



ПРЕЙСКУРАНТ

на услуги (работы) по контролю качества зарегистрированного в Республике Беларусь лекарственного средства, фармацевтической субстанции и выдаче протокола испытаний каждой серии или части серии (партии) лекарственного средства зарубежного производства на соответствие требованиям нормативного документа производителя, содержащего показатели и методы контроля за качеством лекарственного средства до поступления в реализацию, каждой серии (партии) лекарственного средства отечественного производства на соответствие требованиям фармакопейной статьи производителя, фармакопейных статей Государственной фармакопеи Республики Беларусь до поступления в розничную реализацию и медицинского применения в организациях здравоохранения, а также лекарственного средства, находящегося в обращении на территории Республики Беларусь, и лекарственного средства, изготовленного в аптеке, при осуществлении административной процедуры

Вводится в действие с 01 марта 2020 г.

№ п/п	Наименование услуги (работы)	Единица измерения	Тариф без НДС, руб.
1/1	Взятие навески на аптечных весах	одно взвешивание	0,43
2/2	Взятие навески на торсионных весах	одно взвешивание	0,65
3/3	Взятие навески на аналитических весах	одно взвешивание	0,86
4/4	Растворение навески в мерной колбе	исследование	1,29
5/5	Извлечение вещества органическим растворителем	исследование	4,95

6/6	Отгонка органического растворителя	исследование	3,44
7/7	Подсушивание вещества до постоянной массы	исследование	9,90
8/8	Озоление и взвешивание остатка	исследование	26,90
9/9	Определение золы, нерастворимой в хлористоводородной кислоте	исследование	59,83
10/10	Определение сульфатной золы	исследование	28,41
11/11	Отмеривание раствора бюреткой (пипеткой), цилиндром	одно отмеривание	0,43
12/12	Осаждение	исследование	6,46
13/13	Промывание осадка	исследование	13,34
14/14	Качественное определение одного ингредиента без его извлечения (химический метод)	исследование	0,86
15/15	Качественное определение одного ингредиента с его извлечением (химический метод)	исследование	1,29
16/16	Контроль качества лекарственного средства, изготовленного в аптеках	исследование	8,82
17/17	Центрифугирование растворов	исследование	4,52
18/18	Определение физических величин в таблетках, капсулах, брикетах и других лекарственных формах при помощи штангенциркуля	исследование	6,46
19/19	Измерение длины, ширины при помощи линейки	исследование	3,23
20/20	Встряхивание	исследование	3,23
21/21	Определение температуры плавления до 100°C	исследование	7,75
22/22	Определение температуры плавления выше 100 °C	исследование	12,91
23/23	Определение температуры кипения	исследование	4,95
24/24	Фракционная перегонка до 100 °C	исследование	10,98
25/25	Фракционная перегонка выше 100 °C	исследование	14,85

26/27	Определение угла вращения плоскости поляризации	исследование	9,68
27/28	Определение угла преломления	исследование	2,15
28/29	Микроскопия при химическом анализе	исследование	4,52
29/30	Микроскопия при анализе лекарственного растительного сырья	исследование	9,04
30/31	Микроскопия при определении частиц в мазях, суспензиях и других	исследование	13,56
31/32	Распадаемость таблеток, брикетов, гранул	исследование	3,23
32/33	Распадаемость таблеток, покрытых оболочкой и капсул	исследование	26,47
33/34	Растворение таблеток и капсул	исследование	4,52
34/35	Истираемость таблеток	исследование	5,38
35/36	Твердость таблеток	исследование	5,38
36/37	Определение температуры застывания	исследование	7,53
37/38	Определение удельного веса по Вестфалю (ареометром)	исследование	3,44
38/39	Определение удельного веса пикнометром	исследование	7,53
39/40	Испытание на чистоту с эталонным раствором (водой)	исследование	3,23
40/41	Определение рН индикаторной бумагой	исследование	2,15
41/42	Определение рН потенциометрически	исследование	4,52
42/43	Просмотр 100 ампул с инъекционными растворами на механические включения	исследование	9,04
43/44	Ацидиметрическое (комплексометрическое) титрование. Определение кислотности или щелочности	исследование	2,15
44/45	Аргентометрическое титрование прямое	исследование	2,58
45/46	Аргентометрическое титрование обратное	исследование	3,44
46/47	Йодометрическое титрование прямое	исследование	1,72

