



Державне підприємство

«Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»

(Державний експертний центр МОЗ)

## НАКАЗ

м. Київ

«28» 08 20 20 р.

№ 155

Про затвердження вартості послуг,  
що надаються Державним експертним  
центром МОЗ

Відповідно до вимог Закону України «Про ціни та ціноутворення», Методики обліку, калькулювання та планування собівартості науково-експертних робіт у Державному експертному центрі МОЗ, затвердженої МОЗ України 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 МОЗ України від 26 серпня 2005 року № 426, зареєстрований у Міністерстві юстиції України 19 вересня 2005 року за № 1069/11349 (у редакції наказу МОЗ України від 23 липня 2015 року №460), та положень Статуту Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», затвердженого наказом МОЗ України від 03 лютого 2020 року № 208,

### НАКАЗУЮ:

1. Затвердити Вартість послуг з проведення експертизи матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення, експертизи матеріалів щодо клінічних випробувань, а також експертизи матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра лікарських засобів, що додається.

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

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

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

5. Визнати таким, що втратив чинність, наказ Державного експертного центру МОЗ від 18 січня 2019 року № 12 «Про затвердження вартості послуг, що надаються Державним експертним центром МОЗ».

6. Цей наказ набирає чинності з 01 жовтня 2020 року.

7. Головному бухгалтеру Гринь С.В. забезпечити неухильне виконання цього наказу.

8. Контроль за виконанням цього наказу залишаю за собою.

Директор



Т.М. Думенко

**ЗАТВЕРДЖЕНО**

Наказ Державного експертного  
 центру МОЗ  
 від "28" 08 2020 № 155

**ВАРТІСТЬ ПОСЛУГ**

з проведення експертизи матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення, експертизи матеріалів щодо клінічних випробувань, а також експертизи матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра лікарських засобів

№ п/п	Види послуг	Вартість враховуючи ПДВ, грн.
<b>1.</b>	<b>Експертиза матеріалів щодо реєстрації</b>	
1.1.	Лікарський засіб та МІБП за повним досьє	174 630,00
1.2.	Лікарський засіб радіофармацевтичний або діагностичний, або лікарський засіб отриманий з крові або плазми за повним досьє	174 630,00
1.3.	Лікарський засіб рослинного походження за повним досьє	139 830,00
1.4.	Гібридний лікарський засіб	115 800,00
1.5.	Гібридний лікарський засіб діагностичний	115 800,00
1.6.	Генеричний лікарський засіб однокомпонентний	108 600,00
1.7.	Генеричний лікарський засіб багатокомпонентний	115 800,00
1.8.	Генеричний лікарський засіб діагностичний	108 600,00
1.9.	Біосиміляр	139 830,00
1.10.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (речовини хімічного походження)	139 830,00
1.11.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (радіофармацевтичний або діагностичний)	139 830,00
1.12.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (речовини рослинного походження)	56 850,00
1.13.	Лікарський засіб з добре вивченим застосуванням (природнього/мінерального походження)	56 850,00
1.14.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією	174 630,00
1.15.	Лікарський засіб з фіксованою комбінацією рослинного походження	87 570,00
1.16.	Інформована згода	87 570,00
1.17.	Традиційний лікарський засіб	21 090,00
1.18.	Лікарський засіб з продукції in bulk за умови, якщо in bulk зареєстровано раніше	115 290,00
1.19.	Лікарський засіб з продукції in bulk за умови одночасного подання на реєстрацію продукції in bulk	56 850,00
1.20.	Гомеопатичний лікарський засіб	56 850,00
1.21.	Гомеопатичний лікарський засіб за спрощеною процедурою (додаток 7 до Порядку)	28 920,00
1.22.	Лікарські засоби, які виробляються згідно із затвердженим прописом	21 060,00
1.23.	Лікарські засоби, які належать до групи "Медичні гази"	28 980,00
1.24.	Лікарський засіб, що реєструється під іншою назвою	56 850,00
1.25.	Лікарський засіб обмеженого застосування (препарат-сирота)	52 500,00
1.26.	Лікарські засоби, які були ліцензовані Європейським агенством з лікарських засобів (ЄМА) за централізованою процедурою (п. 9 розділу V Порядку)	87 570,00
1.27.	Оригінальний (іноваційний лікарський) лікарський засіб для лікування туберкульозу, ВІЛ/СНІДу, вірусних гепатитів, рідкоосних та онкологічних захворювань (п. 10.1 розділу V Порядку)	87 570,00
1.28.	Лікарський засіб для лікування туберкульозу або ВІЛ/СНІДу, що пройшли процедуру прекваліфікації ВООЗ (п. 10.2 розділу V Порядку)	87 570,00
1.29.	Вакцини, анатоксини, що пройшли процедуру прекваліфікації ВООЗ (п. 10.3 розділу V Порядку)	87 570,00

