



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

**НАКАЗ**

24.02.2026

Київ

№ 60

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 20 вересня 2005 року, Порядку проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26 серпня 2005 року № 426 (зі змінами) (далі – Порядок), Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року № 690 (зі змінами), підпункту 12 пункту 48 Статуту Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 20 січня 2026 року № Н/2/07.4,

**НАКАЗУЮ:**

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

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

5. Визнати таким, що втратив чинність, наказ Державного експертного центру МОЗ України від 09 грудня 2024 року № 245 «Про затвердження вартості послуг».

6. Цей наказ набирає чинності з 01 березня 2026 року.

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

8. Контроль за виконанням цього наказу залишаю за собою.

Директор

Едем АДАМАНОВ

**ЗАТВЕРДЖЕНО**

Наказ Державного експертного

центру МОЗ України

від "24" 02 2026 № 60

**ВАРТІСТЬ 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

№ п/п	Види послуг	Вартість з ПДВ, грн.
<b>1.</b>	<b>Експертиза матеріалів щодо реєстрації</b>	
1.1.	Лікарський засіб та МІБП, алергени за повним досьє	<b>586 500,00</b>
1.2.	Радіоактивні лікарські засоби, діагностичні засоби або лікарський засіб з крові або плазми, за повним досьє	<b>586 500,00</b>
1.3.	Лікарський засіб простих або складних (галенових) препаратів з рослинної лікарської сировини за повним досьє	<b>469 500,00</b>
1.4.	Гібридний лікарський засіб	<b>388 950,00</b>
1.5.	Гібридний лікарський засіб діагностичний або радіоактивний	<b>388 950,00</b>
1.6.	Генеричний лікарський засіб однокомпонентний	<b>364 860,00</b>
1.7.	Генеричний лікарський засіб багатоконпонентний	<b>388 950,00</b>
1.8.	Генеричний лікарський засіб діагностичний або радіоактивний	<b>364 860,00</b>
1.9.	Біосиміляр	<b>469 500,00</b>
1.10.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням	<b>469 500,00</b>
1.11.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (радіоактивний або діагностичний)	<b>469 500,00</b>
1.12.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (простих або складних (галенових) препаратів з рослинної лікарської сировини)	<b>190 890,00</b>
1.13.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією	<b>586 500,00</b>
1.14.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією простих або складних (галенових) препаратів з рослинної лікарської сировини)	<b>294 060,00</b>
1.15.	Інформована згода	<b>294 060,00</b>
1.16.	Традиційний лікарський засіб	<b>141 780,00</b>
1.17.	Лікарський засіб з продукції in bulk за умови, якщо in bulk зареєстровано раніше	<b>387 390,00</b>

1.18.	Лікарський засіб з продукції in bulk за умови одночасного подання на реєстрацію продукції in bulk	190 890,00
1.19.	Гомеопатичний лікарський засіб за повним досьє	586 500,00
1.20.	Гомеопатичний лікарський засіб з добре вивченим застосуванням	469 500,00
1.21.	Гомеопатичний лікарський засіб з фіксованою комбінацією	586 500,00
1.22.	Гомеопатичний лікарський засіб за спрощеною процедурою (додаток 7 до Порядку*)	97 290,00
1.23.	Лікарські засоби, які виробляються згідно із затвердженим прописом	70 890,00
1.24.	Лікарські засоби, які належать до групи "Медичні гази"	97 410,00
1.25.	Діючий препарат обмеженого застосування	586 500,00
1.26.	Лікарський засіб та МІБП, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*) за повним досьє	586 500,00
1.27.	Радіоактивний або діагностичний лікарський засіб, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*) за повним досьє	586 500,00
1.28.	Лікарський засіб з крові або плазми, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*) за повним досьє	586 500,00
1.29.	Гібридний лікарський засіб, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	388 950,00
1.30.	Гібридний лікарський засіб радіоактивний або діагностичний, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	388 950,00
1.31.	Генеричний лікарський засіб однокомпонентний, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	364 860,00
1.32.	Генеричний лікарський засіб багатокомпонентний, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	388 950,00
1.33.	Генеричний лікарський засіб радіоактивний або діагностичний, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	364 860,00
1.34.	Біосиміляр, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	469 500,00

1.35.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням , який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	469 500,00
1.36.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (радіоактивний або діагностичний), який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	469 500,00
1.37.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (простих або складних (галенових) препаратів з рослинної лікарської сировини), який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	190 890,00
1.38.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	586 500,00
1.39.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією простих або складних (галенових) препаратів з рослинної лікарської сировини, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	294 060,00
1.40.	Діючий препарат обмеженого застосування, який був ліцензований Європейським агентством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку*)	176 520,00
1.41.	Оригінальний (іноваційний) лікарський засіб для лікування туберкульозу, ВІЛ/СНІДу, вірусних гепатитів, рідкісних та онкологічних захворювань (п. 10.1 розділу V Порядку*)	294 060,00
1.42.	Лікарський засіб для лікування туберкульозу або ВІЛ/СНІДу, або вірусних гепатитів, що пройшли процедуру прекваліфікації ВООЗ (п. 10.2 розділу V Порядку*)	294 060,00
1.43.	Вакцини, анатоксини, що пройшли процедуру прекваліфікації ВООЗ (п. 10.3 розділу V Порядку*)	294 060,00
1.44.	Лікарські засоби, які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Великої Британії, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарські засоби, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу (1245***)	173 280,00
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 ****)	28 740,00
1.46.	Активний фармацевтичний інгредієнт (АФІ)	100 230,00

