

Додаток
до Наказу Міністерства охорони здоров'я
06.04.2012 № 246

**Відомості про зареєстровані оптово-відпускні ціни на вироби медичного призначення станом на 06.04.2012,
які вносяться до реєстру оптово-відпускних цін на вироби медичного призначення**

Назва виробу медичного призначення, тип, вид, марка тощо	Код згідно з УКТЗЕД	Сфера застосування виробу медичного призначення	Модифікація* або комплектуючі** виробу медичного призначення	Клас виробу медичного призначення залежно від потенційного ризику застосування	Найменування виробника, країна	Номер свідоцтва про державну реєстрацію виробу медичного призначення	Дата закінчення строку дії свідоцтва про державну реєстрацію виробу медичного призначення	Зареєстрована оптово-відпускна ціна виробу медичного призначення вітчизняного та/або іноземного виробництва, грн.	Зареєстрована оптово-відпускна ціна виробу медичного призначення іноземного виробництва в іноземній валюті	Офіційний курс іноземної валюти, встановлений Національним банком України на дату подання заяви про реєстрацію оптово-відпускної ціни на виріб медичного призначення
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
"АНТИ-НВcore-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення сумарних антитіл до core-антигену вірусу гепатиту В (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"АНТИ-НВcore-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення сумарних антитіл до core-антигену вірусу гепатиту В (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	612,00		
"НВcore-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу М до core-антигену вірусу гепатиту В (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"НВcore-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу М до core-антигену вірусу гепатиту В (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	864,00		

"ВГС-підтверджуючий -МБА" - Імуноферментна тест-система для виявлення та підтвердження наявності антитіл до окремих антигенів вірусу гепатиту С (core, NS3, NS4, NS5) (24 дослідження) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"ВГС-підтверджуючий -МБА" - Імуноферментна тест-система для виявлення та підтвердження наявності антитіл до окремих антигенів вірусу гепатиту С (core, NS3, NS4, NS5) (24 дослідження) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	654,00		
"ВГС-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу М до core-антигену вірусу гепатиту С (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"ВГС-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу М до core-антигену вірусу гепатиту С (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	864,00		
"Краснуха-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу G до вірусу краснухи (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Краснуха-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу G до вірусу краснухи (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135- 002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	738,00		
"Краснуха-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл класу М до вірусу краснухи (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Краснуха-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл класу М до вірусу краснухи (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135- 002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	810,00		

"Токсо-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу G до Toxoplasma gondii (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Токсо-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу G до Toxoplasma gondii (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	738,00		
"Токсо-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл класу М до Toxoplasma gondii (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Токсо-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл класу М до Toxoplasma gondii (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	774,00		
"ЦМВ-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу G до цитомегаловірусу (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"ЦМВ-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу G до цитомегаловірусу (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	738,00		
Тест-смужки "Акку-Чек Актив" Глюкоза №50, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію №6922/2007 від 04 вересня 2007р. Набори для контролю рівня глюкози у крові: "ACCU CHEK® Active", "ACCU CHEK® Go", 1 уп. - 50 шт.	9027500000, згідно реєстраційного свідоцтва. 3822000000, згідно декларації митної вартості	контроль рівня глюкози у крові In vitro діагностика	Тест-смужки "Акку-Чек Актив" Глюкоза №50, згідно Додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію №6922/2007 від 04 вересня 2007р. Набори для контролю рівня глюкози у крові: "ACCU CHEK® Active", "ACCU CHEK® Go", 1 уп. - 50 шт.		ROCHE Diagnostics GmbH Sandhofer Strasse 116 D-68305 Mannheim, Germany; Sanmina-SCI Plant 450, Rathealy Road Fermoy, Co. Cork, Ireland	6922/2007	04.09.2012	166,40	16,00 Євро	10,400323

Тест-смужки "Акку-Чек Перформа" №50, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію №8340/2008 від 04 листопада 2011р. Набір для контролю рівня глюкози у крові: "ACCU CHEK® Performa", 1 уп. - 50 шт.	9027500000, згідно реєстраційного свідоцтва 3822000000, згідно декларації митної вартості	контроль рівня глюкози у крові In vitro діагностика	Тест-смужки "Акку-Чек Перформа" №50, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію №8340/2008 від 04 листопада 2011р. Набір для контролю рівня глюкози у крові: "ACCU CHEK® Performa", 1 уп. - 50 шт.		ROCHE Diagnostics GmbH Sandhofer Strasse 116 D- 68305 Mannheim, Germany; Roche Diagnostics Corporation, Inc. 9115 Hague Road. IN 46250-0457 Indianapolis, USA; Sanmina- SCI Corporation 13000 South Memorial Parkway, Huntsville, AL35807, USA	8340/2008	05.11.2013	176,80	17,00 Євро	10,400323
Набір для внутрішньо лабораторного контролю якості ІФА "Сироватка, що містить антитіла до ВІЛ-1" (ВІК анти-ВІЛ-1) згідно з додатком 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №10719/2011 від 05.08.2011р. "Тест-системи імуноферментні для діагностики та підтвердження вірусу імунодефіциту людини"	3002 10 99 00	Засіб для діагностики in vitro	Набір для внутрішньо лабораторного контролю якості ІФА "Сироватка, що містить антитіла до ВІЛ-1" (ВІК анти-ВІЛ-1) згідно з додатком 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №10719/2011 від 05.08.2011р. "Тест-системи імуноферментні для діагностики та підтвердження вірусу імунодефіциту людини"		ЗАТ "Вектор - Бест", Російська Федерація	10719/2011	05.08.2016	463,13	1760,00 рос. руб	0,26314
Набір реагентів для імуноферментного виявлення антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 та 2 типів "КомбіБест анти-ВІЛ-1+2" комплект №2, 96 досліджень згідно з додатком 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №10719/2011 від 05.08.2011р. "Тест-системи імуноферментні для діагностики та підтвердження вірусу імунодефіциту людини"	3002 10 99 00	Засіб для діагностики in vitro	Набір реагентів для імуноферментного виявлення антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 та 2 типів "КомбіБест анти-ВІЛ-1+2" комплект №2, 96 досліджень згідно з додатком 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №10719/2011 від 05.08.2011р. "Тест-системи імуноферментні для діагностики та підтвердження вірусу імунодефіциту людини"		ЗАТ "Вектор - Бест", Російська Федерація	10719/2011	05.08.2016	489,18	1859,00 рос. руб	0,26314
Набір реагентів для імуноферментного виявлення сумарних антитіл до ВІЛ-1,2 "УніБест ВІЛ-1,2 АТ" комплект №2, 96 досліджень згідно з додатком 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №10719/2011 від 05.08.2011р. "Тест-системи імуноферментні для діагностики та підтвердження вірусу імунодефіциту людини"	3002 10 99 00	Засіб для діагностики in vitro	Набір реагентів для імуноферментного виявлення сумарних антитіл до ВІЛ-1,2 "УніБест ВІЛ-1,2 АТ" комплект №2, 96 досліджень згідно з додатком 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №10719/2011 від 05.08.2011р. "Тест-системи імуноферментні для діагностики та підтвердження вірусу імунодефіциту людини"		ЗАТ "Вектор - Бест", Російська Федерація	10719/2011	05.08.2016	581,80	2211,00 рос. руб	0,26314

Набір реагентів для імуноферментного виявлення антитіл до ВІЛ-1,2 та антигену р24 ВІЛ-1 (КомбіБест ВІЛ-1,2 АГ/АТ) комплект №2, 96 досліджень згідно з додатком 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №10719/2011 від 05.08.2011р. "Тест-системи імуноферментні для діагностики та підтвердження вірусу імунодефіциту людини"	3002 10 99 00	Засіб для діагностики in vitro	Набір реагентів для імуноферментного виявлення антитіл до ВІЛ-1,2 та антигену р24 ВІЛ-1 (КомбіБест ВІЛ-1,2 АГ/АТ) комплект №2, 96 досліджень згідно з додатком 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №10719/2011 від 05.08.2011р. "Тест-системи імуноферментні для діагностики та підтвердження вірусу імунодефіциту людини"		ЗАТ "Вектор - Бест", Російська Федерація	10719/2011	05.08.2016	1130,32	4295,50 рос. руб	0,26314
Набір реагентів для імуноферментного виявлення та підтвердження наявності антигена р24 ВІЛ-1 "ВІЛ-1 р24-антиген-ІФА-БЕСТ", 96 досліджень, згідно з додатком 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №10719/2011 від 05.08.2011р. "Тест-системи імуноферментні для діагностики та підтвердження вірусу імунодефіциту людини"	3002 10 99 00	Засіб для діагностики in vitro	Набір реагентів для імуноферментного виявлення та підтвердження наявності антигена р24 ВІЛ-1 "ВІЛ-1 р24-антиген-ІФА-БЕСТ", 96 досліджень, згідно з додатком 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №10719/2011 від 05.08.2011р. "Тест-системи імуноферментні для діагностики та підтвердження вірусу імунодефіциту людини"		ЗАТ "Вектор - Бест", Російська Федерація	10719/2011	05.08.2016	1582,45	6013,70 рос. руб	0,26314
Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Green (Kodak MXG) 13x18 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	3701 10 10 00	Медична практика	Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Green (Kodak MXG) 13x18 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	I	Carestream Health, Inc Сполучені Штати Америки, Soluciones Medicas Exportacion S. De R.L. de C.V., Мексика, Fotochemische Werke GmbH, Німеччина	6925/2007	04.09.2012	116,89 за 100 аркушів плівки	14,63 дол. США	7,9897
Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Green (Kodak MXG) 18x24 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	3701 10 10 00	Медична практика	Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Green (Kodak MXG) 18x24 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	I	Carestream Health, Inc Сполучені Штати Америки, Soluciones Medicas Exportacion S. De R.L. de C.V., Мексика, Fotochemische Werke GmbH, Німеччина	6925/2007	04.09.2012	215,72 за 100 аркушів плівки	27,00 дол. США	7,9897

Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Green (Kodak MXG) 24x30 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	3701 10 10 00	Медична практика	Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Green (Kodak MXG) 24x30 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	I	Carestream Health, Inc Сполучені Штати Америки, Soluciones Medicas Exportacion S. De R.L. de C.V., Мексика, Fotochemische Werke GmbH, Німеччина	6925/2007	04.09.2012	359,54 за 100 аркушів плівки	45,00 дол. США	7,9897
Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Green (Kodak MXG) 30x40 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	3701 10 10 00	Медична практика	Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Green (Kodak MXG) 30x40 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	I	Carestream Health, Inc Сполучені Штати Америки, Soluciones Medicas Exportacion S. De R.L. de C.V., Мексика, Fotochemische Werke GmbH, Німеччина	6925/2007	04.09.2012	599,23 за 100 аркушів плівки	75,00 дол. США	7,9897
Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Green (Kodak MXG) 35x35 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	3701 10 10 00	Медична практика	Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Green (Kodak MXG) 35x35 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	I	Carestream Health, Inc Сполучені Штати Америки, Soluciones Medicas Exportacion S. De R.L. de C.V., Мексика, Fotochemische Werke GmbH, Німеччина	6925/2007	04.09.2012	611,69 за 100 аркушів плівки	76,56 дол. США	7,9897
Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Green (Kodak MXG) 35x43 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	3701 10 10 00	Медична практика	Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Green (Kodak MXG) 35x43 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	I	Carestream Health, Inc Сполучені Штати Америки, Soluciones Medicas Exportacion S. De R.L. de C.V., Мексика, Fotochemische Werke GmbH, Німеччина	6925/2007	04.09.2012	751,51 за 100 аркушів плівки	94,06 дол. США	7,9897

Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Blue (Kodak MXB) 13x18 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	3701 10 10 00	Медична практика	Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Blue (Kodak MXB) 13x18 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	I	Carestream Health, Inc Сполучені Штати Америки, Soluciones Medicas Exportacion S. De R.L. de C.V., Мексика, Fotochemische Werke GmbH, Німеччина	6925/2007	04.09.2012	116,89 за 100 аркушів плівки	14,63 дол. США	7,9897
Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Blue (Kodak MXB) 18x24 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	3701 10 10 00	Медична практика	Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Blue (Kodak MXB) 18x24 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	I	Carestream Health, Inc Сполучені Штати Америки, Soluciones Medicas Exportacion S. De R.L. de C.V., Мексика, Fotochemische Werke GmbH, Німеччина	6925/2007	04.09.2012	215,72 за 100 аркушів плівки	27,00 дол. США	7,9897
Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Blue (Kodak MXB) 18x43 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	3701 10 10 00	Медична практика	Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Blue (Kodak MXB) 18x43 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	I	Carestream Health, Inc Сполучені Штати Америки, Soluciones Medicas Exportacion S. De R.L. de C.V., Мексика, Fotochemische Werke GmbH, Німеччина	6925/2007	04.09.2012	386,54 за 100 аркушів плівки	48,38 дол. США	7,9897
Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Blue (Kodak MXB) 24x30 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	3701 10 10 00	Медична практика	Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Blue (Kodak MXB) 24x30 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	I	Carestream Health, Inc Сполучені Штати Америки, Soluciones Medicas Exportacion S. De R.L. de C.V., Мексика, Fotochemische Werke GmbH, Німеччина	6925/2007	04.09.2012	359,54 за 100 аркушів плівки	45,00 дол. США	7,9897

Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Blue (Kodak MXB) 30x40 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	3701 10 10 00	Медична практика	Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Blue (Kodak MXB) 30x40 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	I	Carestream Health, Inc Сполучені Штати Америки, Soluciones Medicas Exportacion S. De R.L. de C.V., Мексика, Fotochemische Werke GmbH, Німеччина	6925/2007	04.09.2012	599,23 за 100 аркушів	75,00 дол. США	7,9897
Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Blue (Kodak MXB) 35x43 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	3701 10 10 00	Медична практика	Плівка Kodak Medical X-ray General Purpose Blue (Kodak MXB) 35x43 см згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6925/2007 від 11.03.2011	I	Carestream Health, Inc Сполучені Штати Америки, Soluciones Medicas Exportacion S. De R.L. de C.V., Мексика, Fotochemische Werke GmbH, Німеччина	6925/2007	04.09.2012	751,51	94,06 дол. США	7,9897
Плівка Kodak MIN-R S 18x24 см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка Kodak MIN-R S 18x24 см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	1070,00		
Плівка Kodak MIN-R S 24x30 см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка Kodak MIN-R S 24x30 см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	1770,00		
Плівка флюорографічна медична Kodak PFH-T Film 110 x 30,5см (плівка розміром 110 x 30,5 см в рулоні) згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	3702 10 00 00; 3701 10 10 00	Медична практика	Плівка флюорографічна медична Kodak PFH-T Film 110 x 30,5см (плівка розміром 110 x 30,5 см в рулоні) згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	595,00 грн/рулон		
Плівка радіографічна медична RETINA XGM 30 x 40см по 2 аркуші згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка радіографічна медична RETINA XGM 30 x 40см по 2 аркуші згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	36,30		
Плівка флюорографічна медична Kodak PFH-T Film 70 x 30,5см (плівка розміром 70 x 30,5 см в рулоні) згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	3702 10 00 00; 3701 10 10 00	Медична практика	Плівка флюорографічна медична Kodak PFH-T Film 70 x 30,5см (плівка розміром 70 x 30,5 см в рулоні) згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	410,00 грн/рулон		

Марля медична вибілена Біола в рулоні (тканина полотняного переплетення) згідно свідоцтва про державну реєстрацію № 7549/2008 від 29.02.2008 (довжина 1000 м., ширина 90 см)	5208 21 10 00	Медична практика	Марля медична вибілена Біола в рулоні (тканина полотняного переплетення) згідно свідоцтва про державну реєстрацію № 7549/2008 від 29.02.2008 (довжина 1000 м., ширина 90 см)	I	Jiangsu Province Jianerkang Medical Dressing Co., Ltd, Китай	7549/2008	28.02.2013	2,317	0,29	7,9898
Набір реагентів для кількісного визначення глюкози глюкозооксидазним методом (Хромоглюкоза +) (згідно додатка №1 до свідоцтва про державну реєстрацію № 8355/2008 по ТУ У 24.4-13806590-001:2008)	3822 00 00 00	Застосування у медичній практиці для лабораторної діагностики in vitro	Набір реагентів для кількісного визначення глюкози глюкозооксидазним методом (Хромоглюкоза +) (згідно додатка №1 до свідоцтва про державну реєстрацію № 8355/2008 по ТУ У 24.4-13806590-001:2008)		Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "АСТЕР", Україна	8355/2008	03.12.2013	14,00		
Набір реагентів для кількісного визначення холестеролу ферментативним методом (Хромохолестерол) (згідно додатка №1 до свідоцтва про державну реєстрацію № 8354/2008 по ТУ У 24.4-13806590-002:2008)	3822 00 00 00	Застосування у медичній практиці для лабораторної діагностики in vitro	Набір реагентів для кількісного визначення холестеролу ферментативним методом (Хромохолестерол) (згідно додатка №1 до свідоцтва про державну реєстрацію № 8354/2008 по ТУ У 24.4-13806590-002:2008)		Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "АСТЕР", Україна	8354/2008	03.12.2013	60,00		
Набір реагентів для кількісного визначення глюкози глюкозооксидазним методом (Хромоглюкоза +) (ферментно-хромогенна суміш -10 таблеток, антикоагулянт -10 таблеток, калібратор (розчин глюкози)- 1 флакон об'ємом 2мл (згідно додатка №1 до свідоцтва про державну реєстрацію № 8355/2008 по ТУ У 24.4-13806590-001:2008)	3822 00 00 00	Застосування у медичній практиці для лабораторної діагностики in vitro	Набір реагентів для кількісного визначення глюкози глюкозооксидазним методом (Хромоглюкоза +) (ферментно-хромогенна суміш -10 таблеток, антикоагулянт -10 таблеток, калібратор (розчин глюкози)- 1 флакон об'ємом 2мл (згідно додатка №1 до свідоцтва про державну реєстрацію № 8355/2008 по ТУ У 24.4-13806590-001:2008)		Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "АСТЕР", Україна	8355/2008	03.12.2013	140,00		
Плівка радіографічна стоматологічна медична Емансіс 3x4 см по 100 аркушів згідно Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка радіографічна стоматологічна медична Емансіс 3x4 см по 100 аркушів згідно Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	190,00 грн./100 аркушів		
Плівка радіографічна, медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 13x18см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна, медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 13x18см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	204,30		

Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 13х18см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 13х18см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	102,15		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 15х30см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 15х30см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	392,90		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 15х30см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці згідно свідоцтва про державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 15х30см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці згідно свідоцтва про державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	196,45		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 15х40см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 15х40см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	523,71		

Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 15х40см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009 р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 15х40см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009 р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	261,36		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 17,8х43,2см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 17,8х43,2см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	671,12		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 17,8х43,2см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 17,8х43,2см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	335,46		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 18х24см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 18х24см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	377,08		

Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 18х24см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 18х24см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	188,56		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 20х40см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 20х40см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	698,40		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 20х40см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 20х40см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	349,10		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 24х30см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 24х30см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	628,33		

Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 24х30см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 24х30см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	314,21		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 28х35см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 28х35см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	855,50		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 28х35см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 28х35см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	427,66		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 30х40см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 30х40см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	1047,50		

Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 30х40см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 30х40см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	523,75		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 35,6х35,6см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 35,6х35,6см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	1106,30		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 35,6х35,6см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 35,6х35,6см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	553,15		
Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 35,6х43,2см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 35,6х43,2см №100, листова, упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	1342,50		

Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 35,6x43,2см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічн і дослідження	Плівка радіографічна медична для загальної рентгенографії "Кровлекс-ОРГ" 35,6x43,2см №50, листова, упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	671,25		
Плівка флюорографічна медична "Кровлекс-МГР" 70ммx30,5м., рулонна, рулон, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічн і дослідження	Плівка флюорографічна медична "Кровлекс-МГР" 70ммx30,5м., рулонна, рулон, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	287,19		
Плівка флюорографічна медична "Кровлекс-МГР" 100ммx30,5м., рулонна, рулон, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічн і дослідження	Плівка флюорографічна медична "Кровлекс-МГР" 100ммx30,5м., рулонна, рулон, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	409,54		
Плівка флюорографічна медична "Кровлекс-МГР" 110ммx30,5м., рулонна, рулон, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічн і дослідження	Плівка флюорографічна медична "Кровлекс-МГР" 110ммx30,5м., рулонна, рулон, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	450,80		

Плівка радіографічна медична для маммографії "Кровлекс-МГР" 18x24см. №100, листова упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для маммографії "Кровлекс-МГР" 18x24см. №100, листова упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	1001,65		
Плівка радіографічна медична для маммографії "Кровлекс-МГР" 18x24см. №50, листова упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для маммографії "Кровлекс-МГР" 18x24см. №50, листова упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	500,85		
Плівка радіографічна медична для маммографії "Кровлекс-МГР" 24x30см. №100, листова упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для маммографії "Кровлекс-МГР" 24x30см. №100, листова упаковка, 100 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	1674,42		
Плівка радіографічна медична для маммографії "Кровлекс-МГР" 24x30см №50, листова упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічні дослідження	Плівка радіографічна медична для маммографії "Кровлекс-МГР" 24x30см №50, листова упаковка, 50 листів в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск-Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	837,48		

Плівка радіографічна медична стаматологічна "Кровлекс-ДРГ" 3,1х4,1см. №1, листова ,упаковка, 1 лист в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559- 001-97	3701 10 10 00; 3702 10 00 00; 3707 90 30 00	Рентгенологічн і дослідження	Плівка радіографічна медична стаматологічна "Кровлекс-ДРГ" 3,1х4,1см. №1, листова ,упаковка, 1 лист в упаковці, згідно свідоцтва про Державну реєстрацію №3271/2004 від 05.10.2009р. Плівки радіографічні та флюорографічні медичні "Кровлекс" та хімічні реактиви "Кровлекс" для обробки медичних плівок ТУ У 13887559-001-97		ТОВ "Поиск- Ніка", Україна	3271/2004	05.10.2014	1,44		
--	--	---------------------------------	--	--	-------------------------------	-----------	------------	------	--	--

"HBsAg(м)- МБА", комплект №1 Імуноферментна тест-система для виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В (модифікована) (96 досліджень) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9913/2010 від 11.03.2011 Набори імуноферментних тест-систем для діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-004:2010	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"HBsAg(м)- МБА", комплект №1 Імуноферментна тест-система для виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В (модифікована) (96 досліджень) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9913/2010 від 11.03.2011 Набори імуноферментних тест-систем для діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-004:2010		ТОВ "Медбіоальянс", Україна	9913/2010	09.11.2015	726,00		
"HBsAg(м)-МБА", комплект №2 Імуноферментна тест-система для виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В (модифікована) (192 дослідження) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9913/2010 від 11.03.2011 Набори імуноферментних тест-систем для діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-004:2010	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"HBsAg(м)-МБА", комплект №2 Імуноферментна тест-система для виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В (модифікована) (192 дослідження) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9913/2010 від 11.03.2011 Набори імуноферментних тест-систем для діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-004:2010		ТОВ "Медбіоальянс", Україна	9913/2010	09.11.2015	1 320,00		
"Хлам-ІgG-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класів G до Chlamydia trachomatis (96 досліджень) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9913/2010 від 11.03.2011 Набори імуноферментних тест-систем для діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-004:2010	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Хлам-ІgG-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класів G до Chlamydia trachomatis (96 досліджень) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9913/2010 від 11.03.2011 Набори імуноферментних тест-систем для діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-004:2010		ТОВ "Медбіоальянс", Україна	9913/2010	09.11.2015	522,00		
"ВПГ-І/ІІ-ІgG-Авідність-МБА" Імуноферментна тест-система для визначення індексу авідності антитіл класу G до вірусу простого герпесу 1 та 2 типів (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9913/2010 від 11.03.2011 Набори імуноферментних тест-систем для діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-004:2010	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"ВПГ-І/ІІ-ІgG-Авідність-МБА" Імуноферментна тест-система для визначення індексу авідності антитіл класу G до вірусу простого герпесу 1 та 2 типів (КТ-057, 96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9913/2010 від 11.03.2011 Набори імуноферментних тест-систем для діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-004:2010		ТОВ "Медбіоальянс", Україна	9913/2010	09.11.2015	798,00		

"АНТИ-НВs-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного і кількісного виявлення сумарних антитіл до НВs-антигену вірусу гепатиту В (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9913/2010 від 11.03.2011 Набори імуноферментних тест-систем для діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-004:2010	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"АНТИ-НВs-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного і кількісного виявлення сумарних антитіл до НВs-антигену вірусу гепатиту В (КТ-072, 96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9913/2010 від 11.03.2011 Набори імуноферментних тест-систем для діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-004:2010		ТОВ "Медбіоальянс", Україна	9913/2010	09.11.2015	798,00		
"Хлами-IgM-МБА" Тест-система імуноферментна для якісного визначення антитіл класу М до Chlamydia trachomatis (96 досліджень) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Хлами-IgM-МБА" Тест-система імуноферментна для якісного визначення антитіл класу М до Chlamydia trachomatis (96 досліджень) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс", Україна	7932/2008	18.07.2013	678,00		
"Краснуха-IgG-Авідність-МБА" Імуноферментна тест-система для визначення індексу авідності антитіл класу G до вірусу краснухи (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Краснуха-IgG-Авідність-МБА" Імуноферментна тест-система для визначення індексу авідності антитіл класу G до вірусу краснухи (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс", Україна	7932/2008	18.07.2013	798,00		
"НВe-антиген-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення Е-антигену вірусу гепатиту В (96 досліджень) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"НВe-антиген-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення Е-антигену вірусу гепатиту В (96 досліджень) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс", Україна	7932/2008	18.07.2013	798,00		

"HBe-IgG-MBA" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу G до HBe-антигену вірусу гепатиту В (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"HBe-IgG-MBA" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу G до HBe-антигену вірусу гепатиту В (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс", Україна	7932/2008	18.07.2013	798,00		
"Гарднерела-IgG-MBA" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу G до Gardnerella vaginalis (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Гарднерела-IgG-MBA" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу G до Gardnerella vaginalis (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс", Україна	7932/2008	18.07.2013	834,00		
"Гарднерела-IgA-MBA" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу A до Gardnerella vaginalis (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Гарднерела-IgA-MBA" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу A до Gardnerella vaginalis (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс", Україна	7932/2008	18.07.2013	846,00		
"Токсо-IgA-MBA" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу A до Toxoplasma gondii (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Токсо-IgA-MBA" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу A до Toxoplasma gondii (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс", Україна	7932/2008	18.07.2013	798,00		
Палички гігієнічні "Віола" згідно ТУ У 24.4-23721570.008-2001	5601 21 10 00	Медична практика	Поліетиленовий пакет, 160 штук	I	ТОВ ТД "Кампус Коттон Клаб", Україна	5337/2006	08.07.2016	3,90		
Палички гігієнічні "Віола" ТУ У 24.4-23721570.008-2001	5601 21 10 00	Медична практика	Поліетиленовий пакет, 200 штук	I	ТОВ ТД "Кампус Коттон Клаб", Україна	5337/2006	08.07.2016	4,76		

Палички гігієнічні "Віола" ТУ У 24.4-23721570.008-2001	5601 21 10 00	Медична практика	Циліндрична коробочка, 100 штук	I	ТОВ ТД "Кампус Коттон Клаб", Україна	5337/2006	08.07.2016	3,75		
Палички гігієнічні "Віола" ТУ У 24.4-23721570.008-2001	5601 21 10 00	Медична практика	Циліндрична коробочка, 200 штук	I	ТОВ ТД "Кампус Коттон Клаб", Україна	5337/2006	08.07.2016	6,25		
Палички гігієнічні "Віола" ТУ У 24.4-23721570.008-2001	5601 21 10 00	Медична практика	Прямокутна коробочка, 200 штук	I	ТОВ ТД "Кампус Коттон Клаб", Україна	5337/2006	08.07.2016	6,25		
Палички гігієнічні "Віола" ТУ У 24.4-23721570.008-2001	5601 21 10 00	Медична практика	Для немовлят, 50 штук	I	ТОВ ТД "Кампус Коттон Клаб", Україна	5337/2006	08.07.2016	7,08		
Подушечки ватні "ВІОЛА" ТУ У 24.4-23721570.008-2001	5601 21 10 00	Медична практика	40 штук	I	ТОВ ТД "Кампус Коттон Клаб", Україна	5337/2006	08.07.2016	3,75		
Подушечки ватні "ВІОЛА" ТУ У 24.4-23721570.008-2001	5601 21 10 00	Медична практика	80 штук	I	ТОВ ТД "Кампус Коттон Клаб", Україна	5337/2006	08.07.2016	5,61		
Подушечки ватні "ВІОЛА" ТУ У 24.4-23721570.008-2001	5601 21 10 00	Медична практика	120 штук	I	ТОВ ТД "Кампус Коттон Клаб", Україна	5337/2006	08.07.2016	7,50		
Подушечки ватні та палички "ВІОЛА" ТУ У 24.4-23721570.008-2001	5601 21 10 00	Медична практика	Подушечки ватні "Віола", поліетиленовий пакет, 80 штук та палички гігієнічні "Віола" поліетиленовий пакет, 160 штук. Пакети з подушечками і паличками скріплені між собою клейкою стрічкою	I	ТОВ ТД "Кампус Коттон Клаб", Україна	5337/2006	08.07.2016	8,51		
"АНТИ-ЛЮКС-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу М до <i>Treropema pallidum</i> (96 досліджень) згідно Додатку №1 до свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"АНТИ-ЛЮКС-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу М до <i>Treropema pallidum</i> (96 досліджень) згідно Додатку №1 до свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	660,00		
"ЦМВ-IgG-Авідність-МБА" Імуноферментна тест-система для визначення індексу авідності антитіл класу G до цитомегаловірусу (96 досліджень) згідно Додатку №1 до свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"ЦМВ-IgG-Авідність-МБА" Імуноферментна тест-система для визначення індексу авідності антитіл класу G до цитомегаловірусу (96 досліджень) згідно Додатку №1 до свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	798,00		

