



ООО «НИЦ Эко-безопасность»
196143, Санкт-Петербург, пр. Юрия Гагарина, 65
(812) 500-52-03, <https://qbioresearch.com>
nic@ecosafety.ru



ПРЕЙСКУРАНТ
НА ВЫПОЛНЕНИЕ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИХ УСЛУГ
в рамках разработки лекарственных препаратов
2026 г.

УСЛУГИ

- I. Проведение клинических исследований биоэквивалентности лекарственных препаратов:**
- II. Биоаналитическая часть в рамках клинических или доклинических исследований (метод исследования - ВЭЖХ-МС):**
- III. Биофармацевтический анализ**
- IV. Медицинский рейтинг и статистика:**
 - ✓ Разработка инициальных пакетов документации для проведения клинических исследований всех фаз
 - ✓ Статистическая обработка данных, подготовка статистических/итоговых отчетов по итогам исследований по Правилам ЕАЭС
 - ✓ Рецензирование результатов/отчетов доклинических и/или клинических исследований на различных этапах, оценка рисков
- V. Разработка и регистрация лекарственных средств:**
- VI. Услуги на пострегистрационном этапе:**
- VII. Сбор и обработка данных:**
- VIII. Разработка и валидация электронной медицинской карты:**
- IX. Разработка и валидация электронных дневников, шкал, опросников**
- X. Разработка и валидация модуля дистанционного мониторинга:**



ООО «НИЦ Эко-безопасность»
196143, Санкт-Петербург, пр. Юрия Гагарина, 65
(812) 500-52-03, <https://qbiosearch.com>
nic@ecosafety.ru



- XI. Фармаконадзор для держателей регистрационных удостоверений на территории РФ и за рубежом:**
- XII. Разработка документов в рамках системы менеджмента качества:**
- XIII. Этическое сопровождение:**
- XIV. Услуги независимого комитета по мониторингу данных:**
- XV. Медицинский мониторинг данных**
- XVI. Государственная регистрация и клинические испытания БАД к пище**

СТОИМОСТЬ УСЛУГ

IV. МЕДИЦИНСКИЙ РАЙТИНГ И СТАТИСТИКА:

| Наименование услуги | Стоимость | Сроки, дней |
|---|-------------------|-------------|
| Разработка инициальных пакетов документации* | | |
| Инициальный пакет «БИОЭКВИВАЛЕНТНОСТЬ» <ul style="list-style-type: none"> • Протокол • Информационный листок добровольца с формой информированного согласия • Брошюра исследователя | 250 000 руб. | 14 |
| Инициальный пакет «ПОЗДНЯЯ ФАЗА» <ul style="list-style-type: none"> • Протокол • Информационный листок пациента с формой информированного согласия • Брошюра исследователя • Любые материалы для пациента/исследователя | от 250 000 руб.** | 21-28 |
| Статистическая обработка данных, подготовка статистических/итоговых отчетов | | |
| Итоговый отчет «БИОЭКВИВАЛЕНТНОСТЬ» <ul style="list-style-type: none"> • Статистическая обработка данных по безопасности/переносимости • Статистический отчет ФК/биоэквивалентность • Итоговый отчет с приложениями единым файлом в формате PDF | 250 000 руб.*** | 14 |
| План статистического анализа | 50 000 руб. | 7 |
| Статистический отчет ФК/биоэквивалентность | 150 000 руб. | 14 |
| Итоговый отчет «ПОЗДНЯЯ ФАЗА» <ul style="list-style-type: none"> • Статистический отчет безопасность/переносимость • Статистический отчет эффективность/иммуногенность • Итоговый отчет с приложениями | 350 000 руб.**** | 21-28 |
| <p>*возможна разработка отдельно любого документа из инициального пакета **стоимость и сроки могут быть изменены в зависимости от типа препарата, необходимости привлечения экспертов/рецензентов в клинической области ***одно действующее вещество, каждое последующее увеличивает сумму на 50 000 руб. ****стоимость и сроки могут быть изменены в зависимости от количества точек эффективности/иммуногенности, объема статистического анализа</p> | | |