1.47.	Експертна оцінка мастер-файлу на плазму на лікарські засоби, вироблені з крові або плазми крові людини для первинної сертифікації	440 700,00
1.48.	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 ****)	93 810,00
<b>2.</b>	<b>Експертиза матеріалів щодо перереєстрації</b>	
2.1.	Готовий лікарський засіб та МІБП, алергени	258 240,00
2.2.	Готовий лікарський засіб простих або складних (галенових) препаратів з рослинної лікарської сировини, радіоактивних лікарських засобів, діагностичних засобів, діючі препарати обмеженого застосування, препарати з крові або плазми	258 240,00
2.3.	Активний фармацевтичний інгредієнт	52 830,00
2.4.	Гомеопатичний лікарський засіб	116 850,00
2.5.	Гомеопатичний лікарський засіб за спрощеною процедурою (додаток 7 до Порядку*)	76 890,00
2.6.	Лікарські засоби, які виробляються згідно із затвердженим прописом	63 420,00
2.7.	Традиційний лікарський засіб	91 890,00
2.8.	Лікарські засоби, які належать до групи "Медичні гази"	63 960,00
2.9.	Лікарські засоби, що подаються на державну перереєстрацію, які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Великої Британії, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарські засоби, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу (1245***)	258 240,00
2.10.	Експертна оцінка мастер-файлу на плазму на лікарські засоби, вироблені з крові або плазми крові людини для повторної сертифікації	218 700,00
<b>3.</b>	<b>Експертиза матеріалів щодо внесення змін до матеріалів реєстраційного досьє</b>	
3.1.	Зміни, що потребують нової реєстрації	157 530,00
3.2.	Зміни, що потребують нової реєстрації (лікарські засоби простих або складних (галенових) препаратів з рослинної лікарської сировини, радіоактивних лікарських засобів, діагностичних засобів, препарати обмеженого застосування або препарати з крові або плазми)	157 530,00
3.3.	Зміни, що потребують нової реєстрації на лікарські засоби, які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Великої Британії, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарські засоби, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу (1245***)	157 530,00

3.4.	Зміна заявника (власника РП)	34 320,00
3.5.	Зміна типу ІА (адміністративна) :	
3.5.1.	за умови одночасного подання до 25	7 020,00
3.5.2.	за умови одночасного подання 26-50	4 590,00
3.5.3.	за умови одночасного подання більше 50	2 400,00
3.6.	Зміна типу ІА	7 020,00
3.7.	Зміна типу ІБ (адміністративна) :	
3.7.1.	за умови одночасного подання до 25	7 020,00
3.7.2.	за умови одночасного подання 26-50	4 650,00
3.7.3.	за умови одночасного подання більше 50	2 400,00
3.8.	Зміна типу ІБ	34 320,00
3.9.	Зміна типу ІБ (простих або складних (галенових) препаратів з рослинної лікарської сировини, лікарський засіб, що виробляється згідно з затвердженими прописами, газу медичні, діючі речовини (субстанції (АФІ))	13 410,00
3.10.	Зміна типу ІІ	157 410,00
3.11.	Зміна типу ІІ (якщо зміна стосується тільки якості не впливає на безпеку та ефективність). <i>За результатами спеціалізованої експертизи допускається перегляд зміни даного пункту на п.3.9</i>	105 150,00
3.12.	Зміна типу ІІ (простих або складних (галенових) препаратів з рослинної лікарської сировини, лікарський засіб, що виробляється згідно з затвердженими прописами, газу медичні, діючі речовини (субстанції (АФІ))	26 340,00
3.13.	Зміни на лікарські засоби, які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Великої Британії, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарські засоби, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу (1245***)	52 110,00
3.14.	Технічна помилка	7 020,00
3.15.	Технічна помилка на лікарські засоби, які зареєстровані/перереєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Великої Британії, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарські засоби, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу (1245***)	7 020,00
3.16.	Експертна оцінка щодо внесення змін типу ІА до сертифікованого мастер-файлу на плазму на лікарські засоби, вироблені з крові або плазми крові людини	10 620,00
3.17.	Експертна оцінка щодо внесення змін типу ІБ до сертифікованого мастер-файлу на плазму на лікарські засоби, вироблені з крові або плазми крові людини	27 630,00

3.18.	Експертна оцінка щодо внесення змін типу II до сертифікованого мастер-файлу на плазму на лікарські засоби, вироблені з крові або плазми крові людини	125 910,00
3.19.	Зміни до реєстраційних матеріалів лікарського засобу, який закуповується особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я (1391 ****)	21 480,00
3.20.	Технічна помилка у відповідності до Порядку проведення перевірки реєстраційних матеріалів на їх автентичність (1391 ****)	4 440,00
4.	<b>Експертиза матеріалів клінічних випробувань (попередня та спеціалізована)</b>	
4.1.	Матеріали міжнародних багатоцентрових (одноцентрових) клінічних випробувань	
4.1.1.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу біотехнологічного, біологічного походження, передової терапії	320 610,00
4.1.2.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу біотехнологічного, біологічного походження, передової терапії – використання двох і більше лікарських засобів, що будуть досліджуватись	368 730,00
4.1.3.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу біотехнологічного, біологічного походження, передової 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 походження	214 530,00
4.1.5.	Матеріали клінічних випробувань лікарського засобу іншого походження - використання двох і більше лікарських засобів, що будуть досліджуватись	226 950,00
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 випробування	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 клінічного випробування	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
<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	133 470,00
5.2.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра, формулярна стаття якого включена до Державного формуляра лікарських засобів	76 800,00
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	66 900,00
5.4.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення до Державного формуляра препарату обмеженого застосування (препарат-сирота), формулярна стаття якого включена до Державного формуляра лікарських засобів	38 250,00

**За умови одночасного подання додатково сплачуються:**

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

- за кожен додатковий субпротокол (піддослідження, додаток щодо певного виду досліджуваної терапії, додаткові досліджувані лікарські засоби) 60% вартості послуг з експертизи матеріалів клінічних випробувань (попередня та спеціалізована), зазначених у позиціях 4.1.1 - 4.1.5 цієї Вартості.