1.30.	Лікарські засоби, які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарії, Японії, Австралії, Канади, лікарські засоби, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу	51 570,00
1.31.	Перевірка реєстраційних матеріалів на їх автентичність на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, або спеціалізованою організацією	23 430,00
1.32.	МІБП, перекваліфіковані у лікарські засоби (п. 9 розділу IV Порядку)	87 570,00
1.33.	Активні фармацевтичні інгредієнти (АФІ)	29 790,00
1.34.	Проведення експертної оцінки мастер-файлу на плазму на лікарський засіб з крові/плазми, що вироблений в Україні	32 100,00
<b>2.</b>	<b>Експертиза матеріалів щодо перереєстрації</b>	
2.1.	Готовий лікарський засіб та МІБП	65 460,00
2.2.	Готовий лікарський засіб рослинного походження	65 460,00
2.3.	Готовий лікарський засіб природнього/мінерального походження	65 460,00
2.4.	Медичний імунобіологічний препарат. Неінфекційні алергени	65 460,00
2.5.	Препарати на основі крові та плазми	65 460,00
2.6.	Активний фармацевтичний інгредієнт	15 720,00
2.7.	Гомеопатичний лікарський засіб	29 040,00
2.8.	Гомеопатичний лікарський засіб за спрощеною процедурою (додаток 7 до Порядку)	18 990,00
2.9.	Лікарські засоби, які виробляються згідно із затвердженим прописом	15 720,00
2.10.	Традиційний лікарський засіб	22 770,00
2.11.	Традиційний лікарський засіб природнього/мінерального походження	27 330,00
2.12.	Лікарські засоби, які належать до групи "Медичні гази"	18 990,00
<b>3.</b>	<b>Експертиза матеріалів щодо внесення змін до матеріалів реєстраційного досьє</b>	
3.1.	Зміни, що потребують нової реєстрації	46 830,00
3.2.	Зміни, що потребують нової реєстрації (лікарські засоби рослинного походження, радіофармацевтичні, діагностичні, обмеженого застосування або препарати на основі крові та плазми)	46 830,00
3.3.	Зміна заявника (власника РП)	10 230,00
3.4.	Зміна типу ІА за умови одночасного подання тільки однієї зміни:	
	до 25	2 010,00
	26-50	1 350,00
	більше 50	690,00
3.5.	Зміна типу ІБ (адміністративна) за умови одночасного подання тільки однієї зміни:	
	до 25	2 010,00
	26-50	1 350,00
	більше 50	690,00
3.6.	Зміна типу ІБ	10 230,00
3.7.	Зміна типу ІБ (лікарські засоби рослинного, природнього/мінерального походження, лікарський засіб, що виробляється згідно з затвердженими прописами, традиційні лікарські засоби, гази медичні, діючі речовини (субстанції (АФІ)) хімічного та рослинного походження)	3 960,00
3.8.	Зміна типу ІІ	46 830,00
3.9.	Зміна типу ІІ (якщо зміна стосується тільки якості не впливає на безпеку та ефективність)	31 260,00
3.10.	Зміна типу ІІ (лікарські засоби рослинного, природнього/мінерального походження, лікарський засіб, що виробляється згідно із затвердженими прописами, традиційні лікарські засоби, гази медичні, діючі речовини (субстанції (АФІ)) хімічного та рослинного походження)	7 830,00
3.11.	Зміни на лікарські засоби, які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарії, Японії, Австралії, Канади, лікарські засоби, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу	15 480,00
3.12.	Технічна помилка	2 010,00
<b>4.</b>	<b>Спеціалізована оцінка матеріалів щодо клінічних випробувань</b>	


<b>4.1.</b>	<b>Матеріали міжнародних багатоцентрових (одноцентрових) клінічних випробувань</b>	
4.1.1.	Протоколи досліджень лікарських засобів біотехнологічного, біологічного походження, прогресивної терапії	<b>155 940,00</b>
4.1.2.	Протоколи досліджень лікарських засобів іншого походження	<b>78 180,00</b>
4.1.3.	Суттєві поправки до міжнародних багатоцентрових (одноцентрових) клінічних випробувань	<b>23 820,00</b>
<b>4.2.</b>	<b>Матеріали передреєстраційних (постреєстраційних) багатоцентрових (одноцентрових) клінічних випробувань в Україні</b>	
4.2.1.	Протоколи передреєстраційних (постреєстраційних) клінічних випробувань в Україні	<b>62 460,00</b>
4.2.2.	Суттєві поправки передреєстраційних (постреєстраційних) клінічних випробувань в Україні	<b>15 480,00</b>
<b>4.3.</b>	<b>Матеріали клінічних випробувань, в яких не передбачено застосування досліджуваного лікарського засобу</b>	
4.3.1.	Протоколи клінічних випробувань, в яких не передбачено застосування досліджуваного лікарського засобу	<b>41 280,00</b>
4.3.2.	Суттєві поправки до протоколів клінічних випробувань, в яких не передбачено застосування досліджуваного лікарського засобу	<b>9 540,00</b>
<b>5.</b>	<b>Експертиза матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра</b>	
5.1.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра, формулярна стаття для якого відсутня у Державному формулярі	<b>45 720,00</b>
5.2.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення лікарського засобу до Державного формуляра, формулярна стаття якого включена до Державного формуляра	<b>26 250,00</b>
5.3.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення до Державного формуляра препарату обмеженого застосування (препарат-сирота), формулярна стаття для якого відсутня у Державному формулярі	<b>22 830,00</b>
5.4.	Експертиза матеріалів щодо можливості включення до Державного формуляра препарату обмеженого застосування (препарат-сирота), формулярна стаття якого включена до Державного формуляра	<b>13 110,00</b>

**Примітка.**

I. За умови одночасного подання додатково сплачуються:

- за кожну додаткову силу дії – 30 % вартості експертних робіт щодо реєстрації (перереєстрації) відповідного типу лікарських засобів;
- за кожну додаткову упаковку – 15 % вартості експертних робіт щодо реєстрації (перереєстрації) відповідної групи відповідного типу лікарських засобів; лікарські засоби, що відносяться до типу "Медичний імунобіологічний препарат. Неінфекційні алергени";
- за першу додаткову упаковку 15% вартості експертних робіт щодо реєстрації (перереєстрації),
- за другу та наступні упаковки - одноразово 15% вартості експертних робіт щодо реєстрації (перереєстрації)