"Токсо-IgG-Авідність-МБА" Імуноферментна тест-система для визначення індексу авідності антитіл класу G до Toxoplasma gondii (96 досліджень) згідно Додатку №1 до свідоцтва про державну реєстрацію №9913/2010 від 11.03.2011 Набори імуноферментних тест-систем для діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-004:2010	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Токсо-IgG-Авідність-МБА" Імуноферментна тест-система для визначення індексу авідності антитіл класу G до Toxoplasma gondii (96 досліджень) згідно Додатку №1 до свідоцтва про державну реєстрацію №9913/2010 від 11.03.2011 Набори імуноферментних тест-систем для діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-004:2010		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	9913/2010	09.11.2015	798,00		
"ВГА-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу М до вірусу гепатиту А (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"ВГА-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу М до вірусу гепатиту А (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	1 002,00		
"ВЕБ-NA-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу G до ядерного антигену (EBNA) вірусу Епштейна-Барр (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"ВЕБ-NA-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу G до ядерного антигену (EBNA) вірусу Епштейна-Барр (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	1 122,00		
"ВЕБ-EA-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу G до раннього антигену вірусу Епштейна-Барр (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"ВЕБ-EA-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу G до раннього антигену вірусу Епштейна-Барр (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	1 122,00		

"ВЕБ-VCA-IgM-MБA" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу М до капсидного антигену вірусу Епштейна-Барр (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"ВЕБ-VCA-IgM-MБA" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу М до капсидного антигену вірусу Епштейна-Барр (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	1 140,00		
"Лямблія-АТ-MБA" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл до Giardia lamblia (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Лямблія-АТ-MБA" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл до Giardia lamblia (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	1 164,00		
"Аскарида-IgG-MБA" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу G до антигенів Ascaris lumbricoides (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Аскарида-IgG-MБA" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу G до антигенів Ascaris lumbricoides (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	1 398,00		
"Токсокар-IgG-MБA" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу G до антигенів токсокар (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Токсокар-IgG-MБA" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл класу G до антигенів токсокар (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	1 116,00		
"Хеліко -АТ-MБA" Імуноферментна тест-система для виявлення сумарних антитіл до антигену CagA Helicobacter pylori (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Хеліко -АТ-MБA" Імуноферментна тест-система для виявлення сумарних антитіл до антигену CagA Helicobacter pylori (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	1 206,00		

Тест-система для визначення антитіл до тиреоглобуліну, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення антитіл до тиреоглобуліну, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	2 137,28	201,88 Євро	10,586898
Тест-система для визначення антитіл до тиреопероксидази, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення антитіл до тиреопероксидази, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	2 508,77	236,97 Євро	10,586898
Тест-система для визначення вільного тироксину, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 200 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення вільного тироксину, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 200 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	2 366,17	223,50 Євро	10,586898
Тест-система для визначення дегідроепіандростерону сульфату, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 95 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення дегідроепіандростерону сульфату, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 553,41	146,73 Євро	10,586898
Тест-система для визначення естрадіолу, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення естрадіолу, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 320,40	124,72 Євро	10,586898
Тест-система для визначення паратгормона, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення паратгормона, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	2 019,45	190,75 Євро	10,586898

Тест-система для визначення поверхневого антигену гепатиту В, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення поверхневого антигену гепатиту В, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 864,14	176,08 Євро	10,586898
Тест-система для визначення раку яєчників, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення раку яєчників, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	2 396,66	226,38 Євро	10,586898
Тест-система для визначення раку шлунку та кишечника, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення раку шлунку та кишечника, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	2 396,66	226,38 Євро	10,586898
Тест-система для визначення раку молочної залози, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення раку молочної залози, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	2 943,37	278,02 Євро	10,586898
Тест-система для визначення раку яєчника та матки, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення раку яєчника та матки, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	2 943,37	278,02 Євро	10,586898
Тест-система для визначення тестостерону, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення тестостерону, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 389,95	131,29 Євро	10,586898

Тест-система для визначення тиреоглобуліну, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення тиреоглобуліну, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 712,43	161,75 Євро	10,586898
Тест-система для визначення тиреотропного гормону, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 200 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення тиреотропного гормону, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 200 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 831,32	172,98 Євро	10,586898
Тест-система для визначення тироксину, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 200 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення тироксину, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 200 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 831,32	172,98 Євро	10,586898
Тест-система для визначення трийодтиронину, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 200 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення трийодтиронину, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 200 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	2 417,41	228,34 Євро	10,586898
Тест-система для визначення фолікулостимулюючого гормону, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення фолікулостимулюючого гормону, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 289,37	121,79 Євро	10,586898
Тест-система для визначення пролактину, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення пролактину, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 398,10	132,06 Євро	10,586898

Тест-система для визначення прогестерону, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення прогестерону, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 320,40	124,72 Євро	10,586898
Тест-система для визначення лютеїнізуючого гормону, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення лютеїнізуючого гормону, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 242,69	117,38 Євро	10,586898
Тест-система для визначення кортизолу, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення кортизолу, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 864,14	176,08 Євро	10,586898
Тест-система для визначення імуноглобуліну Е, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення імуноглобуліну Е, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 631,12	154,07 Євро	10,586898
Тест-система для визначення вільного трийодтиронину, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 200 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення вільного трийодтиронину, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 200 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 993,61	188,31 Євро	10,586898
Тест-система для визначення вільного простато-специфічного антигену, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення вільного простато-специфічного антигену, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 798,71	169,90 Євро	10,586898

Тест-система для визначення хоріоничного гонадотропіну людини з бета-субодиницею, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення хоріоничного гонадотропіну людини з бета-субодиницею, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 233,37	116,50 Євро	10,586898
Тест-система для визначення адренокортикотропного гормону, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення адренокортикотропного гормону, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	3 082,16	291,13 Євро	10,586898
Тест-система для визначення альфа-фетопротеїну, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення альфа-фетопротеїну, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 369,73	129,38 Євро	10,586898
Тест-система для визначення С-пептиду, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення С-пептиду, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	3 565,88	336,82 Євро	10,586898
Тест-система для визначення раково-ембріонального антигену, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення раково-ембріонального антигену, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	1 553,42	146,73 Євро	10,586898
Тест-система для визначення гепатиту В, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 95 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення гепатиту В, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	2 727,60	257,64 Євро	10,586898

Тест-система для визначення антитіл проти глибокого антигену гепатиту В, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення антитіл проти глибокого антигену гепатиту В, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	2 407,78	227,43 Євро	10,586898
Тест-система для визначення поверхневого антигену гепатиту В (підтверджуючий тест), згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення поверхневого антигену гепатиту В (підтверджуючий тест), згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	766,70	72,42 Євро	10,586898
Тест-система для визначення гепатиту А, згідно додатку №2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 95 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Тест-система для визначення гепатиту А, згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 100 визначень		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	2 580,13	243,71 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір Т4, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3822 00 00 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір Т4, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	592,55	55,97 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір HCG+beta, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір HCG+beta, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	547,87	51,75 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір TSH, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1,3 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3822 00 00 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір TSH, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1,3 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	547,87	51,75 Євро	10,586898

Elecsys Калібраційний набір IgE, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір IgE, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	621,34	58,69 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір DHEAS, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір DHEAS, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	776,76	73,37 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір CA 19-9, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір CA 19-9, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	616,68	58,25 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір CA 72-4, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір CA 72-4, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	849,60	80,25 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір CA 125, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір CA 125, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	654,05	61,78 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір Prolactin, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3822 00 00 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір Prolactin, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	675,76	63,83 Євро	10,586898

Elecsys Калібраційний набір LH, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3822 00 00 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір LH, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	621,34	58,69 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір Cortisol, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір Cortisol, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	621,34	58,69 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір FT4, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3822 00 00 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір FT4, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	654,05	61,78 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір FT3, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір FT3, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	654,05	61,78 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір Total PSA, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3822 00 00 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір Total PSA, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	711,33	67,19 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір free PSA, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір free PSA, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	765,43	72,30 Євро	10,586898