#### **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. (зі змінами)*

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

*\*\*\* Порядок розгляду реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), та матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення на лікарські засоби, які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Великої Британії, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарських засобів, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу затверджений Наказом МОЗ України від 17.11.2016 № 1245 (зі змінами).*

*\*\*\*\*Порядок 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 затверджений Наказом МОЗ України від 15.06.2020 № 1391 (зі змінами).*

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



**Світлана КОВТУН**

**ЗАТВЕРДЖЕНО**Наказ Державного експертного  
центру МОЗ України

від 24.02.2026 № 60

**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

№ п/п	Види послуг	Вартість враховуючи ПДВ, грн.
<b>1.</b>	<b>Експертиза матеріалів щодо реєстрації</b>	
1.1.	Лікарський засіб та МІБП, алергени за повним досьє (державною мовою)	613 890,00
1.2.	Радіоактивні лікарські засоби, діагностичні засоби або лікарський засіб з крові або плазми, за повним досьє (державною мовою)	613 890,00
1.3.	Гібридний лікарський засіб (державною мовою)	405 720,00
1.4.	Гібридний лікарський засіб діагностичний або радіоактивний (державною мовою)	405 720,00
1.5.	Генеричний лікарський засіб однокомпонентний (державною мовою)	381 900,00
1.6.	Генеричний лікарський засіб багатокомпонентний (державною мовою)	405 720,00
1.7.	Генеричний лікарський засіб діагностичний або радіоактивний (державною мовою)	381 900,00
1.8.	Біосиміляр (державною мовою)	489 840,00
1.9.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (державною мовою)	489 840,00
1.10.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (радіоактивний або діагностичний) (державною мовою)	489 840,00
1.11.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (простих або складних (галенових) препаратів з рослинної лікарської сировини) (державною мовою)	199 020,00
1.12.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією (державною мовою)	613 890,00
1.13.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією простих або складних (галенових) препаратів з рослинної лікарської сировини) (державною мовою)	306 930,00
1.14.	Діючий препарат обмеженого застосування (державною мовою)	183 600,00

**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 30 % вартості послуг з експертизи матеріалів щодо реєстрації відповідної групи препаратів відповідного типу лікарських засобів;

**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, затверджений наказом МОЗ від 26.08.2005 № 426 (зі змінами)

Директор Департаменту фінансово-економічної  
та адміністративно-господарської роботи

Світлана КОВТУН

**ЗАТВЕРДЖЕНО**Наказ Державного експертного  
центру МОЗ України  
від "24" 02 2026 № 60**ВАРТІСТЬ****інформаційно-консультаційних та інших послуг,  
що надаються Державним експертним центром МОЗ України**

№ п/п	Види послуг	Вартість з ПДВ, грн.
<b>1.</b>	<b>Інформаційно-консультаційні послуги</b>	
1.1.	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*	1 050,00
1.2.	Інформаційний лист щодо реєстрації в Україні продуктів (виробів медичного призначення, косметичних засобів, дієтичних/харчових добавок тощо) у якості лікарських засобів	570,00
1.3.	Надання відповіді на запит заявника щодо інформації про кількість випадків побічних реакцій та/або відсутності ефективності та/або НППІ при медичному застосуванні лікарського засобу, що заявник представляє на фармацевтичному ринку України, наявної у базі даних Державного експертного центру МОЗ України (одна позиція)*	9 330,00
1.4.	Надання відповіді на запит заявника щодо інформації про випадки побічних реакцій та/або відсутності ефективності та/або НППІ при медичному застосуванні лікарських засобів, що заявник представляє на фармацевтичному ринку України, із наданням інформації, наявної у базі даних Державного експертного центру МОЗ України (одна позиція)*	18 300,00
1.5.	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 Державного експертного центру МОЗ України (одна позиція)*	19 590,00
1.6.	Оформлення дублікату реєстраційного посвідчення	2 010,00

1.7.	Оформлення дублікату вкладки до реєстраційного посвідчення	1 860,00
1.8.	Оформлення дублікату відомостей на АФІ, які входять до складу лікарського засобу	1 890,00
1.9.	Надання дублікатів документів (первинні бухгалтерські документи стосовно виконання послуг Центру)	210,00
1.10.	Оформлення та видача оновленого реєстраційного посвідчення	1 980,00
1.11.	Надання доступу заявнику до бази даних про побічні реакції та/або відсутність ефективності та/або НППІ при медичному застосуванні лікарських засобів через електронний кабінет заявника Автоматизованої інформаційної системи з фармаконагляду (АІСФ) стосовно лікарських засобів, що заявник представляє на фармацевтичному ринку України терміном на 1 рік (за 1 реєстраційне посвідчення)	7 650,00
1.12.	Надання доступу заявнику до бази даних про побічні реакції та/або відсутність ефективності та/або НППІ при медичному застосуванні лікарських засобів через електронний кабінет заявника Автоматизованої інформаційної системи фармаконагляду (АІСФ) стосовно лікарських засобів, що заявник представляє на фармацевтичному ринку України терміном на 90 днів (за 1 реєстраційне посвідчення)	1 920,00
1.13.	Видача дублікату матеріалів звіту про результати проведення аудиту системи фармаконагляду	5 940,00
1.14.	Надання сканованих копій реєстраційних документів (реєстраційного посвідчення, інструкції для медичного застосування лікарського засобу, методів контролю якості та змін до них тощо) на один лікарський засіб	3 720,00
1.15.	Надання відповіді на запит органу з оцінки відповідності або іншої юридичної/фізичної особи щодо лікарських засобів, які є невід'ємною частиною медичного виробу (одна позиція)	13 680,00
1.16.	Підготовка та надання відповіді на запит заявника/спонсора про належність клінічного дослідження до неінтервенційних клінічних досліджень (одна позиція)	6 840,00
1.17.	Надання інформаційного листа-підтвердження віднесення лікарського (-их) засобу (-ів) до оригінальних (референтних) (одна позиція)	1 380,00
1.18.	Надання інформаційного листа-підтвердження віднесення лікарського (-их) засобу (-ів) до оригінальних (референтних) (більше 5 позицій)	5 520,00