47/48	Йодометрическое титрование обратное	исследование	3,01
48/49	Броматометрическое (йодхлорметрическое) титрование	исследование	7,53
49/50	Перманганатометрическое (меркуриметрическое, цериметрическое) титрование	исследование	8,39
50/51	Диазотирование (нитритометрическое титрование), неводное титрование	исследование	9,04
51/52	Омыление	исследование	4,95
52/53	Окисление	исследование	4,95
53/54	Восстановление	исследование	7,53
54/55	Определение йодного числа	исследование	20,01
55/56	Определение числа омыления	исследование	14,85
56/57	Определение кислотного числа	исследование	17,22
57/58	Фотоколориметрическое определение	исследование	7,53
58/60	Перегонка с водяным паром	исследование	9,68
59/61	Ацетилирование	исследование	9,68
60/62	Определение эфирного масла	исследование	12,27
61/63	Потенциометрическое титрование	исследование	15,49
62/64	Определение объема одной ампулы	исследование	0,86
63/65	Определение объема одного флакона	исследование	0,43
64/66	Определение массы порошка во флаконе	исследование	1,29
65/67	Определение массы мазей во флаконе (тубе), суспензий	исследование	1,72
66/68	Определение массы содержимого капсулы	исследование	0,86
67/69	Расчет количественного содержания одного ингредиента	исследование	0,65
68/70	Оформление протокола	исследование	2,15
69/71	Определение талька (аэросила) в таблетках	исследование	39,81
70/72	Определение талька (аэросила) в таблетках, содержащих несгораемые или нерастворимые в теплой воде вещества	исследование	72,31

71/73	Определение времени деформации суппозиторий	исследование	4,95
72/74	Спектрофотометрия (определение подлинности)	исследование	10,98
73/75	Спектрофотометрия без калибровочной кривой (количественное определение, определение цветности)	исследование	6,46
74/76	Спектрофотометрия, фотоэлектроколориметрия (построение калибровочной кривой)	исследование	22,60
75/77	Определение азота по Кьельдалю	исследование	20,01
76/78	Определение спирта по отгону	исследование	24,32
77/80	Товароведческий анализ лекарственного растительного сырья (подлинность, измельченность, содержание примесей, степень зараженности амбарными вредителями)	исследование	26,47
78/81	Нагревание (кипячение)	исследование	4,52
79/82	Охлаждение	исследование	0,65
80/83	Выпаривание (объем жидкости до 20 мл)	исследование	13,34
81/84	Выпаривание (объем жидкости свыше 20 мл)	исследование	21,95
82/85	Растирание (измельчение)	исследование	0,43
83/86	Определение средней массы таблеток, капсул, брикетов, гранул, пакетов	исследование	0,86
84/87	Определение отклонений в массе отдельных таблеток, капсул, брикетов, гранул, пакетов (20 штук)	исследование	22,38
85/88	Определение растворимости субстанций в одном растворителе	исследование	2,37
86/89	Регистрация всех записей в рабочем журнале	исследование	8,61
87/90	Просеивание	исследование	2,37
88/91	Определение органических примесей химическим методом	исследование	2,37

89/92	Определение органических примесей методом тонкослойной хроматографии	исследование	52,72
90/93	Определение подлинности методом тонкослойной хроматографии	исследование	36,58
91/97	Жидкостная хроматография (количественное определение, определение примесей)	исследование	247,91
92/98	Жидкостная хроматография (определение подлинности)	исследование	247,91
93/99	Прокаливание	исследование	3,44
94/100	Определение экстрактивных веществ	исследование	38,09
95/101	Определение дубильных веществ	исследование	44,33
96/102	Испытание на мышьяк	исследование	44,33
97/103	Определение эфирного числа	исследование	32,71
98/104	Проверка качества лекарственных средств по разделам "Описание", "Упаковка", "Маркировка"	исследование	5,16
99/105	Приготовление и отпуск реактивов(1 флакон до 100 мл)	исследование	4,52
100/106	Просмотр 10 флаконов растворов для внутреннего (наружного) применения на отсутствие механических включений	исследование	1,08
101/107	Определение воды по методу Фишера	исследование	44,33
102/109	Определение перекисного числа	исследование	19,37
103/110	Определение арбутина	исследование	69,08
104/112	Оформление документов, подтверждающих качество лекарственного средства, после проведения проверки качества лекарственного средства в соответствии с требованиями постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 1 марта 2020г. № 20 "Об утверждении Инструкции о порядке проверки качества зарегистрированных в	одно лекарственное средство	2,58