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

  
**І.В. Плазінський**

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Державного експертного

центру МОЗ

від "28" 08 2020 № 153

**Вартість інформаційно-консультаційних та інших послуг,  
що надаються Державним експертним центром МОЗ**

№ п/п	Види послуг	Вартість враховуючи ПДВ, грн.
<b>1. Інформаційно-консультаційні послуги</b>		
1.	Інформаційний лист-підтвердження щодо наявності аналогів лікарських засобів за складом діючих речовин (одна позиція, але не більше 2070,00 грн)*	345,00
2.	Інформаційний лист-підтвердження на запит щодо віднесення або невіднесення хімічних сполук (індивідуальних речовин, сумішей речовин, патентованих сумішей тощо) до категорії допоміжних речовин для виробництва готових лікарських засобів з інформаційною метою та/або для надання підтвердження митним органам*	345,00
3.	Інформаційний лист щодо реєстрації в Україні продуктів (виробів медичного призначення, косметичних засобів, дієтичних/харчових добавок тощо) у якості лікарських засобів	180,00
4.	Інформаційний лист щодо підтвердження синонімічності назв хімічних речовин, викладених у відповідності з різними номенклатурами хімічних сполук (традиційною, раціональною, номенклатурою IUPAC, женевською тощо) (одна позиція, але не більше 2070,00 грн.)*	180,00
5.	Надання відповіді на запит заявника щодо інформації про випадки побічних реакцій та/або відсутності ефективності при медичному застосуванні лікарських засобів, в тому числі медичних імунобіологічних препаратів (МІБП), які заявник представляє на фармацевтичному ринку України, із наданням інформації, наявної в базі даних Управління фармаконагляду (одна позиція)*	5670,00
6.	Надання відповіді на запит заявника щодо інформації про випадки захворюваності серед раніше щеплених, при застосуванні вакцин (анатоксинів), які заявник представляє на фармацевтичному ринку України, з наданням інформації, наявної в базі даних Управління фармаконагляду (одна позиція)*	6090,00
7.	Оформлення дублікату реєстраційного посвідчення	630,00
8.	Оформлення дублікату вкладки до реєстраційного посвідчення	600,00
9.	Оформлення дублікату відомостей на АФІ, які входять до складу лікарського засобу	600,00
10.	Надання дублікатів документів (первинні бухгалтерські документи стосовно виконання	72,00
11.	Оформлення та видача оновлених реєстраційних посвідчень	630,00
12.	Надання доступу заявнику до бази даних про побічні реакції та/або відсутність ефективності при медичному застосуванні лікарських засобів, в тому числі вакцин/туберкуліну в Автоматизованій інформаційній системі фармаконагляду (АІСФ) через електронний кабінет заявника протягом одного року стосовно лікарських засобів, які заявник представляє на фармацевтичному ринку України (за 1 реєстраційне посвідчення)	2400,00
<b>2. Видавнича продукція</b>		
1.	Фармацевтичний журнал	84,00
<b>3. Надання копій архівних матеріалів</b>		
1.	Надання документів об'ємом до 25 аркушів	600,00
2.	Надання документів об'ємом 25-50 аркушів	1050,00
3.	Надання документів об'ємом 51-100 аркушів	2040,00
4.	Надання документів об'ємом 101-200 аркушів	2700,00
5.	Надання документів об'ємом 201-500 аркушів	3570,00
6.	Надання документів об'ємом 501-1000 аркушів	4500,00
7.	Надання документів об'ємом 1001-2000 аркушів	5580,00
8.	Надання документів об'ємом більше 2000 аркушів	5970,00

**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



І.В. Плазинський

**ЗАТВЕРДЖЕНО**

Наказ Державного експертного

центру МОЗ

від "28" 08 2020 № 133

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

№	Види послуг	Вартість враховуючи ПДВ, грн.
1	Первинна оцінка супровідних документів та проекту методів контролю, складання Листа-запиту	930,00
2	Повторна оцінка супровідних документів та проекту методів контролю якості	1305,00
3	Оформлення або переоцінка висновків (висновки щодо якості та апробації методик аналізу, висновки щодо відтворюваності методів контролю, звіти)	1068,00
4	Складання Специфікації вартості робіт	345,00
5	(ЛЗ), стандартних зразків (СЗ) та матеріалів, інформації, наданої у супровідних документах	369,00
6	Визначення зовнішнього вигляду ЛЗ за показником "Опис" (візуально)	240,00
7	Визначення запаху та смаку ЛЗ	192,00
8	Визначення середньої маси таблеток, капсул, супозиторій, якщо не визначається одночасно з однорідністю маси	324,00
9	Визначення середньої маси вмісту капсул, вмісту ЛЗ у пакетах, пачках та однорідності маси	450,00
10	Визначення однорідності маси таблеток, капсул, супозиторій	324,00
11	Визначення однорідності маси половинок таблеток	372,00
12	Визначення середньої маси вмісту туб, флаконів та однорідності маси	522,00
13	Визначення об'єму, що витягається, по масі, діленій на густину (без врахування визначення відносної густини) з врахуванням паралельних випробувань	339,00
14	Визначення об'єму, що витягається, з використанням мірного циліндру, з врахуванням паралельних випробувань	330,00
15	Визначення відносної густини з використанням пікнометру, з врахуванням паралельних випробувань	795,00
16	Визначення відносної густини з використанням ареометру, з врахуванням паралельних випробувань	408,00
17	Визначення температури плавлення, з врахуванням паралельних випробувань	1440,00
18	Визначення в'язкості з використанням капілярного віскозиметру, з врахуванням паралельних випробувань	1068,00
19	Визначення в'язкості з використанням ротаційного віскозиметру, з врахуванням паралельних випробувань	270,00
20	Визначення показника заломлення (індексу рефракції), з врахуванням паралельних випробувань	690,00
21	Визначення оптичного обертання, з врахуванням паралельних випробувань	801,00
22	Визначення питомої електропровідності, з врахуванням паралельних випробувань	648,00
23	Дослідження ЛЗ рослинного походження з використанням мікроскопу	948,00
24	Визначення розміру часток з використанням мікроскопу	762,00
25	Визначення механічних включень (візуально)	1644,00
26	Визначення механічних включень (інструментально, з врахуванням паралельних випробувань)	2976,00
27	Визначення розчинності (за кожний розчинник)	792,00
28	ВЕРХ - оберненофазна хроматографія. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності з врахуванням приготування рухомої фази	11970,00

