



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

Н А К А З

01.04.2024

Київ

№ 125

Про внесення змін до наказу
Державного експертного центру
МОЗ України від 11 грудня
2023 року № 238

Відповідно до вимог Закону України «Про ціни і 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 17 січня 2024 року № 94,

НАКАЗУЮ:

1. Унести зміни до Вартості послуг з проведення експертизи матеріалів щодо реєстрації, перереєстрації, внесення змін до матеріалів реєстраційного досьє, експертизи матеріалів клінічних випробувань, а також експертизи матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра лікарських засобів, затвердженої наказом Державного експертного центру МОЗ України від 11 грудня 2023 року № 238, виклавши її у новій редакції, що додається.

2. Унести зміни до Вартості послуг з проведення контролю якості лікарських засобів в Лабораторії фармацевтичного аналізу Державного експертного центру МОЗ України, затвердженої наказом Державного експертного центру МОЗ України від 11 грудня 2023 року № 238, виклавши її у новій редакції, що додається.

3. Пункт 6 наказу Державного експертного центру МОЗ України від 11 грудня 2023 року № 238 виключити.
4. Цей наказ набирає чинності з 01 липня 2024 року.
5. Бухгалтерії (ГРИНЬ Світлані) забезпечити неухильне виконання цього наказу.
6. Контроль за виконанням цього наказу залишаю за собою.

В.о. директора



Ганна ГУСЕВА

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Державного експертного
центру МОЗ України
від " 11 " грудня 2023 №_238____
(у редакції наказу Державного
експертного центру МОЗ України
від 01.07.2024 №125)

ВАРТІСТЬ ПОСЛУГ

з проведення експертизи матеріалів щодо реєстрації, перереєстрації, внесення змін до матеріалів реєстраційного досьє, експертизи матеріалів клінічних випробувань, а також експертизи матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра лікарських засобів

№ п/п	Види послуг	Вартість враховуючи ПДВ, грн.
1.	Експертиза матеріалів щодо реєстрації	
1.1.	Лікарський засіб та МІБП за повним досьє	407 970,00
1.2.	Лікарський засіб радіофармацевтичний або діагностичний, або лікарський засіб отриманий з крові або плазми, за повним досьє	407 970,00
1.3.	Лікарський засіб рослинного походження за повним досьє	326 640,00
1.4.	Гібридний лікарський засіб	270 570,00
1.5.	Гібридний лікарський засіб діагностичний	270 570,00
1.6.	Генеричний лікарський засіб однокомпонентний	253 800,00
1.7.	Генеричний лікарський засіб багатоконпонентний	270 570,00
1.8.	Генеричний лікарський засіб діагностичний	253 800,00
1.9.	Біосиміляр	326 640,00
1.10.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (речовини хімічного походження)	326 640,00
1.11.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (радіофармацевтичний або діагностичний)	326 640,00
1.12.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (речовини рослинного походження)	132 780,00
1.13.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (природнього/мінерального походження)	132 780,00
1.14.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією	407 970,00
1.15.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією рослинного походження	204 570,00
1.16.	Інформована згода	204 570,00
1.17.	Традиційний лікарський засіб	98 640,00
1.18.	Лікарський засіб з продукції in bulk за умови, якщо in bulk зареєстровано раніше	269 490,00
1.19.	Лікарський засіб з продукції in bulk за умови одночасного подання на реєстрацію продукції in bulk	132 780,00
1.20.	Гомеопатичний лікарський засіб за повним досьє	407 970,00
1.21.	Гомеопатичний лікарський засіб з добре вивченим застосуванням	326 640,00
1.22.	Гомеопатичний лікарський засіб з фіксованою комбінацією	407 970,00
1.23.	Гомеопатичний лікарський засіб за спрощеною процедурою (додаток 7 до Порядку*)	67 680,00
1.24.	Лікарські засоби, які виробляються згідно із затвердженим прописом	49 320,00
1.25.	Лікарські засоби, які належать до групи "Медичні гази"	67 770,00
1.26.	Лікарський засіб обмеженого застосування (препарат-сирота)	407 970,00
1.27.	Лікарський засіб та МІБП, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (СМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*) за повним досьє	407 970,00

