



HOTĂRÎRE

despre aprobarea plăților pentru autorizarea medicamentelor,
altor produse farmaceutice și parafarmaceutice și pentru
modificările efectuate după înregistrare

nr. 1135 din 18.09.2003

Monitorul Oficial al R.Moldova nr.204-207/1186 din 26.09.2003

* * *

Abrogat: 30.05.2014

[Hotărîrea Guvernului nr.348 din 26.05.2014](#)

Întru executarea prevederilor [Legii cu privire la activitatea farmaceutică nr.1456-XII din 25 mai 1993](#) (Monitorul Parlamentului Republicii Moldova, 1993, nr.7, art.210), precum și în vederea asigurării dezvoltării ascendente a procesului de asigurare a calității medicamentelor permise pe piața farmaceutică, Guvernul

HOTĂRĂȘTE:

1. Se aprobă plățile pentru autorizarea medicamentelor, altor produse farmaceutice, parafarmaceutice și pentru modificările efectuate după înregistrare, conform anexei nr.1.

[Pct.1 modificat prin [Hot.Guv. nr.440 din 20.05.05](#), în vigoare 27.05.05]

2. Se aprobă Nomenclatorul și tarifele pentru serviciile prestate contra plată de către Institutul Național de Farmacie, conform anexei nr.2.

[Pct.2 introdus prin [Hot.Guv. nr.440 din 20.05.05](#), în vigoare 27.05.05]

3. Autorizarea medicamentelor, altor produse farmaceutice și parafarmaceutice, precum și modificările efectuate după înregistrare se fac în cadrul Institutului Național de Farmacie.

4. Mijloacele încasate de la autorizare și modificările efectuate după înregistrare a medicamentelor, altor produse farmaceutice și parafarmaceutice se virează la contul special al Institutului Național de Farmacie.

5. Mijloacele încasate la contul special sînt folosite la întreținerea și dezvoltarea procesului de autorizare, precum și distribuite în scopul finanțării programelor de cercetări științifice în domeniul medicamentului și activității farmaceutice a lucrărilor de expertiză, organizării producției experimentale de medicamente, elaborării și implementării sistemelor informaționale, dotării instituției respective cu aparatură, utilaj și consumabile, construcții și reparații capitale, organizării și participării la foruri naționale și internaționale în domeniul medicinei și farmaciei.

6. [Hotărîrea Guvernului nr.596 din 1 iulie 1997](#) cu privire la omologarea și certificarea de stat a produselor de uz medical (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1997, nr.49-50, art.531) se modifică după cum urmează:

la punctul 1 cuvintele "a produselor medicamentoase, preparatelor de diagnostic, imunobiologice, radiofarmaceutice, stupefiantelor, cosmeticelor, adjuvanților etc.," se exclud;

la punctul 2 cuvintele "a produselor medicamentoase, preparatelor de diagnostic, imunobiologice, radiofarmaceutice, stupefiantelor, cosmeticelor, adjuvanților etc., precum și" se exclud.

Contrasemnată:

Ministrul economiei

Ministrul finanțelor

Ministrul sănătății

Marian Lupu

Zinaida Grecianii

Andrei Gherman

Chișinău, 18 septembrie 2003.

Nr.1135.

Anexa nr.1
la Hotărîrea Guvernului
nr.1135 din 18 septembrie 2003

PLĂȚILE
pentru autorizarea medicamentelor, altor produse farmaceutice și parafarmaceutice
și pentru modificările efectuate după înregistrare

