

Експертиза заяви та комплекту документів поданих з метою підтвердження відповідності умов виробництва вимогам GMP (станом на 11.06.2026)

№ з/п	Найменування послуги	Вартість, грн
1	Експертиза заяви на видачу висновку з метою підтвердження відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам GMP та комплекту документів до неї. Країни не члени Європейського Союзу, Великої Британії та партнерів ЄС.	15 300,00
2	Експертиза заяви на видачу висновку з метою підтвердження відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам GMP та комплекту документів до неї. Країни члени Європейського Союзу, Великої Британії та партнери ЄС.	10 000,00
3	Експертиза заяви на видачу сертифіката з метою підтвердження відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам GMP та комплекту документів до неї.	14 100,00
4	Внесення змін до переліку номенклатури продукції, який додається до висновку/сертифікату щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики, що пов'язані з розширенням або звуженням номенклатури продукції.	7 300,00
5	Переоформлення висновку/сертифікату щодо підтвердження відповідності виробника лікарських засобів вимогам належної виробничої практики.	5 900,00
6	Внесення змін до переліку номенклатури продукції, який додається до висновку/сертифікату щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики, що пов'язані з внесенням номерів реєстраційних посвідчень, назв лікарських засобів, дозування тощо.	5 900,00
7	Надання повторних інформаційно – консультаційних послуг щодо отриманих зауважень до наданого комплекту документів	9 200,00

Для оплати послуг необхідно укласти договір з ДП «Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції».

У разі виникнення питань звертайтеся за телефоном: (044) 272-57-98