЗ України, затвердженої наказом Державного експертного центру МОЗ України від 08 грудня 2022 року № 173, виклавши її у новій редакції, що додається.

3. Цей наказ набирає чинності з 01 червня 2023 року.
4. Бухгалтерії (С. Гринь) забезпечити неухильне виконання цього наказу.
5. Контроль за виконанням цього наказу залишаю за собою.

Директор



**Михайло БАБЕНКО**

**ЗАТВЕРДЖЕНО**Наказ Державного експертного  
центру МОЗ України

від "31 05" 2023 № 99

**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

№ п/п	Види послуг	Вартість з ПДВ, грн.
1.	<b>Експертиза матеріалів щодо реєстрації</b>	
1.1.	Лікарський засіб та МІБП за повним досьє	326 370,00
1.2.	Лікарський засіб радіофармацевтичний або діагностичний, або лікарський засіб отриманий з крові або плазми, за повним досьє	326 370,00
1.3.	Лікарський засіб рослинного походження за повним досьє	261 300,00
1.4.	Гібридний лікарський засіб	216 450,00
1.5.	Гібридний лікарський засіб діагностичний	216 450,00
1.6.	Генеричний лікарський засіб однокомпонентний	203 040,00
1.7.	Генеричний лікарський засіб багатокомпонентний	216 450,00
1.8.	Генеричний лікарський засіб діагностичний	203 040,00
1.9.	Біосиміляр	261 300,00
1.10.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (речовини хімічного походження)	261 300,00
1.11.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (радіофармацевтичний або діагностичний)	261 300,00
1.12.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (речовини рослинного походження)	106 230,00
1.13.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (природнього/мінерального походження)	106 230,00
1.14.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією	326 370,00
1.15.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією рослинного походження	163 650,00
1.16.	Інформована згода	163 650,00
1.17.	Традиційний лікарський засіб	39 450,00
1.18.	Лікарський засіб з продукції in bulk за умови, якщо in bulk зареєстровано раніше	215 580,00
1.19.	Лікарський засіб з продукції in bulk за умови одночасного подання на реєстрацію продукції in bulk	106 230,00
1.20.	Гомеопатичний лікарський засіб	106 230,00
1.21.	Гомеопатичний лікарський засіб за спрощеною процедурою (додаток 7 до Порядку*)	54 150,00
1.22.	Лікарські засоби, які виробляються згідно із затвердженим прописом	39 450,00
1.23.	Лікарські засоби, які належать до групи "Медичні гази"	54 210,00
1.24.	Лікарський засіб, що реєструється під іншою назвою	106 230,00

1.25.	Лікарський засіб обмеженого застосування (препарат-сирота)	98 220,00
1.26.	Лікарські засоби, які були ліцензовані Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	163 650,00
1.27.	Оригінальний (іновативний) лікарський засіб для лікування туберкульозу, ВІЛ/СНІДу, вірусних гепатитів, рідкоших та онкологічних захворювань (п. 10.1 розділу V Порядку*)	163 650,00
1.28.	Лікарський засіб для лікування туберкульозу або ВІЛ/СНІДу, що пройшли процедуру прекваліфікації ВООЗ (п. 10.2 розділу V Порядку*)	163 650,00
1.29.	Вакцини, анатоксини, що пройшли процедуру прекваліфікації ВООЗ (п. 10.3 розділу V Порядку*)	163 650,00
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	96 420,00
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	43 830,00
1.32.	МІБП, перекваліфіковані у лікарські засоби (п. 9 розділу IV Порядку*)	163 650,00
1.33.	Активний фармацевтичний інгредієнт (АФІ)	55 770,00
1.34.	Проведення експертної оцінки мастер-файлу на плазму на лікарський засіб з крові/плазми, що вироблений в Україні	60 060,00
<b>2.</b>	<b>Експертиза матеріалів щодо перереєстрації</b>	
2.1.	Готовий лікарський засіб та МІБП	122 370,00
2.2.	Готовий лікарський засіб рослинного походження	122 370,00
2.3.	Готовий лікарський засіб природнього/мінерального походження	122 370,00
2.4.	Медичний імунобіологічний препарат. Неінфекційні алергени	122 370,00
2.5.	Препарати на основі крові та плазми	122 370,00
2.6.	Активний фармацевтичний інгредієнт	29 400,00
2.7.	Гомеопатичний лікарський засіб	54 210,00
2.8.	Гомеопатичний лікарський засіб за спрощеною процедурою (додаток 7 до Порядку*)	35 640,00
2.9.	Лікарські засоби, які виробляються згідно із затвердженим прописом	29 400,00
2.10.	Традиційний лікарський засіб	42 600,00
2.11.	Традиційний лікарський засіб природнього/мінерального походження	51 090,00
2.12.	Лікарські засоби, які належать до групи "Медичні гази"	35 580,00
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	86 730,00
<b>3</b>	<b>Експертиза матеріалів щодо внесення змін до матеріалів реєстраційного досьє</b>	