29	ВЕРХ - іонпарна хроматографія. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності з врахуванням приготування рухомої фази	15770,00
30	ВЕРХ - прямофазна хроматографія. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності з врахуванням приготування рухомої фази	16920,00
31	ВЕРХ. Визначення кількісних показників (за одну пробу), з врахуванням паралельних випробувань, без врахування доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності та приготування рухомої фази	1902,00
32	ГХ. Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	7440,00
33	ГХ (парофазний метод, визначення залишкових розчинників). Доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	7380,00
34	ГХ. Визначення кількісних показників (за одну пробу), з врахуванням паралельних визначень, без врахування доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	1740,00
35	ГХ (парофазний метод, визначення залишкових розчинників). Визначення кількісних показників (за одну пробу) без врахування доведення хроматографічної системи до необхідних умов придатності	1752,00
36	ГШХ. За кожну систему рухомої фази	2400,00
37	ГШХ. За кожну систему рухомої фази (всі наступні дозування)	1635,00
38	ГШХ. За кожне наступне хроматографування тієї ж пластинки	1512,00
39	СФ. Визначення кількісних показників та ідентифікації (за одну пробу), з врахуванням паралельних випробувань	2169,00
40	СФ. Ідентифікація, якщо вона не визначається одночасно з кількісними показниками (за одну пробу)	1680,00
41	ІЧ. Ідентифікація з врахуванням приготування зразків (за одну пробу)	2400,00
42	ААС. Кількісне визначення (за одну пробу) з врахуванням паралельних випробувань, за кожний елемент	3840,00
43	Визначення рН ЛЗ та розчинів ЛЗ з врахуванням паралельних випробувань, приготування стандартних буферних розчинів та калібрування приладу	2094,00
44	Визначення води по К. Фішеру. Встановлення титру з врахуванням паралельних випробувань	1980,00
45	Визначення води по К. Фішеру. Кількісне визначення (за одну пробу) без врахування встановлення титру	1026,00
46	Визначення втрати в масі при висушуванні з врахуванням паралельних випробувань	2790,00
47	Визначення втрати в масі при висушуванні в вакуумі з врахуванням паралельних випробувань	2790,00
48	Визначення ступеню забарвлення рідини	930,00
49	Визначення прозорості, ступеню каламутності або опалесценції	912,00
50	Визначення стираності таблеток без оболонки	309,00
51	Визначення стійкості таблеток до роздавлювання з врахуванням паралельних випробувань	309,00
52	Визначення розпаданя кишковорозчинних таблеток і капсул з врахуванням приготування буферних розчинів	2022,00
53	Визначення розпаданя таблеток або капсул	531,00
54	Визначення розпаданя гранул „шипучих”, таблеток „шипучих”, оральних ліофілізатів.	531,00
55	Визначення розпаданя супозиторіїв і песаріїв, вагінальних таблеток	690,00
56	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування фосфатних буферних розчинів	7728,00
57	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування ацетатних буферних розчинів	7680,00
58	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування ацетатних буферних розчинів з модифікатором	7992,00
59	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (для 6 одиниць) з врахуванням приготування фосфатних буферних розчинів з модифікатором	8061,00



60	Процедура розчинення для твердих дозованих форм - кислотна стадія (для 6 одиниць)	2208,00
61	Процедура розчинення для твердих дозованих форм (середовище розчинення вода) (для 6 одиниць)	2184,00
62	Ідентифікація, характерні реакції на кальцій (b), бензоати (b, c), саліцилати (b), сульфіти (a), цитрати (c), цинк (b), карбонати (b) (за кожну)	726,00
63	Ідентифікація, характерні реакції на цитрати (b), йодиди (b), ацетати (a, c, d), магній, ртуть (a, b), залізо (a, c), нітрати (a, b, c), бензоати (a), тартрати (a), броміди (b, c), срібло, сульфати (a), карбонати (c), ксантини, кальцій (c), сульфіти (b), калій (a, b), хлориди (b) (за кожну)	714,00
64	Ідентифікація, характерні реакції на лактати, сульфати (b), арсен (a), натрій (a), цинк (a), вісмут (a, b), амонію солі, тартрати (b), саліцилати (a), свинець (a), фосфати (b), кальцій (a) (за кожну)	819,00
65	Ідентифікація, характерні реакції на ртуть (c), свинець (b), алюміній, ефіри складні (a), сурьма, алкалоїди, натрій (b), барбітурати, аміни ароматичні первинні, арсен (b), йодиди (a), ацетил (за кожну)	924,00
66	Ідентифікація, характерні реакції на залізо (b), фосфати (a), хлориди (a), арсен (c), броміди (a), цитрати (a), ацетати (b) тощо (за кожну)	1059,00
67	Випробування на граничний вміст домішок (солі амонію методом A, C, D)	1275,00
68	Випробування на граничний вміст домішок (фториди)	1614,00
69	Випробування на граничний вміст домішок (солі амонію (метод B), магній, важкі метали (метод B), фосфати, калій)	1293,00
70	Випробування на граничний вміст домішок (кальцій, хлориди, важкі метали (метод A), залізо, сульфати, цинк, речовини, що легко обвуглюються)	654,00
71	Випробування на граничний вміст домішок (магній і лужноземельні метали)	1206,00
72	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод C або D, з використанням спалювання)	1659,00
73	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод E з використанням мембранної фільтрації)	1164,00
74	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод F з використанням методу К'ельдаля)	2142,00
75	Випробування на граничний вміст домішок (свинець у цукрах)	930,00
76	Випробування на граничний вміст домішок (сульфатна зола, загальна зола)	1701,00
77	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Кислотно - основне титрування (HCl, H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , NaOH, KOH)	1518,00
78	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Окисно-відновне титрування (KMnO <sub>4</sub> , NaNO <sub>2</sub> , Na <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , J <sub>2</sub> , KBrO <sub>3</sub> )	1875,00
79	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Комплексонометричне титрування (ZnSO <sub>4</sub> , Pb(NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> , натрію едетат)	1920,00
80	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Методи осадження (AgNO <sub>3</sub> , NH <sub>4</sub> CNS)	3381,00
81	Титриметрія. Приготування та стандартизація титранту, з врахуванням паралельних випробувань. Метод неводного титрування (HClO <sub>4</sub> )	2412,00
82	Титриметрія. Проведення визначення (за одну пробу) без врахування приготування та стандартизації титранту	774,00
83	Потенціометричне титрування (за одну пробу)	774,00
84	Визначення кислотного числа з врахуванням паралельних визначень, без врахування приготування та стандартизації титранту	1179,00
85	Визначення числа омилення з врахуванням паралельних випробувань, без врахування приготування та стандартизації титранту	1293,00
86	Визначення ефірного числа з врахуванням паралельних випробувань, без врахування приготування та стандартизації титрантів	2052,00
87	Визначення йодного числа з врахуванням паралельних визначень, без врахування приготування та стандартизації титранту	1413,00

