



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

**НАКАЗ**

29.05.2025

Київ

№ 120

Про внесення змін до Вартості послуг з проведення експертизи, перевірки, розгляду та експертної оцінки матеріалів щодо реєстрації, перереєстрації, внесення змін до матеріалів реєстраційного досьє, експертної оцінки мастер-файлу на плазму на лікарські засоби, вироблені з крові або плазми крові людини для сертифікації, спеціалізованої оцінки матеріалів щодо клінічних випробувань, а також експертизи матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра лікарських засобів

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, Порядку проведення перевірки 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, затвердженого наказом МОЗ від 15 червня 2020 року № 1391 (зі змінами), пункту 8 розділу VII Статуту Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 17 січня 2024 року № 94,

**НАКАЗУЮ:**

1. Унести до Вартості послуг з проведення експертизи, перевірки, розгляду та експертної оцінки матеріалів щодо реєстрації, перереєстрації, внесення змін до матеріалів реєстраційного досьє, експертної оцінки мастер-файлу на плазму на лікарські засоби, вироблені з крові або плазми крові людини для сертифікації, 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 09 грудня 2024 року № 245, такі зміни:

1) позицію 1.45 викласти у такій редакції:

|       |                                                                                                                                                                                                                                                                |           |
|-------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|
| 1.45. | 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 (1391 ****) | 24 990,00 |
|-------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|

2) після позиції 1.48 доповнити новою позицією такого змісту:

|       |                                                                                                                                                                                                                                                |           |
|-------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|
| 1.49. | Перевірка реєстраційних матеріалів на їх автентичність на лікарський засіб, який не зареєстрований в Україні на час проведення процедури закупівлі, та який подається на реєстрацію після визначення переможця процедури закупівлі (1391 ****) | 81 570,00 |
|-------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|

3) після позиції 3.17 доповнити новими позиціями такого змісту:

|       |                                                                                                                                                              |           |
|-------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|
| 3.18. | Зміни до реєстраційних матеріалів лікарського засобу, який закуповується особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я (1391 ****) | 18 690,00 |
| 3.19. | Технічна помилка у відповідності до Порядку проведення перевірки реєстраційних матеріалів на їх автентичність (1391 ****)                                    | 3 870,00  |

2. Бухгалтерії ( ГРИНЬ Світлані ) забезпечити неухильне виконання цього наказу.

3. Контроль за виконанням цього наказу залишаю за собою.

Директор

Михайло БАБЕНКО