3.1.	Зміни, що потребують нової реєстрації	87 660,00
3.2.	Зміни, що потребують нової реєстрації (лікарські засоби рослинного походження, радіофармацевтичні, діагностичні, обмеженого застосування або препарати на основі крові та плазми)	87 660,00
3.3.	Зміна заявника (власника РП)	19 110,00
3.4.	Зміна типу ІА (адміністративна) за умови одночасного подання тільки однієї зміни:	
	до 25	3 900,00
	26-50	2 550,00
	більше 50	1 350,00
3.5.	Зміна типу ІА	3 900,00
3.6.	Зміна типу ІБ (адміністративна) за умови одночасного подання тільки однієї зміни:	
	до 25	3 900,00
	26-50	2 580,00
	більше 50	1 350,00
3.7.	Зміна типу ІБ	19 110,00
3.8.	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)	7 470,00
3.9.	Зміна типу ІІ	87 600,00
3.10.	Зміна типу ІІ (якщо зміна стосується тільки якості не впливає на безпеку та ефективність)	58 500,00
3.11.	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)	14 670,00
3.12.	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	29 010,00
3.13.	Технічна помилка	3 900,00
4.	<b>Валідація комплектності та спеціалізована оцінка матеріалів клінічних випробувань</b>	
4.1.	<b>Матеріали міжнародних багатоцентрових (одноцентрових) клінічних випробувань</b>	
4.1.1.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу біотехнологічного, біологічного походження, прогресивної терапії	291 480,00

4.1.2.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу біотехнологічного, біологічного походження, прогресивної терапії – використання двох і більше лікарських засобів, що будуть досліджуватись	335 220,00
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	320 370,00
4.1.4.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу іншого походження	169 590,00
4.1.5.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу іншого походження - використання двох і більше лікарських засобів, що будуть досліджуватись	179 400,00
4.1.6.	Суттєва поправка до міжнародного багаточентрового (одноцентрового) клінічного випробування, що стосується одного з розділів додатку 9 до Порядку**	44 538,00
4.1.7.	Суттєва поправка до міжнародного багаточентрового (одноцентрового) клінічного випробування, що стосується двох та більше розділів додатку 9 до Порядку**	49 530,00
4.1.8.	Суттєва поправка до міжнародного багаточентрового (одноцентрового) клінічного випробування, що стосується одного розділу додатку 9 до Порядку** та більше ніж до одного клінічного випробування	47 130,00
4.1.9.	Суттєва поправка до міжнародного багаточентрового (одноцентрового) клінічного випробування, що стосується двох та більше розділів додатку 9 до Порядку** та більше ніж до одного клінічного випробування	53 460,00
<b>4.2.</b>	<b>Матеріали передреєстраційних (постреєстраційних) клінічних випробувань в Україні</b>	
4.2.1.	Матеріали передреєстраційних (постреєстраційних) клінічних випробувань в Україні	116 610,00
4.2.2.	Суттєва поправка передреєстраційного (постреєстраційного) клінічного випробування в Україні	31 920,00
<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	77 130,00
4.3.2.	Суттєва поправка до протоколу клінічного випробування, в якому не передбачено застосування досліджуваного лікарського засобу	17 940,00
<b>4.4.</b>	<b>Технічна помилка</b>	<b>3 900,00</b>
<b>5.</b>	<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	85 410,00
5.2.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра, формулярна стаття якого включена до Державного формуляра лікарських засобів	49 140,00