1.28.	Радіофармацевтичний або діагностичний лікарський засіб, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*) за повним досьє	407 970,00
1.29.	Лікарський засіб отриманий з крові або плазми, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*) за повним досьє	407 970,00
1.30.	Гібридний лікарський засіб, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	270 570,00
1.31.	Гібридний лікарський засіб діагностичний, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	270 570,00
1.32.	Генеричний лікарський засіб однокомпонентний, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	253 800,00
1.33.	Генеричний лікарський засіб багатокомпонентний, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	270 570,00
1.34.	Генеричний лікарський засіб діагностичний, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	253 800,00
1.35.	Біосиміляр, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	326 640,00
1.36.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (речовини хімічного походження), який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	326 640,00
1.37.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (радіофармацевтичний або діагностичний), який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	326 640,00
1.38.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (речовини рослинного походження), який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	132 780,00
1.39.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (природного/мінерального походження), який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	132 780,00
1.40.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	407 970,00
1.41.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією рослинного походження, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	204 570,00
1.42.	Лікарський засіб обмеженого застосування (препарат-сирота), який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	122 790,00
1.43.	Оригінальний (інованційний) лікарський засіб для лікування туберкульозу, ВІЛ/СНІДу, вірусних гепатитів, рідкоших та онкологічних захворювань (п. 10.1 розділу V Порядку*)	204 570,00

1.44.	Лікарський засіб для лікування туберкульозу або ВІЛ/СНІДу, що пройшли процедуру прекваліфікації ВООЗ (п. 10.2 розділу V Порядку*)	204 570,00
1.45.	Вакцини, анатоксини, що пройшли процедуру прекваліфікації ВООЗ (п. 10.3 розділу V Порядку*)	204 570,00
1.46.	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	120 540,00
1.47.	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	54 780,00
1.48.	МІБП, перекеваліфіковані у лікарські засоби (п. 9 розділу IV	204 570,00
1.49.	Активний фармацевтичний інгредієнт (АФІ)	69 720,00
1.50.	Проведення експертної оцінки мастер-файлу на плазму на лікарський засіб з крові/плазми, що вироблений в Україні	75 090,00
2.	Експертиза матеріалів щодо перереєстрації	
2.1.	Готовий лікарський засіб та МІБП	179 670,00
2.2.	Готовий лікарський засіб рослинного походження	179 670,00
2.3.	Готовий лікарський засіб природного/мінерального походження	179 670,00
2.4.	Медичний імунобіологічний препарат. Неінфекційні алергени	178 590,00
2.5.	Препарати на основі крові та плазми	178 590,00
2.6.	Активний фармацевтичний інгредієнт	36 750,00
2.7.	Гомеопатичний лікарський засіб	81 300,00
2.8.	Гомеопатичний лікарський засіб за спрощеною процедурою (додаток 7 до Порядку*)	53 490,00
2.9.	Лікарські засоби, які виробляються згідно із затвердженим прописом	44 100,00
2.10.	Традиційний лікарський засіб	63 900,00
2.11.	Традиційний лікарський засіб природного/мінерального	76 650,00
2.12.	Лікарські засоби, які належать до групи "Медичні гази"	44 490,00
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	179 670,00
3.	Експертиза матеріалів щодо внесення змін до матеріалів реєстраційного доось	
3.1.	Зміни, що потребують нової реєстрації	109 590,00
3.2.	Зміни, що потребують нової реєстрації (лікарські засоби рослинного походження, радіофармацевтичні, діагностичні, обмеженого застосування або препарати на основі крові та плазми)	109 590,00
3.3.	Зміна заявника (власника РІП)	23 880,00
3.4.	Зміна типу ІА (адміністративна) :	
3.4.1.	за умови одночасного подання до 25	4 890,00
3.4.2.	за умови одночасного подання 26-50	3 180,00
3.4.3.	за умови одночасного подання більше 50	1 680,00
3.5.	Зміна типу ІА	4 890,00
3.6.	Зміна типу ІБ (адміністративна) :	
3.6.1.	за умови одночасного подання до 25	4 890,00
3.6.2.	за умови одночасного подання 26-50	3 240,00
3.6.3.	за умови одночасного подання більше 50	1 680,00
3.7.	Зміна типу ІБ	23 880,00
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))	9 330,00
3.9.	Зміна типу ІІ	109 500,00
3.10.	Зміна типу ІІ (якщо зміна стосується тільки якості не впливає на безпеку та ефективність)	73 140,00