1.19.	Надання інформаційного листа-підтвердження проведення клінічних випробувань на території України з зазначенням переліку таких випробувань	4 830,00
<b>2.</b>	<b>Видавнича продукція</b>	
2.1.	Фармацевтичний журнал	480,00
2.2.	Публікація статей у Фармацевтичному журналі (1 сторінка)	126,00
<b>3.</b>	<b>Надання копій архівних матеріалів</b>	
3.1.	Надання документів об'ємом до 25 аркушів	1 860,00
3.2.	Надання документів об'ємом 25-50 аркушів	3 330,00
3.3.	Надання документів об'ємом 51-100 аркушів	6 450,00
3.4.	Надання документів об'ємом 101-200 аркушів	8 520,00
3.5.	Надання документів об'ємом 201-500 аркушів	11 400,00
3.6.	Надання документів об'ємом 501-1000 аркушів	14 520,00
3.7.	Надання документів об'ємом 1001-2000 аркушів	17 160,00
3.8.	Надання документів об'ємом 2001 - 5000 аркушів	19 230,00
3.9.	Надання документів об'ємом більше 5000 аркушів	22 020,00
<b>4.</b>	<b>Надання копій архівних матеріалів на електронних носіях</b>	
4.1.	Надання копій архівних матеріалів з електронної версії на електронні носії	2 520,00
4.2.	Сканування архівних матеріалів з паперової версії на електронні носії	
4.2.1.	Сканування архівних матеріалів з паперової версії на електронні носії об'ємом до 25 аркушів	1 650,00
4.2.2.	Сканування архівних матеріалів з паперової версії на електронні носії об'ємом 25-50 аркушів	3 120,00
4.2.3.	Сканування архівних матеріалів з паперової версії на електронні носії об'ємом 51-100 аркушів	6 030,00
4.2.4.	Сканування архівних матеріалів з паперової версії на електронні носії об'ємом 101-200 аркушів	8 520,00
4.2.5.	Сканування архівних матеріалів з паперової версії на електронні носії об'ємом 201-500 аркушів	11 220,00
4.2.6.	Сканування архівних матеріалів з паперової версії на електронні носії об'ємом 501-1000 аркушів	14 100,00
4.2.7.	Сканування архівних матеріалів з паперової версії на електронні носії об'ємом 1001-2000 аркушів	16 830,00
4.2.8.	Сканування архівних матеріалів з паперової версії на електронні носії об'ємом 2001-5000 аркушів	19 020,00
4.2.9.	Сканування архівних матеріалів з паперової версії на електронні носії об'ємом більше 5000 аркушів	21 780,00

**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 України

від 24" 02 2026 № 60

**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	1 920,00
2.	Повторна оцінка супровідних документів та проекту методів контролю якості	2 430,00
3.	Оформлення або переоцінка висновків (висновки щодо якості та апробації методик аналізу, висновки щодо відтворюваності методів контролю, звіти)	2 196,00
4.	Складання Специфікації вартості робіт	648,00
5.	Оцінка відповідності упаковки, маркування, кількості зразків лікарського засобу (ЛЗ), стандартних зразків (СЗ) та матеріалів, інформації, наданої у супровідних документах	756,00
6.	Експертиза матеріалів контролю серії виробника та аналітичних звітів за одним показником АНД/МКЯ	1 914,00
7.	Експертиза Зведеного протоколу партії вакцин	22 734,00
8.	Проведення вибіркового контролю зразків МІБП/ЛЗ за показниками "Маркування"	1 632,00
9.	Проведення вибіркового контролю зразків МІБП/ЛЗ за показниками "Пакування"	1 224,00
10.	Визначення зовнішнього вигляду ЛЗ за показником "Опис" (візуально)	504,00
11.	Визначення запаху та смаку ЛЗ	360,00
12.	Визначення середньої маси таблеток, капсул, супозиторій, якщо не визначається одночасно з однорідністю маси	672,00
13.	Визначення середньої маси вмісту капсул, вмісту ЛЗ у пакетах, пачках та однорідності маси	840,00
14.	Визначення однорідності маси таблеток, капсул, супозиторій	660,00
15.	Визначення однорідності маси половинок таблеток	756,00
16.	Визначення середньої маси вмісту туб, флаконів та однорідності маси	1 074,00
17.	Визначення об'єму, що витягається, по масі, діленій на густину (без врахування визначення відносної густини) з врахуванням паралельних випробувань	708,00
18.	Визначення об'єму, що витягається, з використанням мірного циліндру, з врахуванням паралельних випробувань	672,00
19.	Визначення відносної густини з використанням пікнометру, з врахуванням паралельних випробувань	1 638,00
20.	Визначення відносної густини з використанням ареометру, з врахуванням паралельних випробувань	852,00
21.	Визначення температури плавлення, з врахуванням паралельних випробувань	5 856,00
22.	Визначення в'язкості з використанням капілярного віскозиметру, з врахуванням паралельних випробувань	2 190,00
23.	Визначення в'язкості з використанням ротаційного віскозиметру, з врахуванням паралельних випробувань	570,00
24.	Визначення показника заломлення (індексу рефракції), з врахуванням паралельних випробувань	6 066,00
25.	Визначення оптичного обертання, з врахуванням паралельних випробувань	1 644,00
26.	Визначення питомої електропровідності, з врахуванням паралельних випробувань	1 446,00
27.	Дослідження ЛЗ рослинного походження з використанням мікроскопу	1 950,00