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	42 810,00
5.4.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення до Державного формуляра препарату обмеженого застосування (препарат-сирота), формулярна стаття якого включена до Державного формуляра лікарських засобів	24 480,00

**За умови одночасного подання додатково сплачуються:**

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

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

- за першу додаткову упаковку 30% вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації (перереєстрації);
- за другу та наступні упаковки одноразово 30% вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації (перереєстрації).

**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 України від 26.08.2005 № 426.*

*\*\*Порядок проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом МОЗ України від 23 вересня 2009 року № 690.*

Директор Департаменту  
фінансово-економічної та адміністративно-  
господарської роботи



Світлана КОВТУН

**ЗАТВЕРДЖЕНО**Наказ Державного експертного  
центру МОЗ України

від "31" 05 2023 № 99

**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 з ПДВ, грн.
1.	Експертиза матеріалів контролю серії виробника та аналітичних звітів за одним показником АНД/МКЯ	1 578,00
2.	Оцінка відповідності упаковки, маркування, кількості МБП, стандартних зразків та матеріалів, інформації, наданої у супровідних документах	678,00
3.	Первинна оцінка супровідних документів/проекту НД/складання листа-запиту при проходженні реєстраційної процедури	1 326,00
4.	Проведення вибіркового контролю зразків МБП/ЛЗ за показниками "Маркування"	1 482,00
5.	Проведення вибіркового контролю зразків МБП/ЛЗ за показниками "Пакування"	1 110,00
6.	Первинна оцінка супровідних документів/складання листа-запиту	810,00
7.	Складання специфікації вартості послуг	660,00
8.	Контроль ЛЗ за показником "Опис"	1 272,00
9.	Механічні включення: видимі частки. Контроль ліофілізованих форм ЛЗ	1 944,00
10.	Механічні включення: видимі частки. Контроль рідких форм ЛЗ	1 782,00
11.	Потенціометричне визначення рН	2 256,00
12.	Визначення води мікрометодом	8 448,00
13.	Визначення води мікрометодом (з використанням печі КФ)	9 348,00
14.	Визначення осмоляльності	2 970,00
15.	Визначення осмолярності з врахування визначення відносної густини	3 504,00
16.	Визначення прозорості, ступеню каламутності рідин з використанням готових еталонних розчинів	2 586,00
17.	Визначення прозорості і ступеня каламутності рідин (спектрофотометрично)	2 724,00
18.	Визначення ступеня забарвлення рідин з використанням готових еталонних розчинів	3 360,00