3.11.	Зміна типу II (лікарські засоби рослинного, природного/мінерального походження, лікарський засіб, що виробляється згідно із затвердженими прописами, традиційні лікарські засоби, гази медичні, діючі речовини (субстанції (АФІ))	18 330,00
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	36 270,00
3.13.	Технічна помилка	4 890,00
3.14.	Технічна помилка на лікарські засоби, які зареєстровані/перереєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарські засоби, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу	4 890,00
4.	Експертиза матеріалів клінічних випробувань (попередня та спеціалізована)	
4.1.	Матеріали міжнародних багатоцентрових (одноцентрових) клінічних випробувань	
4.1.1.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу біотехнологічного, біологічного походження, прогресивної терапії	320 610,00
4.1.2.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу біотехнологічного, біологічного походження, прогресивної терапії – використання двох і більше лікарських засобів, що будуть	368 730,00
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	352 410,00
4.1.4.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу іншого	186 540,00
4.1.5.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу іншого походження - використання двох і більше лікарських засобів, що будуть досліджуватись	197 340,00
4.1.6.	Суттєва поправка до міжнародного багатоцентрового (одноцентрового) клінічного випробування, що стосується одного з розділів додатку 9 до Порядку**	48 990,00
4.1.7.	Суттєва поправка до міжнародного багатоцентрового (одноцентрового) клінічного випробування, що стосується двох та більше розділів додатку 9 до Порядку**	54 480,00
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	51 840,00
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	58 800,00
4.2.	Матеріали передреєстраційних (постреєстраційних) клінічних випробувань в Україні	
4.2.1.	Матеріали передреєстраційних (постреєстраційних) клінічних випробувань в Україні	128 250,00
4.2.2.	Суттєва поправка передреєстраційного (постреєстраційного) клінічного випробування в Україні	35 100,00
4.3.	Матеріали клінічних випробувань, в яких не передбачено застосування досліджуваного лікарського засобу	
4.3.1.	Матеріали клінічних випробувань, в яких не передбачено застосування досліджуваного лікарського засобу	84 840,00
4.3.2.	Суттєва поправка до протоколу клінічного випробування, в якому не передбачено застосування досліджуваного лікарського засобу	19 740,00
4.4.	Технічна помилка	4 290,00
5.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра лікарських засобів	

5.1.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра. формулярна стаття для якого відсутня у Державному формулярі лікарських засобів	106 770,00
5.2.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра. формулярна стаття якого включена до Державного формуляра лікарських засобів	61 440,00
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	53 520,00
5.4.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення до Державного формуляра препарату обмеженого застосування (препарат-сирота), формулярна стаття якого включена до Державного формуляра лікарських засобів	30 600,00

За умови одночасного подання додатково сплачуються:

- за кожну додаткову силу дії 30 % вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації (перереєстрації) відповідного типу лікарських засобів, з експертизи матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра

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

- за кожну додаткову лікарську форму 30% вартості послуг з експертизи матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра;

- у випадку одночасної подачі у різні розділи Державного формуляра лікарських засобів 30% вартості послуг з експертизи матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра.

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 " 11 " грудня 2023 № 238

(у редакції наказу Державного

експертного центру МОЗ України

від 01.07.2024 № 125

ВАРТІСТЬ ПОСЛУГ
з проведення контролю якості лікарських засобів
в Лабораторії фармацевтичного аналізу Державного експертного центру МОЗ України

№ п/п	Види послуг	Вартість враховуючи ПДВ, грн.
1.	Первинна оцінка супровідних документів та проекту методів контролю, складання Листа-запиту	1 746,00
2.	Повторна оцінка супровідних документів та проекту методів контролю якості	2 208,00
3.	Оформлення або переоцінка висновків (висновки щодо якості та апробації методик аналізу, висновки щодо відтворюваності методів контролю, звіти)	1 998,00
4.	Складання Специфікації вартості робіт	588,00
5.	Оцінка відповідності упаковки, маркування, кількості зразків лікарського засобу (ЛЗ), стандартних зразків (СЗ) та матеріалів, інформації, наданої у супровідних документах	690,00
6.	Експертиза матеріалів контролю серії виробника та аналітичних звітів за одним показником	1 740,00
7.	Експертиза Зведеного протоколу партії вакцини	20 670,00
8.	Проведення вибіркового контролю зразків МІБП/ЛЗ за показниками "Маркування"	1 482,00
9.	Проведення вибіркового контролю зразків МІБП/ЛЗ за показниками "Пакування"	1 110,00
10.	Визначення зовнішнього вигляду ЛЗ за показником "Опис" (візуально)	456,00
11.	Визначення запаху та смаку ЛЗ	330,00
12.	Визначення середньої маси таблеток, капсул, супозиторій, якщо не визначається одночасно з однорідністю маси	612,00
13.	Визначення середньої маси вмісту капсул, вмісту ЛЗ у пакетах, пачках та однорідності маси	762,00
14.	Визначення однорідності маси таблеток, капсул, супозиторій	606,00
15.	Визначення однорідності маси половинок таблеток	690,00
16.	Визначення середньої маси вмісту губ. флаконів та однорідності маси	978,00
17.	Визначення об'єму, що витягається, по масі, ділений на густину (без врахування визначення відносної густини) з врахуванням паралельних випробувань	642,00
18.	Визначення об'єму, що витягається, з використанням мірного циліндру, з врахуванням паралельних випробувань	612,00
19.	Визначення відносної густини з використанням пікнометру, з врахуванням паралельних випробувань	1488,00
20.	Визначення відносної густини з використанням ареометру, з врахуванням паралельних випробувань	774,00
21.	Визначення температури плавлення, з врахуванням паралельних випробувань	5 190,
22.	Визначення в'язкості з використанням капілярного віскозиметру, з врахуванням паралельних випробувань	1 992,00
23.	Визначення в'язкості з використанням ротажірного віскозиметру, з врахуванням паралельних	516,00
24.	Визначення показника заломлення (індексу рефракції), з врахуванням паралельних випробувань	4 650,00
25.	Визначення оптичного обертання, з врахуванням паралельних випробувань	1 494,00
26.	Визначення питомої електропровідності, з врахуванням паралельних випробувань	1 212,00
27.	Дослідження ЛЗ рослинного походження з використанням мікроскопу	1 770,00
28.	Визначення розміру часток з використанням мікроскопу	1 428,00
29.	Визначення розмірів твердих лікарських форм	828,00
30.	Визначення механічних включень (візуально)	3 060,00
31.	Визначення розчинності (за кожний розчинник)	1 476,00
32.	Розрахунок приймального числа AV для оцінки однорідності дозованих одиниць	1 398,00
33.	ВЕРХ - оберненофазна хроматографія. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності з врахуванням приготування рухомої фази	22 266,00
34.	ВЕРХ - іонпарна хроматографія. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності з врахуванням приготування рухомої фази	29,316,00
35.	ВЕРХ - прямофазна хроматографія. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності з врахуванням приготування рухомої фази	31 464,00