| Nr. d/o | | Lei pentru un produs medicamentos sau o doză |
|--|--|--|
| 1 | 2 | 3 |
| I. Autorizarea produselor | | |
| 1. | Medicamente alocate, inclusiv produse stomatologice, stupefiante, radioopace, vitamine, preparate din sînge: | |
| | a) incluse în grupa celor esențiale și vitale cu denumire generică; | 9000 |
| | b) medicamente cu denumire comercială (de firmă); | 13500 |
| 2. | O doză suplimentară a aceluiași produs | 4500 |
| 3. | Produse homeopatice, fitoterapice, inclusiv de tipul ceaiurilor, parafarmaceutice, preparate biologice, cosmetică curativă, produse pentru igiena personală | 4500 |
| 4. | Substanțe medicamentoase, adjuvanți și alte substanțe folosite în producția industrială de medicamente | 1500 |
| 5. | Reactivi și reagenți pentru diagnostic clinic, biochimic și microbiologic; aditivi alimentari; ape minerale curative | 2250 |
| II. Modificările efectuate după înregistrare* | | |
| 1. | Variații minore tip I*: modificări care nu conduc la o schimbare fundamentală din punct de vedere al calității, siguranței și eficacității produsului medicamentos și care necesită actualizarea informațiilor despre produs | 2250 |
| 2. | Variații majore tip II**: modificările care produc schimbări profunde din punct de vedere al calității, siguranței și eficacității produsului medicamentos | 4500 |

Variații minore tip I*: modificări care nu conduc la o schimbare fundamentală din punct de vedere al calității, siguranței și eficacității produsului medicamentos și care necesită actualizarea informațiilor despre produs.

Variații minore tip I:

- 1) modificarea conținutului autorizației de producere;
- 2) modificarea denumirii produsului medicamentos (atît a denumirii comerciale cît și a celei generice);
- 3) modificarea denumirii și/sau adresei deținătorului autorizației de vînzare;
- 4) înlocuirea unui excipient cu alt excipient comparabil (cu excepția adjuvanților pentru vaccine și excipienților derivați

biologici);

- 5) înlăturarea unui colorant sau înlocuirea unui colorant cu altul;
- 6) adăugarea, înlăturarea sau înlocuirea aromelor;
- 7) modificări în masa filmului comprimatei sau în masa corpului capsulei;
- 8) modificări în compoziția calitativă a materialului ambalajului primar;
- 9) înlăturarea unei indicații terapeutice;
- 10) înlăturarea unei căi de administrare;
- 11) schimbarea producătorului (producătorilor) substanței active;
- 12) modificări minore în procesul de producere a substanței active;
- 13) modificarea mărimii lotului de fabricație a substanței active;
- 14) modificări în specificația substanței active;
- 15) modificări neînsemnate în fabricarea produsului medicamentos;
- 16) modificări în mărimea lotului de fabricație a produsului finit;
- 17) modificări în specificația produsului finit;
- 18) modificări în sinteza sau recuperarea excipienților (care nu sînt incluși în Farmacopee sau alt document analitico-normativ (DAN) descriși în dosarul de autorizare inițial;
- 19) modificări în specificația excipienților produsului medicamentos (cu excepția adjuvanților pentru vaccine);
- 20) prelungirea termenului de valabilitate a produsului conform datelor menționate în dosarul de autorizare;
- 21) modificarea termenului de valabilitate a produsului după prima deschidere a ambalajului;
- 22) modificarea termenului de valabilitate a produsului după reconstituire;
- 23) modificări ale condițiilor de depozitare;
- 24) modificări în procedura de testare a principiului activ;
- 25) modificări în procedura de testare a produsului medicamentos;
- 26) modificări în conformitate cu amendamentele la Farmacopee sau alt DAN;
- 27) modificări în procedura de testare a excipienților nefarmacopeici;
- 28) modificări în procedura de testare a ambalajului primar;
- 29) modificări în metoda de testare a dispozitivelor de introducere a produsului medicamentos;
- 30) modificarea formei ambalajului primar;
- 31) modificarea imprimării sau altor marcări ale comprimatelor (cu excepția liniei de divizare) și imprimării pe capsule;
- 32) modificarea dimensiunilor comprimatelor, capsulelor, supozitoarelor sau ovulelor fără schimbarea compoziției cantitative și masei medii.

Variații majore tip II:** modificări în documentația de autorizare ce nu necesită o autorizare nouă, dar nu pot fi considerate drept modificări de tipul I. De exemplu, restricții urgente temporare determinate de inofensivitatea produsului medicamentos și care sînt solicitate în cazul depistării pericolului pentru sănătatea pacienților la administrarea produsului deja autorizat.