Elecsys Калібраційний набір FSH, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3822 00 00 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір FSH, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	621,34	58,69 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір Testosteron, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір Testosteron, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	654,05	61,78 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір Progesteron, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір Progesteron, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	621,34	58,69 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір Estradiol II, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір Estradiol II, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	621,34	58,69 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір РТН, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір РТН, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	776,76	73,37 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір AFP, згідно додатку № 2 до свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційно го свідоцтва 3002 10 99 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір AFP, згідно додатку № 2 до свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	547,87	51,75 Євро	10,586898

Elecsys Калібраційний набір C-peptide, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційного свідоцтва 3822 00 00 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір C-peptide, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	745,63	70,43 Євро	10,586898
Elecsys Калібраційний набір СЕА, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.	9027 50 00 00, згідно реєстраційного свідоцтва 3822 00 00 00, згідно декларації митної вартості	In vitro діагностика	Elecsys Калібраційний набір СЕА, згідно додатку № 2 свідоцтва про державну реєстрацію № 3555/2004 від 30 жовтня 2009 р. Система Elecsys 2010; 4x1 мл.		ROCHE Diagnostics Ltd., Switzerland; Hitachi Ltd. Instruments, Japan; ROCHE Diagnostics GmbH, Germany	3555/2004	30.10.2014	654,05	61,78 Євро	10,586898
Агар ЕНДО 100г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі	3821 00 00 10	Для вирощування мікроорганізмів при проведенні діагностики in Vitro	Агар ЕНДО 100г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі		Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармактив", Україна	11111/2011	09.12.2012	51,00		
Агар ЕНДО 250г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі	3821 00 00 10	Для вирощування мікроорганізмів при проведенні діагностики in Vitro	Агар ЕНДО 250г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі		Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармактив", Україна	11111/2011	09.12.2012	120,00		
Агар Кліглера 100г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі	3821 00 00 10	Для вирощування мікроорганізмів при проведенні діагностики in Vitro	Агар Кліглера 100г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі		Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармактив", Україна	11111/2011	09.12.2012	46,20		
Агар Кліглера 250г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі	3821 00 00 10	Для вирощування мікроорганізмів при проведенні діагностики in Vitro	Агар Кліглера 250г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі		Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармактив", Україна	11111/2011	09.12.2012	108,00		
АГВ 100г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі	3821 00 00 10	Для вирощування мікроорганізмів при проведенні діагностики in Vitro	АГВ 100г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі		Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармактив", Україна	11111/2011	09.12.2012	55,80		

[illegible]

Поживний агар 250г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі	3821 00 00 10	Для вирощування мікроорганізмів в при проведенні діагностики in Vitro	Поживний агар 250г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі		Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармактив", Україна	11111/2011	09.12.2012	132,00		
Поживний бульйон 100г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі	3821 00 00 10	Для вирощування мікроорганізмів в при проведенні діагностики in Vitro	Поживний бульйон 100г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі		Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармактив", Україна	11111/2011	09.12.2012	52,80		
Поживний бульйон 250г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі	3821 00 00 10	Для вирощування мікроорганізмів в при проведенні діагностики in Vitro	Поживний бульйон 250г, згідно додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №11111/2011 від 09.12.2011р. ТУ У 24.4-37219230-001:2011 Поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі		Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармактив", Україна	11111/2011	09.12.2012	124,50		
Набір діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 (11 флаконів)	3006 20 00 00	призначені для встановлення групової належності шляхом визначення А, В, С, D, Е, с, е та К - антигенів еритроцитів людини за допомогою прямої реакції та інших методів	Набір діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 (11 флаконів)		Приватне підприємство "Групотест", Україна	9912/2010	09.11.2015	966,30		
Реагент анти- А з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 10мл.	3006 20 00 00	призначені для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигенів А еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації	Реагент анти- А з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 10мл.		Приватне підприємство "Групотест", Україна	9912/2010	09.11.2015	24,25		

Реагент анти- В з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 10мл.	3006 20 00 00	призначені для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигенів В еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації	Реагент анти- В з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 10мл.		Приватне підприємство "Групотест", Україна	9912/2010	09.11.2015	24,25		
Реагент анти- АВ з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 10мл.	3006 20 00 00	призначені для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигенів А і В еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації	Реагент анти- АВ з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 10мл.		Приватне підприємство "Групотест", Україна	9912/2010	09.11.2015	42,30		
Реагент анти - D з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 10мл.	3006 20 00 00	призначений для встановлення резус-належності шляхом визначення D антигену еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації та її модифікації	Реагент анти - D з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 10мл.		Приватне підприємство "Групотест", Україна	9912/2010	09.11.2015	67,04		
Реагент анти - D/DVI (IgM/IgG) з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 10мл.	3006 20 00 00	призначений для визначення D антигену еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації та її модифікації	Реагент анти - D/DVI (IgM/IgG) з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 10мл.		Приватне підприємство "Групотест", Україна	9912/2010	09.11.2015	132,02		

Реагент анти - С з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 5 мл.	3006 20 00 00	призначений для визначення С антигену еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації та її модифікації	Реагент анти - С з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 5 мл.		Приватне підприємство "Групотест", Україна	9912/2010	09.11.2015	159,78		
Реагент анти - Е з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 5 мл.	3006 20 00 00	призначений для визначення Е антигену еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації та її модифікації	Реагент анти - Е з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 5 мл.		Приватне підприємство "Групотест", Україна	9912/2010	09.11.2015	106,84		
Реагент анти - с з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 5 мл.	3006 20 00 00	призначений для визначення с антигену еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації та її модифікації	Реагент анти - с з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 5 мл.		Приватне підприємство "Групотест", Україна	9912/2010	09.11.2015	110,77		
Реагент анти - е з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 5 мл.	3006 20 00 00	призначений для визначення е антигену еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації та її модифікації	Реагент анти - е з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 5 мл.		Приватне підприємство "Групотест", Україна	9912/2010	09.11.2015	165,91		
Реагент анти - К з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 5 мл.	3006 20 00 00	призначений для визначення К антигену еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації та її модифікації	Реагент анти - К з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 5 мл.		Приватне підприємство "Групотест", Україна	9912/2010	09.11.2015	132,00		
Реагент анти - С 3 d/IgG (для проби Кумбса) з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 3 мл.	3006 20 00 00	призначений для виявлення неповних антитіл IgG (усіх чотирьох підкласів) та фрагментів С3d, зв'язаних з еритроцитами	Реагент анти - С 3 d/IgG (для проби Кумбса) з набору діагностичних моноклональних реагентів для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rhesus, Kell та імунних антитіл "Групотест" ТУ У 24.4-36816271-001:2010 1 (один) флакон, 3 мл.		Приватне підприємство "Групотест", Україна	9912/2010	09.11.2015	23,16		

"Мікоплазма IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу IgM до <i>Mycoplasma hominis</i> (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008 "Уреаплазма-IgG-МБА"	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Мікоплазма IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу IgM до <i>Mycoplasma hominis</i> (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	846,00		
Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу G до <i>Ureaplasma urealyticum</i> (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008 "Уреаплазма-IgA-МБА"	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Уреаплазма-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу G до <i>Ureaplasma urealyticum</i> (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	834,00		
Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу A до <i>Ureaplasma urealyticum</i> (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008 "Уреаплазма-IgM-МБА"	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Уреаплазма-IgA-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу A до <i>Ureaplasma urealyticum</i> (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	846,00		
Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу M до <i>Ureaplasma urealyticum</i> (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Уреаплазма-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу M до <i>Ureaplasma urealyticum</i> (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	846,00		

"Трихомоно-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу G до Trichomonas vaginalis (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Трихомоно-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу G до Trichomonas vaginalis (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	834,00		
"Трихомоно-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу M до Trichomonas vaginalis (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Трихомоно-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу M до Trichomonas vaginalis (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	846,00		
"ЦМВ-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл класу M до цитомегаловірусу (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"ЦМВ-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл класу M до цитомегаловірусу (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	774,00		
"ВПГ -I/II-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу G до вірусу простого герпесу 1 та 2 типів (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"ВПГ -I/II-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу G до вірусу простого герпесу 1 та 2 типів (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	738,00		

"ВПГ-I/II-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл класу М до вірусу простого герпесу 1 та 2 типів (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"ВПГ-I/II-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл класу М до вірусу простого герпесу 1 та 2 типів (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	774,00		
"ВПГ-II-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу G до вірусу простого герпесу 2 типів (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"ВПГ-II-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу G до вірусу простого герпесу 2 типів (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	738,00		
"Комбі-Хлами-IgG/IgA-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класів G та/або А до Chlamydia trachomatis (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Комбі-Хлами-IgG/IgA-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класів G та/або А до Chlamydia trachomatis (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	606,00		
"Мікоплазма-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу G до Mycoplasma hominis (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Мікоплазма-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу G до Mycoplasma hominis (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	834,00		

"Мікоплазма-IgA-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу А до Mycoplasma hominis (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-002:2008	3002 10 99 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Мікоплазма-IgA-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу А до Mycoplasma hominis (96 досліджень) згідно Додатку №1 свідоцтва про державну реєстрацію №7932/2008 від 01.03.2010 Реагенти імуноферментні для in vitro діагностики маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135- 002:2008		ТОВ "Медбіоальянс" Україна	7932/2008	18.07.2013	846,00		
Плівка радіографічна медична RETINA XGM 13x18см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка радіографічна медична RETINA XGM 13x18см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	156,01грн. / 100 листів		
Плівка радіографічна медична RETINA XGM 18x24см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка радіографічна медична RETINA XGM 18x24см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	288,01грн. / 100 листів		
Плівка радіографічна медична RETINA XGM 30x40см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка радіографічна медична RETINA XGM 30x40см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	800,00грн. / 100 листів		
Плівка радіографічна медична RETINA XGM 24x30см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка радіографічна медична RETINA XGM 24x30см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	480,02грн. / 100 листів		
Плівка радіографічна медична RETINA XGM 18x43см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка радіографічна медична RETINA XGM 18x43см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	516,03грн. / 100 листів		
Плівка радіографічна медична RETINA XGM 35x35см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка радіографічна медична RETINA XGM 35x35см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	816,71грн. / 100 листів		
Плівка радіографічна медична RETINA XGM 35x43см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка радіографічна медична RETINA XGM 35x43см по 100 аркушів згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	1 003,38грн. / 100 листів		