36.	ВЕРХ. Визначення кількісних показників (за одну пробу), з врахуванням паралельних випробувань, без врахування доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності та приготування рухомої фази	3 546,00
37.	ГХ. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	13 842,00
38.	ГХ (парофазний метод, визначення залишкових розчинників). Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	12 480,00
39.	ГХ. Визначення кількісних показників (за одну пробу), з врахуванням паралельних визначень, без врахування доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	3 240,00
40.	ГХ (парафазний метод, визначення залишкових розчинників). Визначення кількісних показників (за одну пробу), без врахування доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	3 264,00
41.	ТПХ. За кожну систему рухомої фази	4 464,00
42.	ТПХ. За кожну систему рухомої фази (всі наступні дозування)	3 048,00
43.	ТПХ. За кожне наступне хроматографування тієї ж пластинки	2 820,00
44.	СФ. Визначення кількісних показників та ідентифікації (за одну пробу) з врахуванням паралельних випробувань	4 032,00
45.	СФ. Ідентифікація, якщо вона не визначається одночасно з кількісними показниками (за одну пробу)	3 138,00
46.	ЛАС. Кількісне визначення (за одну пробу) з врахуванням паралельних випробувань, за кожний елемент	7 146,00
47.	Визначення вмісту полісорбату- 80	10 674,00
48.	Визначення вмісту тіомерсалу	6 564,00
49.	Визначення рН ЛЗ та розчинів ЛЗ з врахуванням паралельних випробувань, приготування стандартних буферних розчинів та калібрування приладу	3 546,00
50.	Визначення води мікрометодом	9 294,00
51.	Визначення води мікрометодом (з використанням печі КФ)	10 284,00
52.	Визначення води по К. Фішеру. Встановлення титру з врахуванням паралельних випробувань	3 690,00
53.	Визначення води по К. Фішеру. Кількісне визначення (за одну пробу) без врахування встановлення титру	1 740,00
54.	Визначення втрати в масі при висушуванні з врахуванням паралельних випробувань	5 190,00
55.	Визначення втрати в масі при висушуванні в вакуумі з врахуванням паралельних випробувань	5 190,00
56.	Визначення ступеню забарвлення рідини	1 740,00
57.	Визначення ступеню забарвлення рідини (спектрофотометрично)	2 532,00
58.	Визначення прозорості, ступеню каламутності або опалесценції	1 998,00
59.	Визначення прозорості, ступеню каламутності або опалесценції (спектрофотометрично)	2 724,00
60.	Визначення осмоляльності	2 970,00
61.	Визначення стираності таблеток без оболонки	576,00
62.	Визначення стійкості таблеток до роздавлювання з врахуванням паралельних випробувань	576,00
63.	Визначення розпадання кишковорозчинних таблеток і капсул з врахуванням приготування буферних розчинів	3 768,00
64.	Визначення розпадання таблеток або капсул	996,00
65.	Визначення розпадання гранул „шипучих”, таблеток „шипучих”, оральних ліофілізатів	996,00
66.	Визначення кальцію та магнію у воді для ін'єкцій	2 658,00
67.	Визначення кислотності або лужності у воді для ін'єкцій	1 980,00
68.	Випробування на граничну кількість нітратів у воді для ін'єкцій	2 322,00
69.	Ідентифікація речовин, що окиснюються у воді для ін'єкцій	2 154,00
70.	Випробування на граничну кількість солей амонію у воді для ін'єкцій	2 316,00
71.	Визначення сухого залишку у воді для ін'єкцій	4 860,00
72.	Визначення розпадання супозиторіїв і несаріїв, вагінальних таблеток	1 290,00
73.	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування фосфатних буферних розчинів	14 376,00
74.	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування ацетатних буферних розчинів	14 292,00
75.	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування ацетатних буферних розчинів з модифікатором	14 862,00
76.	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування фосфатних буферних розчинів з модифікатором	14 988,00
77.	Процедура розчинення для твердих дозованих форм - кислотна стадія (для 6 одиниць)	4 122,00
78.	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (середовище розчинення вода) (для 6 одиниць)	4 068,00