Variații ce necesită reautorizarea produsului

1. Modificarea principiilor active:
 - adăugarea unei sau mai multor substanțe active;
 - înlăturarea unei sau mai multor substanțe active;
 - modificarea dozării substanței active;
 - înlocuirea principiului activ cu un derivat izomeric sau cu sarea acestei substanțe ce posedă același efect terapeutic;
 - înlocuirea izomerilor și amestecurilor lor;
 - înlocuirea substanței extrase din surse naturale sau obținute biotehnologic cu altă substanță sau produs cu structură chimică diferită;
 - un nou purtător pentru produsele medicamentoase radioactive.
2. Modificarea indicațiilor terapeutice:
 - adăugarea indicațiilor în alt domeniu terapeutic (tratament, diagnosticare și profilaxie);
 - modificarea indicațiilor în alt domeniu terapeutic (tratament, diagnosticare și profilaxie).
3. Modificarea dozării, formei farmaceutice și modului de administrare:
 - modificarea biodisponibilității;
 - modificarea farmacocineticii;

modificarea dozării produsului medicamentos;
 modificarea sau adăugarea unei forme farmaceutice noi;
 modificarea sau adăugarea unui mod nou de administrare.

Anexa nr.2
 la Hotărîrea Guvernului
 nr.1135 din 18 septembrie 2003

NOMENCLATORUL ȘI TARIFELE
pentru serviciile prestate contra plată de către Institutul Național de Farmacie

| Nr. d/o | Denumirea serviciilor | Unitatea de măsură | Tariful, lei |
|---|--|--------------------|--------------|
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| I. Expertiza și standardizarea medicamentelor, a documentației analitico-normative | | | |
| 1. | Perfectarea documentelor analitico-normative, Monografiei farmaceutice, Monografiei farmaceutice temporare sau a Specificației de normare a calității | 1 set | 27,00 |
| 2. | Studiul comparativ-contrastiv al reacțiilor și metodelor de identificare, dozare, solubilitate și altor teste pentru produsul supus expertizei, incluse în diverse farmacopei (Farmacopeea europeană, Farmacopeea britanică, Farmacopeea SUA, Farmacopeea română) și în Monografia farmaceutică sau în Specificația de normare a calității | 1 set | 38,00 |
| 3. | Determinarea stabilității prin metoda păstrării obișnuite sau a degradării accelerate Notă: Pentru producătorii autohtoni se execută doar la solicitarea acestora | 1 set | 451,00 |
| 4. | Expertiza monografiilor farmaceutice, a monografiilor farmaceutice temporare sau a specificațiilor de normare a calității medicamentelor și a notelor explicative | 1 expertiză | 141,00 |
| 5. | Expertiza datelor referitoare la determinarea stabilității preparatelor medicamentoase | 1 expertiză | 9,00 |
| 6. | Modificări și completări ale metodei chimice de identificare | 1 expertiză | 13,00 |
| 7. | Modificări și completări ale metodei cromatografiei în strat subțire de identificare | 1 expertiză | 106,00 |
| 8. | Modificări și rectificări ale metodei cromatografiei lichidelor de identificare | 1 expertiză | 133,00 |
| 9. | Modificări ale tehnicilor de lucru prin metode chimice și fizico-chimice la compartimentele „Solubilitate” și „Dozare” | 1 expertiză | 159,00 |
| II. Nimicirea inofensivă a medicamentelor | | | |
| 10. | Recepționarea, înregistrarea medicamentelor și perfectarea documentației de nimicire inofensivă a acestora | 1 recepție | 43,00 |
| 11. | Determinarea volumului și a integrității ambalajului, fărâmițarea, dizolvarea și alte operații de nimicire inofensivă a medicamentelor | 20 ambalaje | 20,00 |
| 12. | Determinarea volumului și a integrității ambalajului, fărâmițarea, dizolvarea și alte operații de nimicire inofensivă a medicamentelor din grupa specială | 20 ambalaje | 40,00 |
| III. Evaluarea clinică a medicamentelor și farmacovigilența | | | |
| 13. | Întocmirea instrucțiunii privind utilizarea medicamentului autohton (în limbile moldovenească sau rusă) Notă: Se efectuează doar la solicitarea producătorilor autohtoni | 1 produs | 139,00 |
| 14. | Întocmirea sumarului caracteristicilor produsului medicamentos autohton (în limbile moldovenească sau rusă) Notă: Se efectuează doar la solicitarea producătorilor autohtoni. | 1 produs | 219,00 |
| 15. | Expertiza instrucțiunii pentru utilizarea medicamentului autohton (în limbile moldovenească și rusă) | 1 produs | 29,00 |