28.	Визначення розміру часток з використанням мікроскопу	1 572,00
29.	Визначення розмірів твердих лікарських форм	912,00
30.	Визначення механічних включень (візуально)	3 372,00
31.	Визначення розчинності (за кожний розчинник)	1 734,00
32.	Розрахунок приймального числа AV для оцінки однорідності дозованих одиниць	1 542,00
33.	ВЕРХ - оберненофазна хроматографія. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності з врахуванням приготування рухомої фази	24 570,00
34.	ВЕРХ - іонпарна хроматографія. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності з врахуванням приготування рухомої фази	32 460,00
35.	ВЕРХ - прямофазна хроматографія. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності з врахуванням приготування рухомої фази	34 824,00
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	3 924,00
37.	ГХ. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	15 228,00
38.	ГХ (парофазний метод, визначення залишкових розчинників). Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	13 734,00
39.	ГХ. Визначення кількісних показників (за одну пробу), з врахуванням паралельних визначень, без врахування доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	3 576,00
40.	ГХ (парафазний метод, визначення залишкових розчинників). Визначення кількісних показників (за одну пробу), без врахування доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	3 606,00
41.	ТШХ. За кожну систему рухомої фази	4 932,00
42.	ТШХ. За кожну систему рухомої фази (всі наступні дозування)	3 360,00
43.	ТШХ. За кожне наступне хроматографування тієї ж пластинки	3 102,00
44.	СФ. Визначення кількісних показників та ідентифікації (за одну пробу) з врахуванням паралельних випробувань	4 452,00
45.	СФ. Ідентифікація, якщо вона не визначається одночасно з кількісними показниками (за одну пробу)	3 474,00
46.	ААС. Кількісне визначення (за одну пробу) з врахуванням паралельних випробувань, за кожний елемент	7 902,00
47.	Визначення вмісту полісорбату- 80	11 742,00
48.	Визначення вмісту тіомерсалу	7 266,00
49.	Визначення рН ЛЗ та розчинів ЛЗ з врахуванням паралельних випробувань, приготування стандартних буферних розчинів та калібрування приладу	3 900,00
50.	Визначення води мікрометодом	10 326,00
51.	Визначення води мікрометодом (з використанням печі КФ)	11 538,00
52.	Визначення води по К. Фішеру. Встановлення титру з врахуванням паралельних випробувань	4 074,00
53.	Визначення води по К. Фішеру. Кількісне визначення (за одну пробу) без врахування встановлення титру	1 920,00
54.	Визначення втрати в масі при висушуванні з врахуванням паралельних випробувань	5 682,00
55.	Визначення втрати в масі при висушуванні в вакуумі з врахуванням паралельних випробувань	5 682,00
56.	Визначення ступеню забарвлення рідини	1 938,00
57.	Визначення ступеню забарвлення рідини (спектрофотометрично)	2 922,00
58.	Визначення прозорості, ступеню каламутності або опалесценції	1 998,00
59.	Визначення прозорості, ступеню каламутності або опалесценції (спектрофотометрично)	3 150,00
60.	Визначення осмоляльності	3 264,00
61.	Визначення стираності таблеток без оболонки	630,00
62.	Визначення стійкості таблеток до роздавлювання з врахуванням паралельних випробувань	630,00
63.	Визначення розпадання кишковорозчинних таблеток і капсул з врахуванням приготування буферних розчинів	4 140,00

64.	Визначення розпадання таблеток або капсул	1 098,00
65.	Визначення розпадання гранул „шипучих”, таблеток „шипучих”, оральних ліофілізатів	1 098,00
66.	Визначення кальцію та магнію у воді для ін'єкцій	2 946,00
67.	Визначення кислотності або лужності у воді для ін'єкцій	2 190,00
68.	Випробування на граничну кількість нітратів у воді для ін'єкцій	2 568,00
69.	Ідентифікація речовин, що окиснюються у воді для ін'єкцій	2 484,00
70.	Випробування на граничну кількість солей амонію у воді для ін'єкцій	2 640,00
71.	Визначення сухого залишку у воді для ін'єкцій	5 232,00
72.	Визначення розпадання супозиторіїв і песаріїв, вагінальних таблеток	1 428,00
73.	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування фосфатних буферних розчинів	15 852,00
74.	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування ацетатних буферних розчинів	15 750,00
75.	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування ацетатних буферних розчинів з модифікатором	16 392,00
76.	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування фосфатних буферних розчинів з модифікатором	16 542,00
77.	Процедура розчинення для твердих дозованих форм - кислотна стадія (для 6 одиниць)	4 614,00
78.	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (середовище розчинення вода) (для 6 одиниць)	4 554,00
79.	Ідентифікація, характерні реакції на кальцій (b), бензоати (b, c), саліцилати (b), сульфати (a), цитрати (c), цинк (b), карбонати (b) (за кожну)	1 494,00
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), сульфати (b), калій (a, b), хлориди (b) (за кожну)	1 464,00
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 кожну)	1 698,00
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 кожну)	3 786,00
83.	Ідентифікація, характерні реакції на залізо (b), фосфати (a), хлориди (a), арсен (c), броміди (a), цитрати (a), ацетати (b) тощо (за кожну)	3 018,00
84.	Випробування на граничний вміст домішок (солі амонію методом A, C, D)	9 564,00
85.	Випробування на граничний вміст домішок (фториди)	3 036,00
86.	Випробування на граничний вміст домішок (солі амонію (метод B), магній, важкі метали (метод B), фосфати, калій)	2 658,00
87.	Випробування на граничний вміст домішок (кальцій, хлориди, важкі метали (метод A), залізо, сульфати, цинк, речовини, що легко обвуглюються)	1 350,00
88.	Випробування на граничний вміст домішок (магній і лужноземельні метали)	2 484,00
89.	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод C або D, з використанням спалювання)	3 414,00
90.	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод E з використанням мембранної фільтрації)	2 412,00
91.	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод F з використанням методу К'ельдаля)	4 446,00
92.	Випробування на граничний вміст домішок (свинець у цукрах)	1 914,00
93.	Випробування на граничний вміст домішок (сульфатна зола, загальна зола)	3 474,00
94.	Випробування на граничний вміст домішок. Визначення вмісту вільного формальдегіду (метод A)	5 118,00
95.	Визначення загального білку (метод I -абсорбційної спектрофотометрії в ультрафіолетовому спектрі), без врахування вартості буферних розчинів та стандартних зразків	5 742,00