88	Визначення перекисного числа з врахуванням паралельних визначень, без врахування приготування та стандартизації титранту	1380,00
89	Визначення анізидинового числа з врахуванням паралельних випробувань	1311,00
90	Визначення гідроксильного числа з врахуванням паралельних випробувань методом А	2052,00
91	Визначення гідроксильного числа з врахуванням паралельних випробувань методом Б	2949,00
92	Визначення неомілюваних речовин з врахуванням паралельних випробувань, без врахування приготування та стандартизації титранту	3207,00
93	Визначення вмісту етанолу пікнометричним методом з врахуванням паралельних випробувань без врахування визначення відносної густини	1161,00
94	Визначення ферментативної або антикоагулянтної активності з врахуванням паралельних випробувань	4047,00
95	Ситовий аналіз з врахуванням паралельних визначень	531,00
96	Визначення часу розчинення ЛЗ з врахуванням паралельних випробувань	465,00
97	Визначення тальку, аеросилу з врахуванням паралельних випробувань	2568,00
98	Визначення сухого залишку з врахуванням паралельних випробувань	2010,00
99	Визначення стійкості суспензії з врахуванням паралельних випробувань	438,00
100	Перевірка контейнера ЛЗ, що знаходяться під тиском, на герметичність, з врахуванням паралельних випробувань	498,00
101	Визначення герметичності контейнера м'яких ЛЗ для місцевого застосування з врахуванням паралельних випробувань	2475,00
102	Визначення герметичності блістера з врахуванням паралельних випробувань	906,00
103	Визначення відсотка виходу вмісту контейнера ЛЗ, що знаходяться під тиском, з врахуванням паралельних випробувань	531,00
104	Визначення середньої маси однієї дози ЛЗ, що знаходяться під тиском	495,00
105	Визначення кількості доз, що витягаються, для ЛЗ що знаходяться під тиском	495,00
106	Визначення відносної густини піни медичної з врахуванням паралельних випробувань	972,00
107	Визначення часу розширення піни медичної з врахуванням паралельних випробувань	990,00
108	Визначення дози і однорідності дозування крапель для орального застосування	495,00
109	Визначення ступеню диспергування таблеток диспергованих з врахуванням паралельних визначень	495,00
110	Визначення однорідності маси доз, що витягаються із багатодозових контейнерів ЛЗ для орального застосування, споряджених дозуючим пристроєм	495,00
111	Визначення золи, нерозчинної в соляній кислоті, з врахуванням паралельних випробувань	1875,00
112	Визначення води в ефірних оліях, з врахуванням паралельних випробувань	531,00
113	Визначення сторонніх ефірів в ефірних оліях	774,00
114	Візуальне визначення сторонніх домішок в лікарській рослинній сировині, з врахуванням паралельних випробувань	762,00
115	Визначення сторонніх домішок в лікарській рослинній сировині (за допомогою методу мікроскопії)	1017,00
116	Визначення вмісту ефірних олій у ЛЗ рослинного походження методом перегонки із водяною парою, з врахуванням паралельних випробувань	1596,00
117	Приготування буферного розчину з потенціометричним визначенням рН з врахуванням калібрування приладу	1593,00
118	Пробопідготовка, ускладнена екстракцією органічними розчинниками, за кожну операцію, з врахуванням паралельних визначень	3081,00
119	Пробопідготовка, ускладнена центрифугуванням, за кожну операцію, з врахуванням паралельним випробувань	585,00

120	Пробопідготовка, ускладнена прожарюванням з використанням муфельної печі, за кожну операцію, з врахуванням паралельних випробувань	<b>1368,00</b>
121	Пробопідготовка, ускладнена висушуванням з використанням сушильної шафи, за кожну операцію, з врахуванням паралельних випробувань	<b>2454,00</b>
122	Пробопідготовка, ускладнена використанням методу дистиляції, за кожну операцію, з врахуванням паралельних випробувань	<b>2454,00</b>
123	Пробопідготовка, ускладнена використанням роторного випаровувача, за кожну операцію, з врахуванням паралельних випробувань	<b>1341,00</b>
124	Пробопідготовка, ускладнена твердофазною екстракцією, за кожну операцію, з врахуванням паралельних випробувань	<b>4656,00</b>
125	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>17010,00</b>
126	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>15630,00</b>
127	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за відсутності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	<b>17280,00</b>
128	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>18690,00</b>
129	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>17670,00</b>
130	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за відсутності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	<b>23160,00</b>
131	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>13620,00</b>
132	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>11250,00</b>
133	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>13440,00</b>
134	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>12510,00</b>
135	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	<b>21090,00</b>
136	наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>15900,00</b>
137	наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>14400,00</b>
138	наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>16080,00</b>
139	Мікробіологічна чистота. Визначення ТУМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>14400,00</b>
140	Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	<b>20730,00</b>
141	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Escherichia coli</i> ) методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>13740,00</b>