79.	Ідентифікація, характерні реакції на кальцій (b), бензоати (b, c), саліцилати (b), сульфіти (a), цитрати (c), цинк (b), карбонати (b) (за кожно)	1362,00
80.	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), броміди (b, c), срібло, сульфати (a), карбонати (c), ксантини, кальцій (c), сульфіти (b), калій (a, b), хлориди (b) (за кожно)	1 332,00
81.	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 кожно)	1 530,00
82.	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 кожно)	3 354,00
83.	Ідентифікація, характерні реакції на залізо (b), фосфати (a), хлориди (a), арсен (c), броміди (a), цитрати (a), ацетати (b) тощо (за кожно)	2 682,00
84.	Випробування на граничний вміст домішок (солі амонію методом А, С, D)	7 098,00
85.	Випробування на граничний вміст домішок (фториди)	2 730,00
86.	Випробування на граничний вміст домішок (солі амонію (метод В), магній, важкі метали (метод В), фосфати, калій)	2 412,00
87.	Випробування на граничний вміст домішок (кальцій, хлориди, важкі метали (метод А), залізо, сульфати, цинк, речовини, що легко обвуглюються)	1 224,00
88.	Випробування на граничний вміст домішок (магній і лужноземельні метали)	2 250,00
89.	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод С або D, з використанням спалювання)	3 090,00
90.	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод E з використанням мембранної фільтрації)	2 172,00
91.	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод F з використанням методу К'сльдаля)	3 996,00
92.	Випробування на граничний вміст домішок (свинець у цукрах)	1740,00
93.	Випробування на граничний вміст домішок (сульфатна зола, загальна зола)	3 174,00
94.	Випробування на граничний вміст домішок. Визначення вмісту вільного формальдегіду (метод А)	4 632,00
95.	Визначення загального білку (метод 1 -абсорбційної спектрофотометрії в ультрафіолетовому спектрі), без врахування вартості буферних розчинів та стандартних зразків	5 172,00
96.	Визначення білку (метод 2 - Лоурі), без врахування вартості буферних розчинів	7 482,00
97.	Визначення загального белку (метод 2 - Лоурі) з попереднім осадженням білку, без врахування вартості буферних розчинів	8 736,00
98.	Визначення білку (метод 3 - Бредфорд), без врахування вартості буферних розчинів	8 028,00
99.	Визначення загального білку (метод 5 - біуретовий метод)	6 462,00
100.	Визначення вмісту загального білку, без врахування вартості набору для визначення (тест-системи) та стандартних зразків	5 316,00
101.	Визначення загального білку після мінералізації сірчаною кислотою (з використанням реактиву Несслера)	7 032,00
102.	Визначення вмісту білку у ЛЗ на основі трастузумабу (Герцептин, Трастузумаб)	10 236,00
103.	Визначення вмісту білку у ЛЗ на основі ритуксимабу (Мабтера)	5 412,00
104.	Визначення білку методом К'сльдаля	8 304,00
105.	Визначення азоту по К'сльдалю	12 552,00
106.	Визначення неорганічного фосфору	8 658,00
107.	Визначення вмісту О-ацетильних груп	7 386,00
108.	Визначення вмісту алюмінію в адсорбованих вакцинах	11 808,00
109.	Визначення фенолу в імуносироватках і вакцинах	5 522,40
110.	Визначення антикоагулянтної активності низькомолекулярних гепаринів. Активність анти-Ха. Активність анти-Па без врахування вартості стандартних зразків.	11 172,00
111.	Визначення біологічної активності фактору УІІ згортання крові, без врахування вартості набору для визначення (тест-системи) та стандартних зразків	4 314,00
112.	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Кислотні - основне титрування (HCl, H2SO4, NaOH, KOH)	2 832,00
113.	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Окисно-відновне титрування (KMnO4, NaNO2, Na2S2O3, J2, KBrO3)	7 182,00
114.	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Комплексометричне титрування (ZnSO4, Pb(NO3)2, натрію едетат)	3 576,00
115.	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Методи осадження (AgNO3, NH4CNS)	6 288,00

