

Додаток 2
до наказу Міністерства охорони здоров'я України
26.02.2015 № 98

Позиції, які вилучаються з реєстру оптово-відпускних цін на вироби медичного призначення

Назва виробу медичного призначення, тип, вид, марка тощо*	Кількість одиниць виробу медичного призначення в упаковці (штук, досліджень тощо)	Сфера застосування виробу медичного призначення	Клас безпеки виробу медичного призначення залежно від потенційного ризику застосування	Номер згідно з каталогом	Найменування країни-виробника, місцезнаходження виробництва або найменування виробника, країна	Номер свідоцтва про державну реєстрацію виробу медичного призначення або декларації про відповідність	Дата закінчення строку дії свідоцтва про державну реєстрацію виробу медичного призначення або декларації про відповідність	Задекларована зміна оптово-відпускної ціни на виріб медичного призначення вітчизняного та/або іноземного виробництва, грн	Офіційний курс та вид іноземної валюти, встановлений Національним банком України на дату подання декларації зміни оптово-відпускної ціни на виріб медичного призначення **	Дата та № наказу МОЗ про декларування зміни
Буфер фосфатний для аналізаторів Ексан, згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №9571/2010 від 08.07.2011 (4 флакона для приготування 4000 мл розчину), згідно ТУ У 24.4-20650786-003:2010		Лабораторна діагностика in vitro			ТОВ «Генезіс», Україна	9571/2010	01.07.2015	61,60		Наказ від 10.06.2014 № 388
Тромбопластин, згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №9571/2010 від 08.07.2011 (4 флакона по 1 г реагенту), згідно ТУ У 24.4-20650786-003:2010		Лабораторна діагностика in vitro			ТОВ «Генезіс», Україна	9571/2010	01.07.2015	174,00		Наказ від 10.06.2014 № 388
Кето-тест, згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №9571/2010 від 08.07.2011 (5 флаконів по 5 г), згідно ТУ У 24.4-20650786-003:2010		Лабораторна діагностика in vitro			ТОВ «Генезіс», Україна	9571/2010	01.07.2015	82,00		Наказ від 10.06.2014 № 388
Реагенти допоміжні для клінічних лабораторних досліджень ТУ У 24.4-20650786-003:2010. Буфер фосфатний для аналізаторів "Ексан"(4 флакона для приготування 4л розчину) згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 9571/2010 від 08.07.2011 р.		Лабораторна діагностика (in vitro)			ТОВ "Генезіс", Україна	9571/2010	01.07.2015	35,20		Наказ від 29.02.2012 № 144
Реагенти допоміжні для клінічних лабораторних досліджень ТУ У 24.4-20650786-003:2010. Кето-тест (5 флаконів по 5 г) згідно Додатку №1 до Свідоцтва № 9571/2010 від 08.07.2011 р.		Лабораторна діагностика (in vitro)			ТОВ "Генезіс", Україна	9571/2010	01.07.2015	47,25		Наказ від 29.02.2012 № 144
Реагенти допоміжні для клінічних лабораторних досліджень ТУ У 24.4-20650786-003:2010. Телуриту калію розчин 2% (5 ампул по 5 мл) згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 9571/2010 від 08.07.2011 р.		Лабораторна діагностика (in vitro)			ТОВ "Генезіс", Україна	9571/2010	01.07.2015	23,90		Наказ від 29.02.2012 № 144

Реагенти допоміжні для клінічних лабораторних досліджень ТУ У 24.4-20650786-003:2010. Желатину розчин 10% (10 ампул по 10 мл) згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 9571/2010 від 08.07.2011 р.		Лабораторна діагностика (in vitro)			ТОВ "Генезіс", Україна	9571/2010	01.07.2015	61,10		Наказ від 29.02.2012 № 144
---	--	------------------------------------	--	--	------------------------	-----------	------------	-------	--	----------------------------

**Заступник начальника Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції –
начальник відділу з питань обігу лікарських засобів**

Я.А. Толкачова