175	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ, що є антибіотиком пеніцилінового або цефалоспоринового ряду з врахуванням перевірки придатності методики	<b>13530,00</b>
176	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Salmonella</i> ) методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>14820,00</b>
177	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Salmonella</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>11580,00</b>
178	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Salmonella</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>13050,00</b>
179	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Salmonella</i> ) методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>14820,00</b>
180	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Salmonella</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>12660,00</b>
181	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Salmonella</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>12870,00</b>
182	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії) за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>12420,00</b>
183	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії) за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>11790,00</b>
184	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів (Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії) за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>12540,00</b>
185	Мікробіологічна чистота. Кількісне визначення толерантних до жовчі грамнегативних бактерій за відсутності методики з врахуванням перевірки	<b>13170,00</b>
186	Мікробіологічна чистота. Кількісне визначення толерантних до жовчі грамнегативних бактерій за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>12180,00</b>
187	Мікробіологічна чистота. Кількісне визначення толерантних до жовчі грамнегативних бактерій за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>12420,00</b>
188	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Candida albicans</i> ) методом прямого посіву за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>13770,00</b>
189	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Candida albicans</i> ) методом мембранної фільтрації за відсутності методики з врахуванням перевірки придатності методики	<b>14370,00</b>
190	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Candida albicans</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>12180,00</b>
191	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Candida albicans</i> ) методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією з врахуванням перевірки придатності методики	<b>12270,00</b>
192	Мікробіологічна чистота. Випробування на окремі види мікроорганізмів ( <i>Candida albicans</i> ) методом мембранної фільтрації за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії з врахуванням перевірки придатності методики	<b>12540,00</b>

193	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	12570,00
194	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за відсутності методики	8250,00
195	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії	7710,00
196	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом розведення	7800,00
197	Стерильність. Перевірка придатності методики методом прямого посіву за наявності методики для ЛЗ з високою антимікробною дією	8040,00
198	Стерильність. Випробування ЛЗ методом прямого посіву для ЛЗ без антимікробної дії	10830,00
199	Стерильність. Випробування ЛЗ методом прямого посіву для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом розведення	11130,00
200	Стерильність. Випробування ЛЗ методом прямого посіву для ЛЗ з високою антимікробною дією	11040,00
201	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при відсутності методики	30150,00
202	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при наявності методики для ЛЗ без антимікробної дії	16440,00
203	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при наявності методики для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом відмивання	16590,00
204	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації закритого типу при наявності методики для ЛЗ з високою антимікробною дією	24450,00
205	Стерильність. Випробування ЛЗ методом мембранної фільтрації закритого типу для ЛЗ без антимікробної дії	17700,00
206	Стерильність. Випробування ЛЗ методом мембранної фільтрації закритого типу для ЛЗ з антимікробною дією, що усувається шляхом відмивання	23400,00
207	Стерильність. Випробування ЛЗ методом мембранної фільтрації закритого типу для лікарського засобу ЛЗ з високою антимікробною дією	24180,00
208	Бактеріальні ендотоксини. Метод А (якісний гель-тромб тест)	10320,00
209	Порівняльні дослідження антимікробної активності з визначенням оптимальних умов	10840,00
210	Кількісне визначення антибіотиків мікробіологічним методом	9420,00
211	Визначення азоту по К'ельдалю	3600,00
212	Визначення розмірів твердих лікарських форм	441,00
213	Розрахунок приймального числа AV для оцінки однорідності дозованих одиниць	750,00

Директор Департаменту  
фінасово-економічної та  
адміністративно-господарської роботи



І.В. Плазинський

## ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Державного експертного  
центру МОЗвід 28.08.2020 № 155

**ВАРТІСТЬ ПОСЛУГ**  
з проведення контролю якості лікарських засобів в Лабораторії  
з контролю якості медичних імунобіологічних препаратів  
Державного експертного центру МОЗ