| | | | |
|---|---|------------|--------|
| 16. | Expertiza instrucțiunii pentru utilizarea medicamentului de import (în limbile moldovenească sau rusă) | 1 produs | 89,00 |
| 17. | Expertiza sumarului caracteristicilor produsului medicamentos autohton (în limbile moldovenească sau rusă) | 1 produs | 44,00 |
| 18. | Expertiza sumarului caracteristicilor produsului medicamentos de import (în limbile moldovenească sau rusă) | 1 produs | 168,00 |
| 19. | Traducerea din limba rusă | 1 pagină | 13,00 |
| 20. | Traducerea din limbile engleză și franceză | 1 pagină | 27,00 |
| IV. Analiza farmacocinetică | | | |
| 21. | Efectuarea analizei farmacocinetice pentru un medicament administrat unui bolnav (15 analize – 4 probe), inclusiv utilizarea accesoriilor | 1 analiză | 381,00 |
| V. Evaluarea calității și conformității medicamentelor | | | |
| 22. | Familiarizarea cu documentația analitico-normativă și cu tehnica de lucru | 1 operație | 7,50 |
| 23. | Verificarea ambalării, marcării, deschiderea cutiei, examinarea aspectului exterior | 1 analiză | 3,80 |
| 24. | Determinarea nivelului de umplere a fiolelor (min.20 unități) | 1 analiză | 15,0 |
| 25. | Determinarea volumului conținutului flacoanelor (10 unități) | 1 analiză | 7,0 |
| 26. | Determinarea masei conținutului tuburilor, flacoanelor | 1 analiză | 11,30 |
| 27. | Determinarea randamentului preparatului în aerosoluri | 1 analiză | 13,00 |
| 28. | Determinarea masei medii a unei doze în aerosol și a numărului total de doze | 1 analiză | 7,00 |
| 29. | Verificarea ambalajului aerosol (etanșeitate, lucrul supapei etc.) | 1 analiză | 13,00 |
| 30. | Determinarea masei medii și a devierilor de la masa medie a comprimatelor, drajeurilor, capsulelor, granulelor, supozitoarelor, brichetelor, pulberilor dozate etc. | 1 analiză | 22,50 |
| 31. | Determinarea masei medii și a devierilor conținutului capsulelor gelatinoase operculate și moi | 1 analiză | 22,50 |
| 32. | Determinarea masei conținutului flacoanelor cu substanță medicamentoasă pentru injecții și a devierilor de la ea (20 unități) | 1 analiză | 33,80 |
| 33. | Determinarea masei conținutului ambalajelor cu produs vegetal medicamentos | 1 analiză | 5,60 |
| 34. | Extracția principiului activ din formele farmaceutice în vederea identificării ulterioare, efectuării probelor de puritate sau dozării: | | |
| | a) cu utilizarea unei extracții | 1 operație | 9,00 |
| | b) utilizarea a două extracții (extracție + reextracție) | | 18,00 |
| | c) cu utilizarea a trei extracții (extracție + 2 reextracții) | | 27,00 |
| 35. | Identificarea prin reacții chimice | 1 analiză | 7,50 |
| 36. | Identificarea prin metoda cromatografiei în strat subțire | 1 analiză | 45,00 |
| 37. | Identificarea prin metoda spectrofotometrică | 1 analiză | 22,50 |
| 38. | Identificarea prin metoda cromatografiei lichidelor de performanță | 1 analiză | 22,50 |
| 39. | Identificarea prin metoda cromatografiei gaz - lichid | 1 analiză | 22,50 |
| 40. | Identificarea prin metoda polarimetrică | 1 analiză | 5,60 |
| 41. | Identificarea prin metodă refractometrică | 1 analiză | 5,60 |
| 42. | Identificarea prin determinarea punctului de topire, fierbere sau solidificare | 1 analiză | 27,00 |
| 43. | Identificarea prin determinarea punctului de topire a precipitatului sau conjugatului obținut la extragerea principiului activ, recristalizarea și uscarea lui | 1 analiză | 80,00 |
| 44. | Identificarea prin determinarea caracteristicilor macroscopice ale produsului vegetal | 1 analiză | 5,60 |
| 45. | Identificarea prin determinarea caracteristicilor microscopice ale produsului vegetal | 1 analiză | 11,30 |
| 46. | Determinarea impurităților înrudite prin metode chimice | 1 analiză | 3,80 |
| 47. | Determinarea impurităților înrudite prin metode cromatografice | 1 analiză | 45,00 |