96.	Визначення білку (метод 2 - Лоурі), без врахування вартості буферних розчинів	8 454,00
97.	Визначення загального белку (метод 2 - Лоурі) з попереднім осадженням білку, без врахування вартості буферних розчинів	9 666,00
98.	Визначення білку (метод 3 - Бредфорд), без врахування вартості буферних розчинів	8 862,00
99.	Визначення загального білку (метод 5 - біуретовий метод)	7 164,00
100.	Визначення вмісту загального білку, без врахування вартості набору для визначення (тест-системи) та стандартних зразків	5 838,00
101.	Визначення загального білку після мінералізації сірчаною кислотою (з використанням реактиву Несслера)	7 728,00
102.	Визначення вмісту білку у ЛЗ на основі трастузумабу (Герцептин, Трастузумаб)	11 256,00
103.	Визначення вмісту білку у ЛЗ на основі ритуксимабу (Мабтера)	5 952,00
104.	Визначення білку методом Кьельдаля	9 270,00
105.	Визначення азоту по К'ельдалю	14 154,00
106.	Визначення неорганічного фосфору	9 546,00
107.	Визначення вмісту О-ацетильних груп	8 094,00
108.	Визначення вмісту алюмінію в адсорбованих вакцинах	12 984,00
109.	Визначення фенолу в імуносироватках і вакцинах	6 138,00
110.	Визначення антикоагулянтної активності низькомолекулярних гепаринів. Активність анти-Ха. Активність анти-Па без врахування вартості стандартних зразків.	12 288,00
111.	Визначення біологічної активності фактору УІІІ згортання крові, без врахування вартості набору для визначення (тест-системи) та стандартних зразків	4 746,00
112.	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Кислотно - основне титрування (HCl, H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , NaOH, KOH)	3 126,00
113.	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> )	8 118,00
114.	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Комплексометричне титрування (ZnSO <sub>4</sub> , Pb(NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> , натрію едетат)	3 978,00
115.	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Методи осадження (AgNO <sub>3</sub> , NH <sub>4</sub> CNS)	7 020,00
116.	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Метод неводного титрування (HClO <sub>4</sub> )	4 962,00
117.	Титриметрія. Проведення визначення з врахуванням паралельних випробувань, без врахування приготування та стандартизації титранту	1 590,00
118.	Потенціометричне титрування	1 590,00
119.	Визначення кислотного числа з врахуванням паралельних визначень, без врахування приготування та стандартизації титранту	2 430,00
120.	Визначення числа омилення з врахуванням паралельних випробувань, без врахування приготування та стандартизації титранту	2 658,00
121.	Визначення ефірного числа з врахуванням паралельних випробувань, без врахування приготування та стандартизації титрантів	4 224,00
122.	Визначення йодного числа з врахуванням паралельних визначень, без врахування приготування та стандартизації титранту	6 288,00
123.	Визначення перекисного числа з врахуванням паралельних визначень, без врахування приготування та стандартизації титранту	3 804,00
124.	Визначення анідинового числа з врахуванням паралельних випробувань	2 454,00
125.	Визначення гідроксильного числа з врахуванням паралельних випробувань методом А	3 822,00
126.	Визначення гідроксильного числа з врахуванням паралельних випробувань методом Б	6 096,00
127.	Визначення неомилуваних речовин з врахуванням паралельних випробувань, без врахування приготування та стандартизації титранту	6 648,00
128.	Визначення вмісту етанолу пікнометричним методом з врахуванням паралельних випробувань без врахування визначення відносної густини	2 388,00