№ п/п	Види послуг	Вартість враховуючи ПДВ, грн.
1	Експертиза матеріалів контролю серії виробника та аналітичних звітів за одним показником АНД/МКЯ	930,00
2	Оцінка відповідності упаковки, маркування, кількості МІБП, стандартних зразків та матеріалів, інформації, наданої у супровідних документах	399,00
3	Первинна оцінка супровідних документів/проекту НД/ складання листа-запиту при проходженні реєстраційної процедури	783,00
4	Проведення вибіркового контролю зразків МІБП/ЛЗ за показниками "Маркування"	873,00
5	Проведення вибіркового контролю зразків МІБП/ЛЗ за показниками "Пакування"	654,00
6	Первинна оцінка супровідних документів/складання листа-запиту	480,00
7	Складання специфікації	390,00
8	Контроль ЛЗ за показником "Опис"	750,00
9	Механічні включення: видимі частки. Контроль ліофілізованих форм ЛЗ	1146,00
10	Механічні включення: видимі частки. Контроль рідких форм ЛЗ	1050,00
11	Потенціометричне визначення рН	1332,00
12	Визначення води мікрометодом	4995,00
13	Визначення води мікрометодом (з використанням печі КФ)	5529,00
14	Визначення осмоляльності	1758,00
15	Визначення осмолярності з врахування визначення відносної густини	2070,00
16	Визначення прозорості, ступеню каламутності рідин з використанням готових еталонних розчинів	1524,00
17	Визначення прозорості і ступеня каламутності рідин (спектрофотометрично)	1608,00
18	Визначення ступеня забарвлення рідин з використанням готових еталонних розчинів	1986,00
19	Визначення ступеня забарвлення рідин спектрофотометрично	1359,00
20	Визначення розчинності (візуально). (Ресуспендованість. Стійкість суспензії)	840,00
21	Визначення об'єму, що витягається (з використанням мірного циліндру)	1068,00
22	Визначення об'єму, що витягається (з врахуванням визначення відносної густини)	1704,00
23	Визначення середньої маси (однорідності маси) вмісту капсул, вмісту ЛЗ у пакетах, пачках, саше	1854,00
24	Визначення однорідності маси порошків для парентерального застосування	2187,00
25	Визначення середньої маси (однорідності маси) таблеток, капсул, супозиторіїв	1140,00
26	Визначення середньої маси вмісту туб	1614,00
27	Визначення однорідності дозованих одиниць в порошках для парентерального застосування розрахунково-ваговим методом	2400,00
28	Визначення однорідності дозованих одиниць в таблетках та капсулах розрахунково-ваговим методом	1518,00
29	Визначення питомої електропровідності	1341,00
30	Визначення запаху	492,00



31	Визначення загального білку після мінералізації сірчаною кислотою (з використанням реактиву Несслера)	3780,00
32	Визначення загального білку (метод 5 - біуретовий метод)	3471,00
33	Визначення загального білку (метод 3 - Бредфорд), без врахування вартості буферних розчинів	4311,00
34	Визначення загального білку (метод 2 - Лоурі), без врахування вартості буферних розчинів	4029,00
35	Визначення білку методом Кьельдаля	4911,00
36	Визначення загального білку (метод 2 - Лоурі), з попереднім осадженням білку, без врахування вартості буферних розчинів	4692,00
37	Визначення вмісту білку у ЛЗ на основі трастузумабу (Герцептин, Трастузумаб)	6051,00
38	Визначення вмісту білку у ЛЗ на основі ритуксимабу (Мабтера)	3201,00
39	Визначення загального білку (метод 1 - абсорбційної спектрофотометрії в ультрафіолетовому спектрі), без урахування вартості буферних розчинів та стандартних зразків	3057,00
40	Випробування на граничний вміст домішок (важкі метали, метод А)	4257,00
41	Ідентифікація натрію	2115,00
42	Визначення вмісту полісорбату-80	6312,00
43	Випробування на граничний вміст домішок (сульфати)	1827,00
44	Визначення вмісту тіомерсалу	3528,00
45	Ідентифікація хлоридів	2463,00
46	Випробування на граничний вміст домішок. Визначення вмісту вільного формальдегіду	2739,00
47	Визначення кальцію та магнію у воді для ін'єкцій	1572,00
48	Визначення кислотності або лужності у воді для ін'єкцій	1062,00
49	Випробування на граничну кількість нітратів у воді для ін'єкцій	1248,00
50	Ідентифікація речовин, що окиснюються у воді для ін'єкцій	1158,00
51	Випробування на граничну кількість солей амонію у воді для ін'єкцій	1242,00
52	Визначення неорганічного фосфору	4656,00
53	Визначення вмісту О-ацетильних груп	4368,00
54	Визначення вмісту мальтози (без врахування вартості стандартів)	3312,00
55	Визначення вмісту калію гідроксидноліну сульфату	3420,00
56	Кількісне визначення Натрію хлориду	5085,00
57	Визначення фенолу в імуносироватках і вакцинах	3264,00
58	Визначення цитратів у ЛЗ	3300,00
59	Визначення фенолу в алергенах туберкульозних	2367,00
60	Визначення вмісту полісахариду (РС) у вакцині "Синфлорикс"	3297,00
61	Ідентифікація фосфату	2070,00
62	Ідентифікація тіомерсалу	2547,00
63	Визначення вмісту гліцину (без врахування вартості стандартних зразків)	2373,00
64	Визначення антикоагулянтної активності низькомолекулярних гепаринів. Активність анти-Ха. Активність анти-IIa без врахування вартості стандартних зразків	6609,00
65	Визначення активності активатора прекалікреїну (без врахування вартості стандартних зразків)	2046,00
66	Ідентифікація БЦЖ	1125,00
67	Специфічна активність та термостабільність БЦЖ (Данія)	8031,00
68	Специфічна нешкідливість (вірулентність мікобактерій) БЦЖ (6 тижнів), Біомед, Польща; States Serum institut, Данія	18240,00
69	Шкірна реактогенність вакцини БЦЖ 10	15120,00
70	Специфічна активність та термостабільність БЦЖ-10 без урахування вартості живильного середовища	6900,00
71	Стерильність. Перевірка придатності методики методом мембранної фільтрації	27210,00