Стандартна панель сироваток, які містять антитіла до ВІЛ 1 та ВІЛ 2, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до ВІЛ ½ «СПП-ВІЛ ½» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять антитіла до ВІЛ 1 та ВІЛ 2, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до ВІЛ ½ «СПП-ВІЛ ½» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011) (каталожний номер П-01-П-0,5) (20 ампл. по 0,5 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	4 200,00		
Стандартна панель сироваток, які містять антитіла до ВІЛ 1 та ВІЛ 2, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до ВІЛ ½ «СПП-ВІЛ ½» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять антитіла до ВІЛ 1 та ВІЛ 2, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до ВІЛ ½ «СПП-ВІЛ ½» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011) (каталожний номер П-01-П-1,0) (20 ампл. по 1,0 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	6 300,00		
Стандартна панель сироваток, які не містять антитіла до ВІЛ 1 та ВІЛ 2, для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до ВІЛ ½ «СПН-ВІЛ ½» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які не містять антитіла до ВІЛ 1 та ВІЛ 2, для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до ВІЛ ½ «СПН-ВІЛ ½» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011) (каталожний номер П-01-Н-0,5) (12 ампл. по 0,5 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	3 100,00		
Стандартна панель сироваток, які не містять антитіла до ВІЛ 1 та ВІЛ 2, для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до ВІЛ ½ «СПН-ВІЛ ½» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які не містять антитіла до ВІЛ 1 та ВІЛ 2, для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до ВІЛ ½ «СПН-ВІЛ ½» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011) (каталожний номер П-01-Н-1,0) (12 ампл. по 1,0 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	4 650,00		

Стандартна панель сироваток, які містять і не містять антитіла до ВІЛ 1/2, для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-ВІЛ 1/2» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять і не містять антитіла до ВІЛ 1/2, для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-ВІЛ 1/2» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011) (каталожний номер П-01-К-0,5) (8 амп. по 0,5 мл (6 позитив. + 2 негатив.))		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	900,00		
Стандартна панель сироваток, які містять і не містять антитіла до ВІЛ 1/2, для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-ВІЛ 1/2» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять і не містять антитіла до ВІЛ 1/2, для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-ВІЛ 1/2» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011) (каталожний номер П-01-К-1,0) (8 амп. по 1,0 мл (6 позитив. + 2 негатив.))		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	1 350,00		
Стандартна сироватка для внутрішньолaboratorного контролю якості досліджень на антитіла до ВІЛ 1 «ВЛК-ВІЛ 1» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна сироватка для внутрішньолaboratorного контролю якості досліджень на антитіла до ВІЛ 1 «ВЛК-ВІЛ 1» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011) (каталожний номер П-01-В-0,5) (25 амп. по 0,5 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	1 200,00		
Стандартна панель сироваток, які містять антиген ВІЛ 1 p24, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антигену ВІЛ 1 p24 «СПП-ВІЛ1-p24» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять антиген ВІЛ 1 p24, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антигену ВІЛ 1 p24 «СПП-ВІЛ1-p24» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011) (каталожний номер П-01Аг-П-0,5) (4 амп. по 0,5 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	4 600,00		

Стандартна панель сироваток, які містять антиген ВІЛ 1 р24, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антигену ВІЛ 1 р24 «СПП-ВІЛ1-р24» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять антиген ВІЛ 1 р24, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антигену ВІЛ 1 р24 «СПП-ВІЛ1-р24» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011) (каталожний номер П-01Аг-П-1,0) (4 ампл. по 1,0 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	6 900,00		
Стандартна сироватка для внутрішньолaboratorного контролю якості досліджень на антиген ВІЛ 1 р24 «ВІК-ВІЛ 1-р24» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна сироватка для внутрішньолaboratorного контролю якості досліджень на антиген ВІЛ 1 р24 «ВІК-ВІЛ 1-р24» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-01Аг-В-0,5)(25 ампл. по 0,5 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	1 400,00		
Стандартна панель сироваток, які містять і не містять поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg), для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення HBsAg «СПП-HBs» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять і не містять поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg), для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення HBsAg «СПП-HBs» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-02-П-0,5) (8 ампл. по 0,5 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	2 700,00		
Стандартна панель сироваток, які містять і не містять поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg), для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення HBsAg «СПП-HBs» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять і не містять поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg), для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення HBsAg «СПП-HBs» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-02-П-1,0)(8 ампл. по 1,0 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	4 050,00		

Стандартна панель сироваток, які не містять поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg), для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення HBsAg «СПН-HBs» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які не містять поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg), для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення HBsAg «СПН-HBs» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-02-Н-0,5)(12 ампл. по 0,5 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	2 200,00		
Стандартна панель сироваток, які не містять поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg), для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення HBsAg «СПН-HBs» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які не містять поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg), для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення HBsAg «СПН-HBs» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-02-Н-1,0)(12 ампл. по 1,0 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	3 330,00		
Стандартна панель сироваток, які містять і не містять поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg), для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-HBs» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять і не містять поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg), для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-HBs» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-02-К-0,5)(5 ампл. по 0,5 мл (4 позитив. + 1 негатив.))		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	900,00		
Стандартна панель сироваток, які містять і не містять поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg), для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-HBs» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять і не містять поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg), для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-HBs» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-02-К-1,0)(5 ампл. по 1,0 мл (4 позитив. + 1 негатив.))		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	1 350,00		

Стандартна сироватка для внутрішньолaboratorного контролю якості досліджень на поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg) «ВЛК-НВс» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна сироватка для внутрішньолaboratorного контролю якості досліджень на поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg) «ВЛК-НВс» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-02-В-0,5)(25 ампл. по 0,5 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	1 200,00		
Стандартна панель сироваток, які містять антитіла до вірусу гепатиту С, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С «СПП-ВГС» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять антитіла до вірусу гепатиту С, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С «СПП-ВГС» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-03-П-0,5) (20 ампл. по 0,5 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	3 400,00		
Стандартна панель сироваток, які містять антитіла до вірусу гепатиту С, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С «СПП-ВГС» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять антитіла до вірусу гепатиту С, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С «СПП-ВГС» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-03-П-1,0)(20 ампл. по 1,0 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	5 100,00		
Стандартна панель сироваток, які не містять антитіла до вірусу гепатиту С, для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С «СПП-ВГС» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які не містять антитіла до вірусу гепатиту С, для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С «СПП-ВГС» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-03-Н-0,5)(12 ампл. по 0,5 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	2 200,00		

Стандартна панель сироваток, які не містять антитіла до вірусу гепатиту С, для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С «СПН-ВГС» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які не містять антитіла до вірусу гепатиту С, для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С «СПН-ВГС» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер ПІ-03-Н-1.0)(12 ампл. по 1,0 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	3 300,00		
Стандартна панель сироваток, які містять і не містять антитіла до вірусу гепатиту С, для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-ВГС» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять і не містять антитіла до вірусу гепатиту С, для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-ВГС» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер ПІ-03-К-0,5)(5 ампл. по 0,5 мл (4 позитив. + 1 негатив.))		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	1 200,00		
Стандартна панель сироваток, які містять і не містять антитіла до вірусу гепатиту С, для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-ВГС» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять і не містять антитіла до вірусу гепатиту С, для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-ВГС» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер ПІ-03-К-1,0)(5 ампл. по 1,0 мл (4 позитив. + 1 негатив.))		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	1 800,00		
Стандартна сироватка для внутрішньолaboratorного контролю якості досліджень на антитіла до вірусу гепатиту С «ВЛК-ВГС» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна сироватка для внутрішньолaboratorного контролю якості досліджень на антитіла до вірусу гепатиту С «ВЛК-ВГС» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер ПІ-03-В-0,5)(25 ампл. по 0,5 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	1 200,00		

Стандартна панель сироваток, які містять антитіла до T.pallidum, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до T.pallidum «СПП-Треп» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять антитіла до T.pallidum, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до T.pallidum «СПП-Треп» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-04-П-0,5)(20 амп. по 0,5 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	3 400,00		
Стандартна панель сироваток, які містять антитіла до T.pallidum, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до T.pallidum «СПП-Треп» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять антитіла до T.pallidum, для оцінки чутливості комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до T.pallidum «СПП-Треп» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-04-П-1,0)(20 амп. по 1,0 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	5 100,00		
Стандартна панель сироваток, які не містять антитіла до T.pallidum, для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до T.pallidum «СПП-Треп» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які не містять антитіла до T.pallidum, для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до T.pallidum «СПП-Треп» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-04-Н-0,5)(12 амп. по 0,5 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	2 200,00		
Стандартна панель сироваток, які не містять антитіла до T.pallidum, для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до T.pallidum «СПП-Треп» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які не містять антитіла до T.pallidum, для оцінки специфічності комерційних імуноферментних тест-систем для виявлення антитіл до T.pallidum «СПП-Треп» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер П-04-Н-1,0)(12 амп. по 1,0 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	3 300,00		