	Республике Беларусь лекарственных средств до поступления в реализацию, а также лекарственных средств, находящихся в обращении на территории Республики Беларусь, внесении изменений и дополнений в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 15 января 2007 г. N 6 и признании утратившими силу постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 24 июня 2002 г. N 37 и пункта 14 постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 22 декабря 2006 г. N 117"		
105/113	Оформление одной ксерокопии документов, подтверждающих качество	один лист (односторонний)	0,86
106/114	Отбор образцов лекарственных средств для испытаний в пределах населенного пункта расположения лаборатории	заявка	45,19
107/115	Отбор образцов лекарственных средств для испытаний за пределами населенного пункта расположения лаборатории	заявка	90,38
108/116	Гравиметрический метод количественного определения	исследование	32,28
109/117	Фильтрация	исследование	6,46
110/118	Определение нелетучих веществ	исследование	14,63
111/119	Спецификация	исследование	1,94
112/120	Определение подлинности при помощи ИК спектроскопии (при помощи кристалла)	исследование	27,12
113/121	Определение подлинности при помощи ИК спектроскопии (при помощи бромной таблетки)	исследование	43,90
114/121-1	Определение подлинности при помощи ИК спектроскопии (с использованием кюветы)	исследование	38,52

115/121-2	Количественное определение одного ингредиента при помощи ИК спектроскопии	исследование	54,88
116/125	Определение электропроводности воды	исследование	3,23
117/126-1	Определение распадаемости суппозиторий и пессариев	исследование	3,23

Примечание:

1. Тарифы настоящего прейскуранта действуют на территории Республики Беларусь и распространяются на услуги (работы) оказываемые контрольно-аналитической лабораторией Гомельского УП «Фармация» по контролю качества зарегистрированного в Республике Беларусь лекарственного средства, фармацевтической субстанции и выдаче протокола испытаний каждой серии или части серии (партии) лекарственного средства зарубежного производства на соответствие требованиям нормативного документа производителя, содержащего показатели и методы контроля за качеством лекарственного средства до поступления в реализацию, каждой серии (партии) лекарственного средства отечественного производства на соответствие требованиям фармакопейной статьи производителя, фармакопейных статей Государственной фармакопеи Республики Беларусь до поступления в розничную реализацию и медицинского применения в организациях здравоохранения, а также лекарственного средства, находящегося в обращении на территории Республики Беларусь, и лекарственного средства, изготовленного в аптеке, при осуществлении административной процедуры.

2. Контроль качества зарегистрированного в Республике Беларусь лекарственного средства, фармацевтической субстанции и выдача протокола испытаний каждой серии или части серии (партии) лекарственного средства зарубежного производства на соответствие требованиям нормативного документа производителя, содержащего показатели и методы контроля за качеством лекарственного средства до поступления в реализацию, каждой серии (партии) лекарственного средства отечественного производства на соответствие требованиям фармакопейной статьи производителя, фармакопейных статей Государственной фармакопеи Республики Беларусь до поступления в розничную реализацию и медицинского применения в организациях здравоохранения, а также лекарственного средства, находящегося в обращении на территории Республики Беларусь, поступившего в качестве иностранной безвозмездной помощи (произведенные обществами

инвалидов), осуществляется без взимания платы.

3. Стоимость химических реактивов и вспомогательных материалов, необходимых для осуществления контроля качества зарегистрированного в Республике Беларусь лекарственного средства, фармацевтической субстанции и выдачи протокола испытаний каждой серии или части серии (партии) лекарственного средства зарубежного производства на соответствие требованиям нормативного документа производителя, содержащего показатели и методы контроля за качеством лекарственного средства до поступления в реализацию, каждой серии (партии) лекарственного средства отечественного производства на соответствие требованиям фармакопейной статьи производителя, фармакопейных статей Государственной фармакопеи Республики Беларусь до поступления в розничную реализацию и медицинского применения в организациях здравоохранения, а также лекарственного средства, находящегося в обращении на территории Республики Беларусь, и лекарственного средства, изготовленного в аптеке, при осуществлении административной процедуры оплачивается заявителем дополнительно.

4. При контроле каждой серии лекарственного средства по тесту «растворение» и «однородность дозирования» методом жидкостной хроматографии взимается плата за первое испытание в размере 100 % соответствующего тарифа, установленного пунктом 91/97 настоящего преysкуранта, а за каждое последующее испытание каждой серии лекарственного средства – в размере 20 % от тарифа, установленного пунктом 91/97 настоящего преysкуранта.

Заведующий контрольно - аналитической лабораторией



В.Н. Осипова

Начальник планово - экономического отдела



А.Н. Парашенко