19.	Визначення ступеня забарвлення рідин спектрофотометрично	2 304,00
20.	Визначення розчинності (візуально). (Ресуспендованість. Стійкість суспензії)	1 422,00
21.	Визначення об'єму, що витягається (з використанням мірного циліндру)	1 812,00
22.	Визначення об'єму, що витягається (з врахуванням визначення відносної густини)	2 886,00
23.	Визначення середньої маси (однорідності маси) вмісту капсул, вмісту ЛЗ у пакетах, пачках, саше	3 138,00
24.	Визначення однорідності маси порошків для парентерального застосування	3 696,00
25.	Визначення середньої маси (однорідності маси) таблеток, капсул, супозиторіїв	1 926,00
26.	Визначення середньої маси вмісту туб	2 730,00
27.	Визначення однорідності дозованих одиниць в порошках для парентерального застосування розрахунково-ваговим методом	4 056,00
28.	Визначення однорідності дозованих одиниць в таблетках та капсулах розрахунково-ваговим методом	2 568,00
29.	Визначення питомої електропровідності	2 268,00
30.	Визначення запаху	834,00
31.	Визначення загального білку після мінералізації сірчаною кислотою (з використанням реактиву Несслера)	6 390,00
32.	Визначення загального білку (метод 5 - біуретовий метод)	5 874,00
33.	Визначення загального білку (метод 3 - Бредфорд), без врахування вартості буферних розчинів	7 296,00
34.	Визначення загального білку (метод 2 - Лоурі), без врахування вартості буферних розчинів	6 804,00
35.	Визначення білку методом Кьельдаля	8 304,00
36.	Визначення загального білку (метод 2 - Лоурі), з попереднім осадженням білку, без врахування вартості буферних розчинів	7 944,00
37.	Визначення вмісту білку у ЛЗ на основі трастузумабу (Герцептин, Трастузумаб)	10 236,00
38.	Визначення вмісту білку у ЛЗ на основі ритуксимабу (Мабтера)	5 412,00
39.	Визначення загального білку (метод 1 - абсорбційної спектрофотометрії в ультрафіолетовому спектрі), без врахування вартості буферних розчинів та стандартних зразків	5 172,00
40.	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод А)	7 200,00
41.	Ідентифікація натрію	3 582,00

42.	Визначення вмісту полісорбату-80	10 674,00
43.	Випробування на граничний вміст домішок (сульфати)	3 090,00
44.	Визначення вмісту тіомерсалу	5 964,00
45.	Ідентифікація хлоридів	4 164,00
46.	Випробування на граничний вміст домішок. Визначення вмісту вільного формальдегіду	4 632,00
47.	Визначення кальцію та магнію у воді для ін'єкцій	2 658,00
48.	Визначення кислотності або лужності у воді для ін'єкцій	1 800,00
49.	Випробування на граничну кількість нітратів у воді для ін'єкцій	2 112,00
50.	Ідентифікація речовин, що окиснюються у воді для ін'єкцій	1 956,00
51.	Випробування на граничну кількість солей амонію у воді для ін'єкцій	2 106,00
52.	Визначення неорганічного фосфору	7 872,00
53.	Визначення вмісту О-ацетильних груп	7 386,00
54.	Визначення вмісту мальтози (без врахування вартості стандартів)	5 604,00
55.	Визначення вмісту калію гідроксидоліну сульфату	5 778,00
56.	Кількісне визначення Натрію хлориду	8 568,00
57.	Визначення фенолу в імуносироватках і вакцинах	5 522,40
58.	Визначення цитратів у ЛЗ	5 580,00
59.	Визначення фенолу в алергенах туберкульозних	4 002,00
60.	Визначення вмісту полісахариду (РС) у вакцині "Синфлорикс"	5 580,00
61.	Ідентифікація фосфату	3 504,00
62.	Ідентифікація тіомерсалу	4 308,00
63.	Визначення вмісту гліцину (без врахування вартості стандарних зразків)	4 020,00
64.	Визначення антикоагулянтної активності низькомолекулярних гепаринів. Активність анти-Ха. Активність анти-Іа без врахування вартості стандартних зразків	11 172,00
65.	Визначення активності активатора прекалікреїну (без врахування вартості стандартних зразків)	3 462,00
66.	Ідентифікація БЦЖ	1 902,00
67.	Специфічна активність та термостабільність БЦЖ (Данія)	13 578,00
68.	Специфічна нешкідливість (вірулентність мікобактерій) БЦЖ (6 тижнів), Біомед, Польща; States Serum institut, Данія	30 828,00
69.	Шкірна реактогенність вакцини БЦЖ 10	25 524,00
70.	Специфічна активність та термостабільність БЦЖ-10 без врахування вартості живильного середовища	11 664,00