Стандартна панель сироваток, які містять і не містять антитіла до T.pallidum, для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-Треп» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять і не містять антитіла до T.pallidum, для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-Треп» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер ПІ-04-К-0,5)(5 амп. по 0,5 мл (4 позитив. + 1 негатив.))		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	1 200,00		
Стандартна панель сироваток, які містять і не містять антитіла до T.pallidum, для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-Треп» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна панель сироваток, які містять і не містять антитіла до T.pallidum, для контролю якості роботи клінічних діагностичних лабораторій «СПК-Треп» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер ПІ-04-К-1,0)(5 амп. по 1,0 мл (4 позитив. + 1 негатив.))		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	1 800,00		
Стандартна сироватка для внутрішньолaboratorного контролю якості досліджень на антитіла до T.pallidum «ВЛК-Треп» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)	3002 10 95 00	Засіб діагностики in vitro	Стандартна сироватка для внутрішньолaboratorного контролю якості досліджень на антитіла до T.pallidum «ВЛК-Треп» (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 10614/2011 від 08.07.2011 Стандартні панелі сироваток ТУ У 24.4-24265186-013:2011)(каталожний номер ПІ-04-В-0,5)(25 амп. по 0,5 мл)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	10614/2011	08.07.2012	1 200,00		
DIA®-HBV – Тест-система імуноферментна для виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg), згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HBV – Тест-система імуноферментна для виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg), згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008, (каталожний номер ТІ-0201С), (96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8448/2008	24.12.2013	576,00		

DIA®-HBV – Тест-система імуноферментна для виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg), згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HBV – Тест-система імуноферментна для виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg), згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008, (каталожний номер Т1-0202)(192 дослідження)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8448/2008	24.12.2013	1 027,20		
DIA®-С-HBV – Тест-система імуноферментна для підтвердження наявності поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg), згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-С-HBV – Тест-система імуноферментна для підтвердження наявності поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg), згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008, (каталожний номер Т1-0702)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8448/2008	24.12.2013	672,00		
DIA®-HBscore – Тест-система імуноферментна для виявлення IgG та IgM-антитіл до корового білку вірусу гепатиту В (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HBscore – Тест-система імуноферментна для виявлення IgG та IgM-антитіл до корового білку вірусу гепатиту В (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008)(каталожний номер Т1-0501С)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8448/2008	24.12.2013	816,00		
DIA®-HBscore – Тест-система імуноферментна для виявлення IgG та IgM-антитіл до корового білку вірусу гепатиту В (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HBscore – Тест-система імуноферментна для виявлення IgG та IgM-антитіл до корового білку вірусу гепатиту В (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008)(каталожний номер Т1-0502)(192 дослідження)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8448/2008	24.12.2013	1 536,00		

DIA®-HCV – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HCV – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008)(каталожний номер Т1-0301С)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8448/2008	24.12.2013	624,00		
DIA®-HCV – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HCV – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008)(каталожний номер Т1-0302С)(192 дослідження)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8448/2008	24.12.2013	1 056,00		
DIA®-HCV-different – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до окремих білків вірусу гепатиту С (NS3, NS4, NS5, core) (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HCV-different – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до окремих білків вірусу гепатиту С (NS3, NS4, NS5, core) (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8448/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики вірусних гепатитів методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-008:2008)(каталожний номер Т-2401С)(24 дослідження)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8448/2008	24.12.2013	868,80		
DIA®-HIV ½ – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу імунодефіциту людини першого та другого типів(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HIV ½ – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу імунодефіциту людини першого та другого типів(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)(каталожний номер Т1-0101С)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8447/2008	24.12.2013	957,12		

DIA®-HIV ½ – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу імунодефіцити людини першого та другого типів(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HIV ½ – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу імунодефіцити людини першого та другого типів(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)(каталожний номер Т1-0102)(192 дослідження)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8447/2008	24.12.2013	1 900,00		
DIA®-HIV-Ag/Ab – Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HIV-Ag/Ab – Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24 (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)(каталожний номер Т1-1501С)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8447/2008	24.12.2013	1 905,60		
DIA®-HIV-Ag/Ab – Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24 (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HIV-Ag/Ab – Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24 (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008) (каталожний номер Т1-1502С)(192 дослідження)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8447/2008	24.12.2013	3 801,60		
DIA®-HIV-Ag/Ab – Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HIV-Ag/Ab – Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24 (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)(каталожний номер Т1-1502С)(192 дослідження)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8447/2008	24.12.2013	3 792,00		

DIA®-HIV-Ag/Ab – Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24 (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HIV-Ag/Ab – Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24 (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008) (каталожний номер Т1-1505С) (480 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8447/2008	24.12.2013	9 470,40		
DIA®-HIV-AgAT – Тест-система імуноферментна підвищеної чутливості для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24 (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HIV-AgAT – Тест-система імуноферментна підвищеної чутливості для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24 (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008) (каталожний номер Т1-2601С) (96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8447/2008	24.12.2013	1 905,60		
DIA®-HIV-AgAT – Тест-система імуноферментна підвищеної чутливості для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24 (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HIV-AgAT – Тест-система імуноферментна підвищеної чутливості для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24 (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008) (каталожний номер Т1-2602С) (192 дослідження)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8447/2008	24.12.2013	3 801,60		
DIA®-HIV-AgAT – Тест-система імуноферментна підвищеної чутливості для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24 (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HIV-AgAT – Тест-система імуноферментна підвищеної чутливості для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)(каталожний номер Т1-2602)(192 дослідження)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8447/2008	24.12.2013	3 792,00		

DIA [®] -HIV-AgAT – Тест-система імуноферментна підвищеної чутливості для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA [®] -HIV-AgAT – Тест-система імуноферментна підвищеної чутливості для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ ½ та антигену ВІЛ1 р24(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)(каталожний номер Т1-2605С)(480 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8447/2008	24.12.2013	9 470,40		
DIA [□] -HIV-p24-sensitive – Тест-система імуноферментна підвищеної чутливості для кількісного визначення антигену ВІЛ1 р24(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA [□] -HIV-p24-sensitive – Тест-система імуноферментна підвищеної чутливості для кількісного визначення антигену ВІЛ1 р24(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8447/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики ВІЛ-інфекції методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-007:2008)(каталожний номер Т1-1801С)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8447/2008	24.12.2013	4 800,00		
DIA [®] -IgG-IgM-Треп – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класів IgG та IgM до Treponema pallidum, (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA [®] -IgG-IgM-Треп – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класів IgG та IgM до Treponema pallidum(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер Т1-2301С)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	816,00		
DIA [®] -IgG-IgM-Треп – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класів IgG та IgM до Treponema pallidum(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA [®] -IgG-IgM-Треп – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класів IgG та IgM до Treponema pallidum(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер Т1-2302)(192 дослідження)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	1 440,00		

DIA®-IgM-SYPH – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до <i>Treponema pallidum</i> (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-IgM-SYPH – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до <i>Treponema pallidum</i> (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер T1-1001C)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	864,00		
DIA®-Chlamydia – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класів IgG та IgA до <i>Chlamydia trachomatis</i> (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-Chlamydia – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класів IgG та IgA до <i>Chlamydia trachomatis</i> (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер T-0901C)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	912,00		
DIA®-Chlamydia – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класів IgG та IgA до <i>Chlamydia trachomatis</i> (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-Chlamydia – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класів IgG та IgA до <i>Chlamydia trachomatis</i> (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008) (каталожний номер T-0902) (192 дослідження)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	1 728,00		
DIA®-Toxo-IgG – Тест-система імуноферментна для кількісного визначення антитіл класу IgG до збудника токсоплазмозу людини (<i>Toxoplasma gondii</i>) (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-Toxo-IgG – Тест-система імуноферментна для кількісного визначення антитіл класу IgG до збудника токсоплазмозу людини (<i>Toxoplasma gondii</i>) (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер T1-11G01C)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	835,20		

DIA® -Toxo-IgM – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до збудника токсоплазмозу людини (<i>Toxoplasma gondii</i>) (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA® -Toxo-IgM – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до збудника токсоплазмозу людини (<i>Toxoplasma gondii</i>)(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер T1-11M01C)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	854,40		
DIA® -Toxo-IgG-av – Тест-система імуноферментна для кількісного аналізу та визначення авідності антитіл класу IgG до збудника токсоплазмозу людини (<i>Toxoplasma gondii</i>) (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA® -Toxo-IgG-av – Тест-система імуноферментна для кількісного аналізу та визначення авідності антитіл класу IgG до збудника токсоплазмозу людини (<i>Toxoplasma gondii</i>)(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер T1-11G01CA)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	849,60		
DIA® -Rubella-IgG – Тест-система імуноферментна для кількісного визначення антитіл класу IgG до вірусу краснухи (<i>Rubella Virus</i>)(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA® -Rubella-IgG – Тест-система імуноферментна для кількісного визначення антитіл класу IgG до вірусу краснухи (<i>Rubella Virus</i>)(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер T1-12G01C)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	835,20		
DIA® -Rubella-IgG-av – Тест-система імуноферментна для кількісного аналізу та визначення авідності антитіл класу IgG до вірусу краснухи (<i>Rubella Virus</i>) (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA® -Rubella-IgG-av – Тест-система імуноферментна для кількісного аналізу та визначення авідності антитіл класу IgG до вірусу краснухи (<i>Rubella Virus</i>)(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер T1-12G01CA)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	849,60		

DIA®-Rubella-IgM – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до вірусу краснухи (Rubella Virus) (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-Rubella-IgM – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до вірусу краснухи (Rubella Virus) (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер T1-12M01C)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	854,40		
DIA®-CMV-IgG – Тест-система імуноферментна для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу IgG до цитомегаловірусу людини (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-CMV-IgG – Тест-система імуноферментна для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу IgG до цитомегаловірусу людини (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер T1-13G01C)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	835,20		
DIA®-CMV-IgM – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до цитомегаловірусу людини(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-CMV-IgM – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до цитомегаловірусу людини (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008) (каталожний номер T1-13M01C) (96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	854,40		
DIA®-CMV-IgG-av – Тест-система імуноферментна для визначення авідності антитіл класу IgG до цитомегаловірусу людини (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-CMV-IgG-av – Тест-система імуноферментна для визначення авідності антитіл класу IgG до цитомегаловірусу людини (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер T1-13G01CA)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	849,60		