129.	Визначення ферментативної або антикоагулянтної активності з врахуванням паралельних випробувань	8 304,00
130.	Ситовий аналіз з врахуванням паралельних визначень	1 092,00
131.	Визначення часу розчинення ЛЗ з врахуванням паралельних випробувань	948,00
132.	Визначення тальку, аеросилу з врахуванням паралельних випробувань	5 244,00
133.	Визначення сухого залишку з врахуванням паралельних випробувань	4 116,00
134.	Визначення стійкості суспензії з врахуванням паралельних випробувань	900,00
135.	Перевірка контейнера ЛЗ, що знаходяться під тиском, на герметичність, з врахуванням паралельних випробувань	1 020,00
136.	Визначення герметичності контейнера м'яких ЛЗ для місцевого застосування з врахуванням паралельних випробувань	5 070,00
137.	Визначення герметичності блістера з врахуванням паралельних випробувань	1 860,00
138.	Визначення відсотка виходу вмісту контейнера ЛЗ, що знаходяться під тиском, з врахуванням паралельних випробувань	1 092,00
139.	Визначення середньої маси однієї дози ЛЗ, що знаходяться під тиском	1 020,00
140.	Визначення кількості доз, що витягаються, для ЛЗ що знаходяться під тиском	1 020,00
141.	Визначення відносної густини піни медичної з врахуванням паралельних випробувань	1 986,00
142.	Визначення часу розширення піни медичної з врахуванням паралельних випробувань	2 034,00
143.	Визначення дози і однорідності дозування крапель для орального застосування	1 020,00
144.	Визначення ступеню диспергування таблеток диспергованих з врахуванням паралельних визначень	1 020,00
145.	Визначення однорідності маси доз, що витягаються із багатодозових контейнерів ЛЗ для орального застосування, споряджених дозуючим пристроєм	1 020,00
146.	Визначення золи, нерозчинної в соляній кислоті, з врахуванням паралельних випробувань	3 858,00
147.	Визначення води в ефірних оліях, з врахуванням паралельних випробувань	996,00
148.	Визначення сторонніх ефірів в ефірних оліях	1 584,00
149.	Візуальне визначення сторонніх домішок в лікарській рослинній сировині, з врахуванням паралельних випробувань	1 566,00
150.	Визначення сторонніх домішок в лікарській рослинній сировині (за допомогою методу мікроскопії)	2 082,00
151.	Визначення вмісту ефірних олій у ЛЗ рослинного походження методом перегонки із водяною парою, з врахуванням паралельних випробувань	3 264,00
152.	Приготування буферного розчину з потенціометричним визначенням рН з врахуванням калібрування приладу	3 294,00
153.	Пробопідготовка, ускладнена екстракцією органічними розчинниками, за кожну операцію, з врахуванням паралельних визначень	6 312,00
154.	Пробопідготовка, ускладнена центрифугуванням, за кожну операцію, з врахуванням паралельним випробувань	1 194,00
155.	Пробопідготовка, ускладнена прожарюванням з використанням муфельної печі, за кожну операцію, з врахуванням паралельних випробувань	2 802,00
156.	Пробопідготовка, ускладнена висушуванням з використанням сушильної шафи, за кожну операцію, з врахуванням паралельних випробувань	5 040,00
157.	Пробопідготовка, ускладнена використанням методу дистиляції, за кожну операцію, з врахуванням паралельних випробувань	5 040,00
158.	Пробопідготовка, ускладнена використанням роторного випаровувача, за кожну операцію, з врахуванням паралельних випробувань	2 742,00
159.	Пробопідготовка, ускладнена твердофазною екстракцією, за кожну операцію, з врахуванням паралельних випробувань	9 486,00
160.	Мікробіологічна частота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики.	35 034,00
161.	Мікробіологічна частота. Визначення ТУМС методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики.	32 160,00

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.	35 628,00
163.	Мікробіологічна частота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики.	38 550,00
164.	Мікробіологічна частота. Визначення ТУМС методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики.	36 378,00
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.	47 778,00
166.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	28 110,00
167.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	23 214,00
168.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	27 750,00
169.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	25 758,00
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	43 560,00
171.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	32 820,00
172.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	29 634,00
173.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	33 204,00
174.	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	29 634,00
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	42 810,00
176.	Мікробіологічна чистота. Визначення загальної кількості життєздатних аеробних бактерій методом висівання на чашки	7 170,00
177.	Мікробіологічна чистота. Визначення загальної кількості дріжджових та цвілевих грибів	6 738,00
178.	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Escherichia coli</i> ) методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	28 662,00
179.	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	41 400,00
180.	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	23 562,00







237.	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності <i>Candida albicans</i>	7 614,00
238.	Порівняльні дослідження антимікробної активності з визначенням оптимальних умов	22 482,00
239.	Кількісне визначення антибіотиків мікробіологічним методом	19 458,00
240.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за відсутності методики	16 938,00
241.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії	15 750,00
242.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом розведення	15 960,00
243.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з високою антимікробною дією	16 500,00
244.	Стерильність. Випробування ЛЗ методом прямого посіву для ЛЗ без антимікробної дії	22 320,00
245.	Стерильність. Випробування ЛЗ методом прямого посіву для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом розведення	22 956,00
246.	Стерильність. Випробування ЛЗ методом прямого посіву для ЛЗ з високою антимікробною дією	22 776,00
247.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при відсутності методики	62 508,00
248.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії	33 948,00
249.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом відмивання	34 266,00
250.	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при наявності методики для ЛЗ з високою антимікробною дією	50 610,00
251.	Стерильність. Випробування ЛЗ методом мембранної фільтрації закритого типу для ЛЗ без антимікробної дії	36 624,00
252.	Стерильність. Випробування ЛЗ методом мембранної фільтрації закритого типу для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом відмивання	48 468,00
253.	Стерильність. Випробування ЛЗ методом мембранної фільтрації закритого типу для ЛЗ з високою антимікробною дією	50 118,00
254.	Бактеріальні ендотоксини. Метод А (якісний гель-тромб тест)	19 338,00
255.	Бактеріальні ендотоксини. Метод D (хромогенний кінетичний метод)	20 574,00
256.	Специфічна активність пробіотиків, що містять біфідобактерії	6 732,00
257.	Специфічна активність пробіотиків, що містять лактобактерії	7 818,00
258.	Специфічна активність пробіотиків, що містять стрептококи або ентерококи	9 708,00
259.	Пірогени	15 990,00
260.	Визначення ідентифікації, активності та термостабільності КПК вакцин (без урахуванням вартості стандартів)	73 302,00
261.	Ідентифікація, специфічна активність, термостабільність вакцини для профілактики вітряної віспи	43 248,00
262.	Ідентифікація, специфічна активність, термостабільність Вакцини для профілактики жовтої лихоманки (жива атенуйована)	50 466,00
263.	Визначення специфічної противірусної активності інтерферону	26 202,00
264.	Визначення ідентифікації, специфічної противірусної активності та токсичності інтерферону (субстанція) на культурі клітин	33 132,00
265.	Визначення біологічної активності фактору некрозу пухлин-альфа	31 164,00
266.	Електрофорез з натрію додецилсульфатом у поліакриламідному гелі (ДСН-ПААГ) (готовий гель), фарбування сріблом без урахування вартості стандартів	23 226,00
267.	Електрофорез з натрію додецилсульфатом у поліакриламідному гелі (ДСН-ПААГ) (готовий гель), фарбування Кумасі без урахування вартості стандартів	20 364,00
268.	Визначення методом Вестерн-блотингу (без урахування вартості стандартів)	32 448,00
269.	Ізоелектрофокусування (фарбування Кумасі)	43 200,00
270.	Ізоелектрофокусування ( фарбування сріблом)	49 812,00

