

Dərman vasitəsi dövlət qeydiyyatına alındıqdan sonra təqdim edilən farmakonəzarət sənədləri ilə bağlı ekspertiza xidmətlərinin tarifləri

№	Xidmətlərin adı	Ölçü vahidi	Tarif Manat (ƏDV-siz)
I	II	III	IV
	Farmakonəzarət sənədlərinin ekspertizası (dərman vasitəsi dövlət qeydiyyatına alındıqdan sonra təqdim edilən farmakonəzarət sənədləri ilə bağlı ekspertiza keçirildikdə)		
1.	Orijinal dərman vasitələri		
1.1.	<i>Dövri olaraq yenilənən təhlükəsizlik hesabatı sənədlərinin (DYTH) ekspertizası</i>	1 ədəd	400
1.1.1.	<i>Hər əlavə doza*</i>	1 ədəd	50
1.1.2.	<i>Hər əlavə forma*</i>	1 ədəd	50
1.2.	<i>Risk idarəetmə planı sənədlərinin (RİP) ekspertizası</i>	1 ədəd	300
1.2.1.	<i>Hər əlavə doza*</i>	1 ədəd	50
1.2.2.	<i>Hər əlavə forma*</i>	1 ədəd	50
2.	Generik dərman vasitələri		
2.1.	<i>Dövri olaraq yenilənən təhlükəsizlik hesabatı sənədlərinin (DYTH) ekspertizası</i>	1 ədəd	360
2.1.1.	<i>Hər əlavə doza*</i>	1 ədəd	50
2.1.2.	<i>Hər əlavə forma*</i>	1 ədəd	50
2.2.	<i>Risk idarəetmə planı sənədlərinin (RİP) ekspertizası</i>	1 ədəd	280
2.2.1.	<i>Hər əlavə doza*</i>	1 ədəd	50
2.2.2.	<i>Hər əlavə forma*</i>	1 ədəd	50
3.	Farmakonəzarət sisteminin əsas dosyesinin (FSƏD) ekspertizası	1 ədəd	620

* Eyni vəsiqə sahibinə münasibətdə təsiredici maddə əsas götürülməklə Azərbaycan Respublikasında dövlət qeydiyyatı olan dərman vasitəsinin fərqli dozaları və fərqli formaları nəzərdə tutulur.