| | | | |
|-----|--|-----------|--------|
| 48. | Determinarea impurităților înrudite prin metode spectrofotometrice | 1 analiză | 11,30 |
| 49. | Determinarea impurităților specifice prin metode cromatografice | 1 analiză | 45,00 |
| 50. | Determinarea impurităților specifice prin reacții chimice | 1 analiză | 3,80 |
| 51. | Efectuarea testelor de puritate pentru determinarea conținutului limită (cloruri, sulfatți, calciu, amoniu, fier, zinc, metale grele etc.) | 1 analiză | 3,80 |
| 52. | Determinarea metalelor grele cu mineralizare preventivă | 1 analiză | 53,00 |
| 53. | Determinarea conținutului limită de arsen prin metoda I | 1 analiză | 53,00 |
| 54. | Determinarea conținutului limită de arsen prin metoda II | 1 analiză | 13,00 |
| 55. | Determinarea solvenților reziduali prin metoda cromatografiei gaz - lichid | 1 analiză | 106,00 |
| 56. | Determinarea impurităților de ulei de fuzel și altor substanțe organice în etanol | 1 analiză | 11,30 |
| 57. | Determinarea substanțelor reducătoare în etanol | 1 analiză | 16,90 |
| 58. | Determinarea metanolului și altor impurități volatile în etanol: | | |
| | a) prin metode chimice | 1 analiză | 11,30 |
| | b) prin metoda cromatografiei gaz - lichid | | 80,00 |
| 59. | Determinarea furfurolului în etanol | 1 analiză | 7,50 |
| 60. | Determinarea solubilității | 1 analiză | 11,30 |
| 61. | Determinarea culorii soluției | 1 analiză | 5,60 |
| 62. | Determinarea transparenței soluției | 1 analiză | 5,60 |
| 63. | Determinarea punctului de topire sau fierbere | 1 analiză | 22,50 |
| 64. | Determinarea densității | 1 analiză | 22,50 |
| 65. | Determinarea puterii rotatorii specifice, a unghiului de rotație | 1 analiză | 22,50 |
| 66. | Determinarea indicelui de refracție | 1 analiză | 5,60 |
| 67. | Determinarea pierderii în masă prin uscare | 1 analiză | 67,50 |
| 68. | Determinarea rezidului uscat | 1 analiză | 45,00 |
| 69. | Determinarea viscozității relative | 1 analiză | 22,50 |
| 70. | Determinarea rezidului prin calcinare | 1 analiză | 45,00 |
| 71. | Determinarea cenușii de sulfatți | 1 analiză | 67,50 |
| 72. | Determinarea apei prin metoda Karl Fischer | 1 analiză | 27,00 |
| 73. | Determinarea extincției specifice | 1 analiză | 33,80 |
| 74. | Determinarea pH-ului | 1 analiză | 15,00 |
| 75. | Determinarea acidității – alcalinității | 1 analiză | 9,00 |
| 76. | Determinarea indicelui de iod | 1 analiză | 11,30 |
| 77. | Determinarea indicelui de aciditate | 1 analiză | 11,30 |
| 78. | Determinarea indicelui de saponificare | 1 analiză | 45,00 |
| 79. | Determinarea indicelui de peroxid | 1 analiză | 22,50 |
| 80. | Determinarea indicelui de hidroxil | 1 analiză | 33,80 |
| 81. | Determinarea etanolului în soluții hidroalcoolice, tincturi, extracte etc. prin identificarea punctului de fierbere | 1 analiză | 27,00 |
| 82. | Determinarea etanolului în soluții hidroalcoolice, tincturi, extracte etc. prin distilare | 1 analiză | 45,00 |
| 83. | Determinarea etanolului în soluții hidroalcoolice, tincturi, extracte etc. prin metoda cromatografiei gaz-lichid | 1 analiză | 106,00 |
| 84. | Determinarea timpului de deformare completă a supozitoarelor | 1 analiză | 22,50 |
| 85. | Determinarea timpului de dizolvare a supozitoarelor pe bază hidrofilă | 1 analiză | 22,50 |
| 86. | Determinarea timpului de dezagregare a comprimatelor, drajeurilor, capsulelor și altor forme solide | 1 analiză | 22,50 |