116.	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Метод неводного титрування (НСІО4)	4 488,00
117.	Титриметрія. Проведення визначення з врахуванням паралельних випробувань, без врахування приготування та стандартизації титранту	1 446,00
118.	Потенціометричне титрування	1 446,00
119.	Визначення кислотного числа з врахуванням паралельних визначень, без врахування приготування та стандартизації титранту	2 202,00
120.	Визначення числа омилення з врахуванням паралельних випробувань, без врахування приготування та стандартизації титранту	2 412,00
121.	Визначення ефірного числа з врахуванням паралельних випробувань, без врахування приготування та стандартизації титрантів	3 822,00
122.	Визначення йодного числа з врахуванням паралельних визначень, без врахування приготування та стандартизації титранту	5 556,00
123.	Визначення перекисного числа з врахуванням паралельних визначень, без врахування приготування та стандартизації титранту	3 378,00
124.	Визначення анізидинового числа з врахуванням паралельних випробувань	2 226,00
125.	Визначення гідроксильного числа з врахуванням паралельних випробувань методом А	3 474,00
126.	Визначення гідроксильного числа з врахуванням паралельних випробувань методом Б	5 490,00
127.	Визначення неомилованих речовин з врахуванням паралельних випробувань, без врахування приготування та стандартизації титранту	5 970,00
128.	Визначення вмісту етанолу пікнометричним методом з врахуванням паралельних випробувань без врахування визначення відносної густини	2 160,00
129.	Визначення ферментативної або антикоагулянтної активності з врахуванням паралельних випробувань	7 524,00
130.	Ситовий аналіз з врахуванням паралельних визначень	996,00
131.	Визначення часу розчинення ЛЗ з врахуванням паралельних випробувань	864,00
132.	Визначення тальку, аеросилу з врахуванням паралельних випробувань	4 788,00
133.	Визначення сухого залишку з врахуванням паралельних випробувань	3 744,00
134.	Визначення стійкості суспензії з врахуванням паралельних випробувань	816,00
135.	Перевірка контейнера ЛЗ, що знаходяться під тиском, на герметичність, з врахуванням паралельних випробувань	930,00
136.	Визначення герметичності контейнера м'яких ЛЗ для місцевого застосування з врахуванням паралельних випробувань	4 608,00
137.	Визначення герметичності блістера з врахуванням паралельних випробувань	1 692,00
138.	Визначення відсотка виходу вмісту контейнера ЛЗ, що знаходяться під тиском, з врахуванням паралельних випробувань	996,00
139.	Визначення середньої маси однієї дози ЛЗ, що знаходяться під тиском	930,00
140.	Визначення кількості доз, що витягаються, для ЛЗ що знаходяться під тиском	930,00
141.	Визначення відносної густини піни медичної з врахуванням паралельних випробувань	1 806,00
142.	Визначення часу розширення піни медичної з врахуванням паралельних випробувань	1 848,00
143.	Визначення дози і однорідності дозування крапель для орального застосування	930,00
144.	Визначення ступеню диспергування таблеток диспергованих з врахуванням паралельних визначень	930,00
145.	Визначення однорідності маси доз, що витягаються із багатодозових контейнерів ЛЗ для орального застосування, споряджених дозуючим пристроєм	930,00
146.	Визначення золи, нерозчинної в соляній кислоті, з врахуванням паралельних випробувань	3 492,00
147.	Визначення води в ефірних оліях, з врахуванням паралельних випробувань	906,00
148.	Визначення сторонніх ефірів в ефірних оліях	1 446,00
149.	Візуальне визначення сторонніх домішок в лікарській рослинній сировині, з врахуванням паралельних випробувань	1 428,00
150.	Визначення сторонніх домішок в лікарській рослинній сировині (за допомогою методу мікроскопії)	1 896,00
151.	Визначення вмісту ефірних олій у ЛЗ рослинного походження методом перегонки із водяною парою, з врахуванням паралельних випробувань	2 970,00
152.	Приготування буферного розчину з потенціометричним визначенням рН з врахуванням калібрування приладу	2 970,00
153.	Пробопідготовка, ускладнена екстракцією органічними розчинниками, за кожену операцію, з врахуванням паралельних визначень	5 736,00
154.	Пробопідготовка, ускладнена центрифугуванням, за кожену операцію, з врахуванням паралельним випробувань	1 092,00
155.	Пробопідготовка, ускладнена прожарюванням з використанням муфельної печі, за кожену операцію, з врахуванням паралельних випробувань	2 550,00