271.	Імуноелектрофорез без урахування вартості тест-системи	7 368,00
272.	Імуноелектрофорез без урахування вартості стандартів (фарбування Кумасі)	11 172,00
273.	Імуноелектрофорез з урахуванням вартості стандартів (фарбування Кумасі)	20 778,00
274.	Визначення методом порівняльної подвійної імунодифузії в агарозному гелі	9 228,00
275.	Зональний електрофорез на плівках з ацетатцелюлози	9 978,00
276.	Визначення методом імуноферментного аналізу (без врахування вартості стандартів) з використанням 3,3,5,5-Тетраметилбензидину (ТМБ)	15 696,00
277.	Визначення методом імуноферментного аналізу ( без урахування вартості стандартів) з використанням лужної фосфатази	14 292,00
278.	Визначення методом імуноферментного аналізу ( без урахування вартості стандартів) для вакцин виробництва Санофі Пастер	12 042,00
279.	Визначення методом радіальної імунодифузії в агарозному гелі (без врахування вартості стандартів)	9 708,00
280.	Ідентифікація методом імунопреципітації в пробірках, без урахування вартості стандартів	5 076,00
281.	Ідентифікація методом аглютинації, без врахування вартості стандартів (кашлюковий компонент)	9 330,00
282.	Визначення методом дот-блот, слот-блот, імуноблотинг ( без урахування вартості стандартів)	16 350,00
283.	Визначення анти-А та анти-В гемаглютининів без урахування вартості стандартів	6 144,00
284.	Визначення методом ракетного імуноелектрофорезу ( без урахування вартості стандартів)	14 094,00
285.	Ідентифікація БЦЖ	2 316,00
286.	Специфічна активність та термостабільність БЦЖ 10 (Данія)	16 386,00
287.	Специфічна нешкідливість (вірулентність мікобактерій) БЦЖ (6 тижнів), Біомед, Польща; States Serum institut, Данія	37 626,00
288.	Шкірна реактогенність вакцини БЦЖ 10	31 146,00
289.	Специфічна активність та термостабільність БЦЖ 10 без урахування вартості живильного середовища	12 810,00
290.	Специфічна активність БЦЖ-10 без врахування вартості живильного середовища	9 246,00
291.	Визначення активності активатора прекалікреїну (без врахування вартості стандартних зразків)	3 810,00
292.	Визначення мікоплазм методом ПЛР у вакцині для профілактики кору, жива атенуйована (ліофілізована), виробництва Індія	18 132,00
293.	Визначення ідентифікації, активності, термічної стабільності вакцин для профілактики кору, паротиту та краснухи, жива атенуйована (ліофілізована), виробництва «Індія»	74 040,00
294.	Ідентифікація та специфічна активність Туберкулін ППД RT SSI	45 798,00
295.	Визначення вмісту калію гідроксихіноліну сульфату	6 354,00
296.	Ідентифікація та специфічна активність алергену туберкульозного (Біолік Туберкулін ППД-Л)	35 334,00
297.	Визначення фенолу в алергенах туберкульозних	4 986,00
298.	Активність препарату Ботокс	66 552,00
299.	Активність. Дифтерійний антитоксин (Вінс)	47 076,00
300.	Активність. Тетанус антитоксин (Вінс)	60 600,00
301.	Визначення вмісту полісахариду (PS ) у вакцині СИНФЛОРИКС	6 138,00
302.	Визначення вмісту мальтози (без врахування вартості стандартів)	6 462,00
303.	Кількісне визначення Натрію хлориду	10 458,00
304.	Визначення вмісту гліцину (без врахування вартості стандартних зразків)	4 440,00
305.	Визначення м-Крезолу без врахування вартості стандартних зразків	9 162,00
306.	Проведення лабораторного контролю якості по випробуванню лікарського засобу Гексаксим за показником "бактеріальні ендотоксини. Метод D (хромогенний кінетичний метод)» без урахування вартості тест-системи	16 320,00
307.	Проведення лабораторного контролю якості по випробуванню лікарського засобу Еупента за показником «Випробування на активність. Дифтерія»	109 416,00

308.	Проведення лабораторного контролю якості по випробуванню лікарського засобу Еупента за показником «Випробування на специфічну токсичність»	66 420,00
309.	Проведення лабораторного контролю якості по випробуванню лікарського засобу Еупента за показником «Випробування на токсичність кашлюку»	35 532,00
310.	Аномальна токсичність (миші 1 доба)	11 820,00
311.	Аномальна токсичність (миші та мурчаки 7 діб)	21 600,00

Директор Департаменту фінансово-економічної  
та адміністративно-господарської роботи



Світлана КОВТУН