72	Стерильність. Перевірка придатності методики випробування методом прямого висівання	16470,00
73	Стерильність методом мембранної фільтрації без відмивання фільтрів	16680,00
74	Стерильність методом мембранної фільтрації з відмиванням фільтрів	17100,00
75	Стерильність методом прямого висівання (препарат не виявляє антимікробної дії)	12870,00
76	Стерильність методом прямого висівання (препарат виявляє антимікробну дію)	16230,00
77	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Candida albicans	3708,00
78	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Escherichia coli	3510,00
79	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Pseudomonas aeruginosa	3420,00
80	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Salmonella	4650,00
81	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Staphylococcus aureus	3165,00
82	Мікробіологічна чистота. Визначення наявності толерантних до жовчі грамнегативних бактерій (в 1 грамі)	4326,00
83	Мікробіологічна чистота. Кількісна оцінка толерантних до жовчі грамнегативних бактерій	4854,00
84	Мікробіологічна чистота. Визначення загальної кількості життєздатних аеробних бактерій методом висівання на чашки	3480,00
85	Мікробіологічна чистота. Визначення загальної кількості дріжджових та цвілевих грибів	3276,00
86	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Визначення ТАМС глибинний/двошаровий/поверхневий метод	5550,00
87	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Кількісна оцінка толерантних до жовчі грамнегативних бактерій	6150,00
88	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Наявність толерантних до жовчі грамнегативних бактерій	6399,00
89	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Candida albicans	4518,00
90	Перевірка придатності методики Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Escherichia coli	4464,00
91	Перевірка придатності методики Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Pseudomonas aeruginosa	4479,00
92	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Salmonella	5802,00
93	Перевірка придатності методики. Мікробіологічна чистота. Визначення наявності Staphylococcus aureus	4044,00
94	Перевірка придатності методики "Мікробіологічна чистота визначення ТУМС глибинний/двошаровий/поверхневий	4347,00
95	Стерильність МІБП СолкоУровак	22920,00
96	Перевірка придатності методики Стерильність МІБП СолкоУровак	29490,00
97	Бактеріальні ендотоксини. Метод А (гель-тромб метод)	10350,00
98	Бактеріальні ендотоксини. Метод D (хромогенний кінетичний метод)	9900,00
99	Специфічна активність пробіотиків, що містять біфідобактерії	3228,00
100	Специфічна активність пробіотиків, що містять лактобактерії	3738,00
101	Специфічна активність пробіотиків, що містять стрептококи або ентерококи	4698,00
102	Пірогени	7800,00
103	Аномальна токсичність вакцини та сироватки (миші та свинки 7 діб)	6648,00
104	Аномальна токсичність на мишах 1 доба	3924,00
105	Аномальна токсичність на мишах 2 доби	4140,00
106	Аномальна токсичність на мишах 3 доби	4200,00
107	Аномальна токсичність препарату «Біолік-туберкулін ППД-Л»	7020,00
108	Аномальна токсичність (миші 7 діб, морські свинки 21 доба)	13590,00
109	Ідентифікація та специфічна активність Туберкулін ППД RT SSI	22290,00
110	Ідентифікація та специфічна активність алергену туберкульозного, виробництва ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК"	17130,00
111	Туберкулопротеїн. Сенсibiliзуючі властивості	22230,00

112	Туберкулопротеїн. Специфічна безпечність	31350,00
113	Туберкулопротеїн. Автентичність та специфічна активність	35520,00
114	Ідентифікація та специфічна активність вакцини «Псевдовак»	92490,00
115	Специфічна токсичність вакцини «Псевдовак»	7575,00
116	Визначення ідентифікації, активності та термостабільності КПК вакцин (без урахування вартості стандартів)	35430,00
117	Визначення ідентифікації, активності та термостабільності вакцини, що містить живі віруси поліомієліту 1, 2, та 3 типів	22230,00
118	Ідентифікація, специфічна активність, термостабільність вакцини для профілактики вітряної віспи	20970,00
119	Ідентифікація, специфічна активність, термостабільність. Вакцина для профлактики жовтої лихоманки (жива атенуйована)	24420,00
120	Визначення специфічної противірусної активності інтерферону	12690,00
121	Визначення ідентифікації, специфічної противірусної активності та токсичності інтерферону (субстанція) на культурі клітин	16110,00
122	Специфічна активність філграстиму	17280,00
123	Визначення біологічної активності фактору некрозу пухлин-альфа	15090,00
124	Електрофорез з натрію додецилсульфатом у поліакриламідному гелі (ДСН-ПАГ) (готовий гель), фарбування сріблом без урахування вартості стандартів	11268,00
125	Електрофорез з натрію додецилсульфатом у поліакриламідному гелі (ДСН-ПАГ) (готовий гель), фарбування Кумасі без урахування вартості стандартів	9870,00
126	Визначення методом Вестерн-блотингу (без урахування вартості стандартів)	15720,00
127	Ізоелектрофокусування (фарбування Кумасі)	23040,00
128	Ізоелектрофокусування (фарбування сріблом)	26520,00
129	Імуноелектрофорез без урахування вартості стандартів (фарбування Кумасі)	5955,00
130	Імуноелектрофорез з урахуванням вартості стандартів (фарбування Кумасі)	11115,00
131	Визначення методом порівняльної подвійної імунодифузії в агарозному гелі	4518,00
132	Зональний електрофорез на плівках з ацетатцелюлози	5361,00
133	Визначення методом імуноферментного аналізу (без урахування вартості стандартів) з використанням 3,3',5,5'-Тетраметилбензидину (ТМБ)	7617,00
134	Визначення методом імуноферментного аналізу (без врахування вартості стандартів) з використанням лужної фосфатази	6912,00
135	Визначення методом імуноферментного аналізу (без врахування вартості стандартів) для вакцин виробництва Санофі Пастер	5865,00
136	Визначення методом радіальної імунодифузії в агарозному гелі (без врахування вартості стандартів)	4968,00
137	Ідентифікація методом імунопреципітації в пробірках, без урахування вартості стандартів	2670,00
138	Ідентифікація методом аглютинації, без врахування вартості стандартів (кашлюковий компонент)	5070,00
139	Визначення методом дот-блот, слот-блот, імуноблотинг (без урахування вартості стандартів)	7950,00
140	Визначення анти-А та анти-В гемаглютининів без врахування вартості стандартів	3312,00
141	Визначення методом ракетного імуноелектрофорезу (без врахування вартості стандартів)	6852,00

Директор Департаменту  
 фінансово-економічної та  
 адміністративно-господарської роботи



І.В. Плазинський