156.	Пробопідготовка, ускладнена висушуванням з використанням сушильної шафи , за кожную операцію, з врахуванням паралельних випробувань	4 584,00
157.	Пробопідготовка, ускладнена використанням методу дистиляції, за кожную операцію, з врахуванням паралельних випробувань	4 584,00
158.	Пробопідготовка, ускладнена використанням роторного випаровувача, за кожную операцію, з врахуванням паралельних випробувань	2 496,00
159.	Пробопідготовка, ускладнена твердофазною екстрацією, за кожную операцію, з врахуванням паралельних випробувань	8 670,00
160.	Мікробіологічна частота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики.	31 626,00
161.	Мікробіологічна частота. Визначення ТУМС методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики.	29 070,00
162.	Мікробіологічна частота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за відсутності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспаринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики.	32 136,00
163.	Мікробіологічна частота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики.	34 752,00
164.	Мікробіологічна частота. Визначення ТУМС методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики.	32 862,00
165.	Мікробіологічна частота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за відсутності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспаринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики.	43 068,00
166.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	25 326,00
167.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	20 922,00
168.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	24 996,00
169.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	23 262,00
170.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	39 210,00
171.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	29 562,00
172.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	26 722,00
173.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	29 904,00
174.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	26 769,60
175.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	38 538,00
176.	Мікробіологічна чистота. Визначення загальної кількості життєздатних аеробних бактерій методом висівання на чашки	6 468,00
177.	Мікробіологічна чистота. Визначення загальної кількості дріжджових та цвілевих грибів	6 090,00
178.	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Escherichia coli) методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	25 548,00
179.	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Escherichia coli) методом прямого посіву за відсутності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	37 038,00
180.	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Escherichia coli) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	20 982,00
181.	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Escherichia coli) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методик	22 272,00
182.	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Escherichia coli) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	33 750,00

229.	Мікробіологічна чистота. Кількісне визначення толерантних до жовчі грамнегативних бактерій за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	23 100,00
230.	Мікробіологічна чистота. Кількісна оцінка толерантних до жовчі грамнегативних бактерій	8 208,00
231.	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Candida albicans) методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	25 614,00
232.	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Candida albicans) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	22 650,00
233.	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Candida albicans) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	22 824,00
234.	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Candida albicans) методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	26 724,00
235.	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Candida albicans) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	23 334,00
236.	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Candida albicans) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	23 382,00
237.	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Candida albicans	6 906,00
238.	Порівняльні дослідження антимікробної активності з визначенням оптимальних умов	20 160,00
239.	Кількісне визначення антибіотиків мікробіологічним методом	17 536,00
240.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за відсутності методики	15 342,00
241.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії	14 316,00
242.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом розведення	14 502,00
243.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з високою антимікробною дією	14 958,00
244.	Стерильність. Випробування ЛЗ методом прямого посіву для ЛЗ без антимікробної дії	20 136,00
245.	Стерильність. Випробування ЛЗ методом прямого посіву для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом розведення	20 700,00
246.	Стерильність. Випробування ЛЗ методом прямого посіву для ЛЗ з високою антимікробною дією	20 532,00
247.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при відсутності методики	56 052,00
248.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії	30 570,00
249.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом відмивання	30 846,00
250.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при наявності методики для ЛЗ з високою антимікробною дією	45 462,00
251.	Стерильність. Випробування ЛЗ методом мембранної фільтрації закритого типу для ЛЗ без антимікробної дії	32 904,00
252.	Стерильність. Випробування ЛЗ методом мембранної фільтрації закритого типу для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом відмивання	43 500,00
253.	Стерильність. Випробування ЛЗ методом мембранної фільтрації закритого типу для ЛЗ з високою антимікробною дією	44 958,00
254.	Бактеріальні ендотоксини. Метод А (якісний гель-тромб тест)	17 448,00
255.	Бактеріальні ендотоксини. Метод D (хромогенний кінетичний метод)	18 402,00
256.	Специфічна активність пробіотиків, що містять біфідобактерії	6 006,00
257.	Специфічна активність пробіотиків, що містять лактобактерії	6 954,00
258.	Специфічна активність пробіотиків, що містять стрептококи або ентерококи	8 730,00
259.	Пірогени	14 502,00
260.	Визначення ідентифікації, активності та термостабільності КІК вакцин (без врахуванням вартості стандартів)	65 868,00
261.	Ідентифікація, специфічна активність, термостабільність вакцини для профілактики вітряної віспи	38 988,00
262.	Ідентифікація, специфічна активність, термостабільність Вакцини для профілактики жовтої лихоманки (жива атенуйована)	45 396,00
263.	Визначення специфічної противірусної активності інтерферону	23 598,00