| | | | |
|------|---|------------|--------|
| 87. | Determinarea timpului de dezagregare a comprimatelor, drajeurilor și capsulelor enterosolubile | 1 analiză | 45,00 |
| 88. | Determinarea talcului, aerosilului și a cenușii insolubile în acid clorhidric | 1 analiză | 45,00 |
| 89. | Determinarea cenușii totale | 1 analiză | 45,00 |
| 90. | Determinarea solubilității principiului activ din comprimate, drajeuri și capsule | 1 analiză | 45,00 |
| 91. | Determinarea parametrilor comprimatelor, drajeurilor, capsulelor, supozitoarelor etc. | 1 analiză | 3,80 |
| 92. | Determinarea omogenității dozării (pentru formele farmaceutice dozate cu conținut de principiu activ sub 0,05 g) | 1 analiză | 67,50 |
| 93. | Dozarea prin metode chimice volumetrice (dozare monocomponentă) | 1 analiză | 22,50 |
| 94. | Dozarea prin alte metode chimice (Kjeldahl etc.) | 1 analiză | 112,50 |
| 95. | Dozarea prin metoda spectrofotometrică | 1 analiză | 33,80 |
| 96. | Dozarea prin metoda fotoelectrocolorimetrică | 1 analiză | 27,00 |
| 97. | Dozarea prin metoda cromatografiei lichidelor de performanță înaltă | 1 analiză | 133,00 |
| 98. | Dozarea prin metoda cromatografiei gaz - lichid | 1 analiză | 133,00 |
| 99. | Dozarea prin metoda cromatospectrofotometrică | 1 analiză | 93,00 |
| 100. | Dozarea prin metoda refractometrică | 1 analiză | 5,60 |
| 101. | Dozarea prin metoda polarimetrică | 1 analiză | 22,50 |
| 102. | Determinarea principiilor active în produsul vegetal (alcaloizi, vitamine, cumarine, flavonoide, uleiuri volatile, substanțe tanante etc.) | 1 analiză | 67,50 |
| 103. | Determinarea omogenității formelor moi (unguente, linimente, paste, creme etc.) | 1 analiză | 5,60 |
| 104. | Determinarea dimensiunilor particulelor în forme moi, suspensii, aerosoluri etc. | 1 analiză | 13,00 |
| 105. | Proba pasaj prin ac în seringă al suspensiilor injectabile | 1 analiză | 9,00 |
| 106. | Determinarea particulelor în suspensie în fiole (pentru 100 unități) | 1 analiză | 3,80 |
| 107. | Determinarea particulelor în suspensie în flacoane cu soluții perfuzabile (pentru 20 unități) | 1 analiză | 3,80 |
| 108. | Determinarea particulelor în suspensie pentru picăturile oftalmice (20 unități) | 1 analiză | 3,80 |
| 109. | Determinarea particulelor în suspensie pentru pulberile injectabile (20 unități) | 1 analiză | 18,00 |
| 110. | Determinarea impurităților în produsul vegetal medicamentos (minerale, organice, părți ale diferitelor plante, părți de aceleași plante, părți vătămate, înnegrite, brunificate etc.) | 1 analiză | 5,60 |
| 111. | Determinarea gradului de fragmentare, a rezidului de cernere | 1 analiză | 5,60 |
| 112. | Determinarea substanțelor extractive în produsul vegetal medicamentos | 1 analiză | 67,50 |
| 113. | Determinarea sterilității prin însămânțare directă | 1 analiză | 64,00 |
| 114. | Determinarea sterilității prin metoda de filtrare prin membrană | 1 analiză | 71,00 |
| 115. | Determinarea purității microbiologice pentru formele nesterile | 1 analiză | 86,00 |
| 116. | Determinarea activității antibioticelor prin metoda difuzimetrică | 1 analiză | 80,00 |
| 117. | Determinarea activității specifice a preparatelor bacteriologice | 1 analiză | 27,00 |
| 118. | Determinarea activității antagoniste a preparatelor cu acțiune antimicrobiană | 1 analiză | 53,00 |
| 119. | Determinarea identității preparatelor bacteriene prin microscopie | 1 analiză | 13,00 |
| 120. | Determinarea activității acidifiante după Ternier | 1 analiză | 13,00 |
| 121. | Prepararea și standardizarea unei soluții volumetrice (5 litri) | 1 operație | 80,00 |
| 122. | Prepararea unei soluții de reactiv | 1 operație | 13,00 |
| 123. | Prepararea unei soluții de indicator | 1 operație | 7,00 |
| 124. | Prepararea unei soluții tampon cu stabilirea și ajustarea pH-ului | 1 operație | 27,00 |
| 125. | Determinarea suspendabilității și a stabilității suspensiilor | 1 analiză | 4,00 |
| 126. | Determinarea rezistenței la termostatare | 1 analiză | 27,00 |
| 127. | Determinarea masei moleculare a polimerilor (dextran, polivinilpirolidon) | 1 analiză | 133,00 |