71.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації	45 990,00
72.	Стерильність. Перевірка придатності методики випробування методом прямого висівання	27 840,00
73.	Стерильність методом мембранної фільтрації без відмивання фільтрів	28 188,00
74.	Стерильність методом мембранної фільтрації з відмиванням фільтрів	28 896,00
75.	Стерильність методом прямого висівання (препарат не виявляє антимікробної дії)	21 756,00
76.	Стерильність методом прямого висівання (препарат виявляє антимікробну дію)	27 432,00
77.	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Candida albicans</i>	6 276,00
78.	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Escherichia coli</i>	5 934,00
79.	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	5 778,00
80.	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Salmonella</i>	7 872,00
81.	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Staphylococcus aureus</i>	5 352,00
82.	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності толерантних до жовчі грамнегативних бактерій (в 1 грамі)	7 314,00
83.	Мікробіологічна чистота. Кількісна оцінка толерантних до жовчі грамнегативних бактерій	8 208,00
84.	Мікробіологічна чистота. Визначення загальної кількості життєздатних аеробних бактерій методом висівання на чашки	5 880,00
85.	Мікробіологічна чистота. Визначення загальної кількості дріжджових та цвілевих грибів	5 538,00
86.	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС глибинний/двошаровий/поверхневий метод	9 384,00
87.	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Кількісна оцінка толерантних до жовчі грамнегативних бактерій	10 398,00
88.	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Наявність толерантних до жовчі грамнегативних бактерій	10 818,00
89.	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Candida albicans</i>	7 638,00
90.	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Escherichia coli</i>	7 548,00

91.	Перевірка придатності методики Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	7 572,00
92.	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Salmonella</i>	9 810,00
93.	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Staphylococcus aureus</i>	6 840,00
94.	Перевірка придатності методики "Мікробіологічна чистота визначення ТУМС глибинний/двошаровий/поверхневий	7 344,00
95.	Бактеріальні ендотоксини. Метод А (гель-тромб метод)	17 496,00
96.	Бактеріальні ендотоксини. Метод D (хромогенний кінетичний метод)	16 728,00
97.	Специфічна активність пробіотиків, що містять біфідобактерії	5 460,00
98.	Специфічна активність пробіотиків, що містять лактобактерії	6 318,00
99.	Специфічна активність пробіотиків, що містять стрептококи або ентерококи	7 938,00
100.	Пірогени	13 182,00
101.	Ідентифікація та специфічна активність Туберкулін ППД RT SSI	37 674,00
102.	Ідентифікація та специфічна активність алергену туберкульозного, виробництва ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛК"	28 956,00
103.	Визначення ідентифікації, активності та термостабільності КПК вакцин (без урахування вартості стандартів)	59 880,00
104.	Ідентифікація, специфічна активність, термостабільність вакцини для профілактики вітряної віспи	35 442,00
105.	Ідентифікація, специфічна активність, термостабільність. Вакцина для профлактики жовтої лихоманки (жива атенуйована)	41 268,00
106.	Визначення специфічної противірусної активності інтерферону	21 450,00
107.	Визначення ідентифікації, специфічної противірусної активності та токсичності інтерферону (субстанція) на культурі клітин	27 228,00
108.	Визначення біологічної активності фактору некрозу пухлин-альфа	25 506,00
109.	Електрофорез з натрію додецилсульфатом у поліакриламідному гелі (ДСН-ПАГ) (готовий гель), фарбування сріблом без урахування вартості стандартів	19 044,00