264.	Визначення ідентифікації, специфічної противірусної активності та токсичності інтерферону (субстанція) на культурі клітин	29 952,00
265.	Визначення біологічної активності фактору некрозу пухлин-альфа	28 056,00
266.	Електрофорез з натрію додецилсульфатом у поліакриламідному гелі (ДСП-ПААГ) (готовий гель), фарбування сріблом без урахування вартості стандартів	20 952,00
267.	Електрофорез з натрію додецилсульфатом у поліакриламідному гелі (ДСП-ПААГ) (готовий гель), фарбування Кумасі без урахування вартості стандартів	18 360,00
268.	Визначення методом Вестерн-блотингу (без урахування вартості стандартів)	29 226,00
269.	Ізоелектрофокусування (фарбування Кумасі)	38 940,00
270.	Ізоелектрофокусування (фарбування сріблом)	44 820,00
271.	Імуноелектрофорез без урахування вартості тест-системи	6 660,00
272.	Імуноелектрофорез без урахування вартості стандартів (фарбування Кумасі)	10 068,00
273.	Імуноелектрофорез з урахуванням вартості стандартів фарбування Кума	18 792,00
274.	Визначення методом порівняльної подвійної імунодифузії в агарозному гелі	8 400,00
275.	Зональний електрофорез на плівках з ацетатцелюлози	9 066,00
276.	Визначення методом імуоферментного аналізу (без врахування вартості стандартів) з використанням 3,3',5,5'-Тетраметилбензидину (ТМБ)	14 166,00
277.	Визначення методом імуоферментного аналізу (без урахування вартості стандартів) з використанням лужної фосфатази	12 858,00
278.	Визначення методом імуоферментного аналізу (без урахування вартості стандартів) для вакцин виробництва Санофі Пастер	10 908,00
279.	Визначення методом радіальної імунодифузії в агарозному гелі (без врахування вартості стандартів)	8 814,00
280.	Ідентифікація методом імуопреципітації в пробірках. без урахування вартості стандартів	4 518,00
281.	Ідентифікація методом аглютинації. без врахування вартості стандартів (капсуловий компонент)	8 574,00
282.	Визначення методом дот-блот. слот-блот. імуоблотинг (без урахування вартості стандартів)	14 784,00
283.	Визначення анти-А та анти-В гемаглютининів без урахування вартості стандартів	5 604,00
284.	Визначення методом ракетного імуоелектрофорезу (без урахування вартості стандартів)	12 744,00
285.	Ідентифікація БЦЖ	2 094,00
286.	Специфічна активність та термостабільність БЦЖ 10 (Данія)	14 934,00
287.	Специфічна нешкідливість (вірулентність мікобактерій) БЦЖ (6 тижнів), Біомед. Польща; States Serum institut, Данія	33 912,00
288.	Шкірна реактогенність вакцини БЦЖ 10	28 080,00
289.	Специфічна активність та термостабільність БЦЖ 10 без урахування вартості живильного середовища	11 664,00
290.	Специфічна активність БЦЖ-10 без врахування вартості живильного середовища	8 610,00
291.	Визначення активності активатора прекалікреїну (без врахування вартості стандартних зразків)	3 462,00
292.	Визначення мікоплазм методом ПЛР у вакцині для профілактики кору. жива атенуйована (ліофілізована), виробництва Індія	16 188,00
293.	Визначення ідентифікації, активності, термічної стабільності вакцини для профілактики кору, паротиту та краснухи. жива атенуйована (ліофілізована), виробництва «Індія»	66 096,00
294.	Ідентифікація та специфічна активність Туберкулін ППД RT SSI	41 442,00
295.	Визначення вмісту калію гідроксидолю сульфату	5 778,00
296.	Ідентифікація та специфічна активність алергену туберкульозного (Біолік Туберкулін ППД-Л)	31 854,00
297.	Визначення фенолу в алергенах туберкульозних	4 404,00
298.	Активність препарату Ботокс	59 982,00
299.	Активність. Дифтерійний антитоксин (Вінс)	42 582,00
300.	Активність. Тетанус антитоксин (Вінс)	54 768,00
301.	Визначення вмісту полісахариду (PS) у вакцині СИНФЛОРИКС	5 580,00
302.	Визначення вмісту мальтози (без врахування вартості стандартів)	5 604,00
303.	Кількісне визначення Натрію хлориду	9 426,00
304.	Визначення вмісту гліцину (без врахування вартості стандартних зразків)	4 020,00
305.	Визначення м-Крезолу без врахування вартості стандартних зразків	8 532,00
306.	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
307.	Проведення лабораторного контролю якості по випробуванню лікарського засобу Еупента за показником «Випробування на активність. Дифтерія»	98 220,00

308.	Проведення лабораторного контролю якості по випробуванню лікарського засобу Еупента за показником «Випробування на специфічну токсичність»	60 060,00
309.	Проведення лабораторного контролю якості по випробуванню лікарського засобу Еупента за показником «Випробування на токсичність кашлюку»	32 172,00

Директор Департаменту
фінансово-економічної та адміністративно-
господарської роботи



Світлана КОВТУН