| | | | |
|--|--|-------------|-------------|
| 128. | Determinarea friabilității comprimatelor | 1 analiză | 7,00 |
| 129. | Determinarea solubilității substanțelor medicamentoase din formele farmaceutice solide orale cu degajare lentă | 1 analiză | 133,00 |
| 130. | Înscrierea rezultatelor obținute în registrul de lucru, completarea fișei analitice | 1 operație | 4,00 |
| VI. Publicații, publicitate, asistență informațională | | | |
| 131. | Abonarea la "Buletinul INF": | | |
| | fără livrare | 1 abonament | 240,00 |
| | distribuirea prin poștă în raza orașului | anual | 276,00 |
| | distribuirea prin poștă în țară | | 284,00 |
| | vînzarea cu amănuntul (prețul unui număr însumează cheltuielile editoriale și cele de pregătire a revistei plus 20%) | 1 număr | 20,00 + 20% |
| 132. | Publicitatea în "Buletinul INF": | | |
| | COLORATĂ | | |
| | - pagina întâi a copertei | 1 pagină | 1300,00 |
| | - pagina a doua, a treia a copertei, în interiorul buletinului | 1 pagină | 800,00 |
| | - pagina a patra a copertei | 1 pagină | 1200,00 |
| | ALB-NEGRU | | |
| | - pagina întâi a copertei | 1 pagină | 600,00 |
| | - pagina a doua, a treia a copertei | 1 pagină | 400,00 |
| | - pagina a patra a copertei | 1 pagină | 500,00 |
| | - în interiorul buletinului | 1 pagină | 300,00 |

[Anexa nr.2 introdusă prin [Hot.Guv. nr.440 din 20.05.05](#), în vigoare 27.05.05]