110.	Електрофорез з натрію додецилсульфатом у поліакриламідному гелі (ДСН-ПАГ) (готовий гель), фарбування Кумасі без урахування вартості стандартів	16 686,00
111.	Визначення методом Вестерн-блотингу (без урахування вартості стандартів)	26 568,00
112.	Ізоелектрофокусування (фарбування Кумасі)	38 940,00
113.	Ізоелектрофокусування (фарбування сріблом)	44 820,00
114.	Імуноелектрофорез без урахування вартості стандартів (фарбування Кумасі)	10 068,00
115.	Імуноелектрофорез з урахуванням вартості стандартів (фарбування Кумасі)	18 792,00
116.	Визначення методом порівняльної подвійної імунодифузії в агарозному гелі	7 638,00
117.	Зональний електрофорез на плівках з ацетатцелюлози	9 066,00
118.	Визначення методом імуноферментного аналізу (без урахування вартості стандартів) з використанням 3,3,5,5-Тетраметилбензидину (ТМБ)	12 876,00
119.	Визначення методом імуноферментного аналізу (без врахування вартості стандартів) з використанням лужної фосфатази	11 682,00
120.	Визначення методом імуноферментного аналізу (без врахування вартості стандартів) для вакцин виробництва Санофі Пастер	9 912,00
121.	Визначення методом радіальної імунодифузії в агарозному гелі (без врахування вартості стандартів)	8 010,00
122.	Ідентифікація методом імунопреципітації в пробірках, без урахування вартості стандартів	4 518,00
123.	Ідентифікація методом аглютинації, без врахування вартості стандартів (кашлюковий компонент)	8 574,00
124.	Визначення методом дот-блот, слот-блот, імуноблотинг (без урахування вартості стандартів)	13 440,00
125.	Визначення анти-А та анти-В гемаглютининів без врахування вартості стандартів	5 604,00
126.	Визначення методом ракетного імуноелектрофорезу (без врахування вартості стандартів)	11 586,00
127.	Визначення вмісту алюмінію в адсорбованих вакцинах	10 734,00
128.	Визначення м-Крезолу без врахування вартості стандартних зразків	8 532,00
129.	Активність Гангравін (Вінс)	69 156,00
130.	Активність. Дифтерійний антитоксин (Вінс)	38 712,00
131.	Активність. Тетанус антитоксин (Вінс)	49 788,00
132.	Визначення біологічної активності фактору УІІ зростання крові, без врахування вартості набору для визначення (тест-системи) та стандартних зразків	4 314,00
133.	Випробування на граничний вміст домішок. Хлориди	3 552,00

134.	Визначення сухого залишку у воді для ін'єкцій	4 860,00
135.	Визначення вмісту загального білку, без врахування вартості набору для визначення (тест-системи) та стандартних зразків	4 836,00
136.	Визначення мікоплазм методом ПЛР у вакцині для профілактики кору, паротиту та краснухи, жива атенуйована (ліфілізована), виробництва "Індія"	14 718,00
137.	Визначення ідентифікації, активності, термічної стабільності вакцин для профілактики кору, паротиту та краснухи, жива атенуйована (ліофілізована), виробництва "Індія"	60 090,00
138.	Активність Ботокс	54 528,00
139.	Експертиза Зведеного протоколу партії вакцини	18 798,00
140.	Проведення лабораторного контролю якості по випробуванню лікарського засобу Гексаксим за показником "Бактеріальні ендотоксини. Метод D (хромогенний кінетичний метод)" без урахування вартості тест-системи	14 826,00
141.	Проведення лабораторного контролю якості по випробуванню лікарського засобу Еупента за показником «Випробування на активність. Дифтерія»	89 292,00
142.	Проведення лабораторного контролю якості по випробуванню лікарського засобу Еупента за показником «Випробування на специфічну токсичність»	54 600,00
143.	Проведення лабораторного контролю якості по випробуванню лікарського засобу Еупента за показником «Випробування на токсичність кашлюку»	29 244,00

Директор Департаменту  
фінансово-економічної та адміністративно-  
господарської роботи



Світлана КОВТУН