DIA®-HSV ½-IgG – Тест-система імуноферментна для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу IgG до вірусу простого герпесу 1 і 2 типів(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HSV ½-IgG – Тест-система імуноферментна для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу IgG до вірусу простого герпесу 1 і 2 типів(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер T1-14G01C)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	835,20		
DIA®-HSV ½-IgM – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до вірусу простого герпесу 1 і 2 типів (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HSV ½-IgM – Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до вірусу простого герпесу 1 і 2 типів (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер T1-14M01C)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	849,60		
DIA®-HSV 2-IgG – Тест-система імуноферментна для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу IgG до вірусу простого герпесу 2 типу(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HSV 2-IgG – Тест-система імуноферментна для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу IgG до вірусу простого герпесу 2 типу (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер T1-17G01C)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	835,20		
DIA®-HSV 2-IgG-av – Тест-система імуноферментна для напівкількісного аналізу та визначення авідності антитіл класу IgG до вірусу простого герпесу 2 типу (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HSV 2-IgG-av – Тест-система імуноферментна для напівкількісного аналізу та визначення авідності антитіл класу IgG до вірусу простого герпесу 2 типу(згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер T1-17G01CA)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	849,60		

DIA®-HSV 2-IgM – Тест-система імуноферментна для виявлення антигін класу IgM до вірусу простого герпесу 2 типу (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)	3002 10 10 00	Засіб діагностики in vitro	DIA®-HSV 2-IgM – Тест-система імуноферментна для виявлення антигін класу IgM до вірусу простого герпесу 2 типу (згідно до Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 8449/2008 від 08.07.2011 Тест-набори для діагностики TORCH-інфекцій методом імуноферментного аналізу ТУ У 24.4-24265186-009:2008)(каталожний номер Т1-17M01C)(96 досліджень)		Приватне акціонерне товариство "Науково-виробнича компанія "Діапроф-Мед", Україна	8449/2008	24.12.2013	854,40		
“АлАТ” - набір для визначення активності аланінамінотрансфери у сироватці крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP001.01) Кількість робочого розчину – 600 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“АлАТ” - набір для визначення активності аланінамінотрансфери у сироватці крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP001.01) Кількість робочого розчину – 600 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2216/2003	29.08.2013	48,30		
“АлАТ - КІН” - набір для визначення активності аланінамінотрансфери у сироватці та плазмі крові (кінетичний метод) згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP001.02) Кількість робочого розчину – 50 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“АлАТ - КІН” - набір для визначення активності аланінамінотрансфери у сироватці та плазмі крові (кінетичний метод) згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP001.02) Кількість робочого розчину – 50 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2216/2003	29.08.2013	89,70		
“АсАТ” - набір для визначення активності аспартатамінотрансфери у сироватці крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP004.01) Кількість робочого розчину – 600 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“АсАТ” - набір для визначення активності аспартатамінотрансфери у сироватці крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP004.01) Кількість робочого розчину – 600 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2216/2003	29.08.2013	48,30		
“АсАТ - КІН” - набір для визначення активності аспартатамінотрансфери у сироватці та плазмі крові (кінетичний метод) згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP004.02) Кількість робочого розчину – 50 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“АсАТ - КІН” - набір для визначення активності аспартатамінотрансфери у сироватці та плазмі крові (кінетичний метод) згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP004.02) Кількість робочого розчину – 50 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2216/2003	29.08.2013	86,00		

α-Амілаза” набір для визначення активності альфа-амілази у біологічних рідинах згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP003.01) Кількість робочого розчину – 1110 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	α-Амілаза” набір для визначення активності альфа-амілази у біологічних рідинах згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP003.01) Кількість робочого розчину – 1110 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2216/2003	29.08.2013	57,50		
α-Амілаза КІН” набір для визначення активності альфа-амілази у біологічних рідинах (кінетичний метод) згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP003.02) Кількість робочого розчину – 50 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	α-Амілаза КІН” набір для визначення активності альфа-амілази у біологічних рідинах (кінетичний метод) згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP003.02) Кількість робочого розчину – 50 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2216/2003	29.08.2013	347,00		
“ГГТ” - набір для визначення активності гамма-глутамілтранспептидази у сироватці крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP007.01) Кількість робочого розчину – 1160 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“ГГТ” - набір для визначення активності гамма-глутамілтранспептидази у сироватці крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP007.01) Кількість робочого розчину – 1160 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2216/2003	29.08.2013	76,00		
“ГГТ-КІН” - набір для визначення активності гамма-глутамілтранспептидази у сироватці крові (кінетичний метод) згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP007.02) Кількість робочого розчину – 50 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“ГГТ-КІН” - набір для визначення активності гамма-глутамілтранспептидази у сироватці крові (кінетичний метод) згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP007.02) Кількість робочого розчину – 50 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2216/2003	29.08.2013	162,00		
“ЛДГ” - набір для визначення загальної активності лактатдегідрогенази у сироватці крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP015.01) Кількість робочого розчину – 100 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“ЛДГ” - набір для визначення загальної активності лактатдегідрогенази у сироватці крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP015.01) Кількість робочого розчину – 100 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2216/2003	29.08.2013	76,00		

“ЛДГ-1” - набір для визначення активності ізоферментних форм лактатдегідрогенази ЛДГ₁, ЛДГ₂, як альфа-гідроксобутіратдегідрогенази (α-ГБДГ) у сироватці крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP015.02) Кількість робочого розчину-100 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“ЛДГ-1” - набір для визначення активності ізоферментних форм лактатдегідрогенази ЛДГ₁, ЛДГ₂, як альфа-гідроксобутіратдегідрогенази (α-ГБДГ) у сироватці крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP015.02) Кількість робочого розчину-100 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2216/2003	29.08.2013	76,00		
“Лужна фосфатаза” - набір для визначення активності лужної фосфатази у сироватці крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP016.01) Кількість робочого розчину – 1000 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Лужна фосфатаза” - набір для визначення активності лужної фосфатази у сироватці крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP016.01) Кількість робочого розчину – 1000 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2216/2003	29.08.2013	65,60		
“Холінестераза-АХХ” - набір для визначення активності холінестерази у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP027.01) Кількість робочого розчину – 110 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Холінестераза-АХХ” - набір для визначення активності холінестерази у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP027.01) Кількість робочого розчину – 110 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2216/2003	29.08.2013	75,90		
“Холінестераза- КІН” - набір для визначення активності холінестерази у сироватці крові людини (кінетичний метод) згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р. по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP027.02) Кількість робочого розчину – 50 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Холінестераза- КІН” - набір для визначення активності холінестерази у сироватці крові людини (кінетичний метод) згідно додатку 1 до свідоцтва №2216/2003 від 05.08.2011 р. по ТУ У 24.4-24607793-017-2003 (REF HP027.02) Кількість робочого розчину – 50 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2216/2003	29.08.2013	172,50		
“Альбумін”- набір для визначення концентрації альбуміну у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF HP002.01) Кількість робочого розчину – 1000 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Альбумін”- набір для визначення концентрації альбуміну у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF HP002.01) Кількість робочого розчину – 1000 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2218/2003	29.08.2013	48,30		

“Білкові фракції” - набір для визначення співвідношення білкових фракцій сироватки крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF HP006.01) Кількість робочого розчину – 600 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Білкові фракції” - набір для визначення співвідношення білкових фракцій сироватки крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF HP006.01) Кількість робочого розчину – 600 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2218/2003	29.08.2013	109,00		
"Загальний білок"- набір для визначення концентрації загального білку у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF HP010.01) Кількість робочого розчину – 1000 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Загальний білок"- набір для визначення концентрації загального білку у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF HP010.01) Кількість робочого розчину – 1000 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2218/2003	29.08.2013	66,70		
Загальний білок УЛ”- набір для визначення концентрації загального білку у сечі та лікворі людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF HP010.02) Кількість робочого розчину – 200 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	Загальний білок УЛ”- набір для визначення концентрації загального білку у сечі та лікворі людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF HP010.02) Кількість робочого розчину – 200 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2218/2003	29.08.2013	66,70		
“Креатинін” - набір для визначення концентрації креатиніну у сироватці крові та сечі людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF HP014.01) Кількість робочого розчину – 300 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Креатинін” - набір для визначення концентрації креатиніну у сироватці крові та сечі людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF HP014.01) Кількість робочого розчину – 300 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2218/2003	29.08.2013	70,10		
"Креатинін -КІН ” набір для визначення концентрації креатиніну у сироватці крові та сечі людини псевдо кінетичним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF HP014.02) Кількість робочого розчину-160 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Креатинін -КІН ” набір для визначення концентрації креатиніну у сироватці крові та сечі людини псевдо кінетичним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF HP014.02) Кількість робочого розчину-160 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2218/2003	29.08.2013	50,60		

"Креатинін-калібратор" набір для приготування калібрувальних розчинів креатиніну в альбуміні сироватки крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF НК014.04) Кількість робочого розчину – 32 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Креатинін-калібратор" набір для приготування калібрувальних розчинів креатиніну в альбуміні сироватки крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF НК014.04) Кількість робочого розчину – 32 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство "Філісіт-Діагностика" Україна	2218/2003	29.08.2013	50,60		
"Сечова кислота Ф" набір для визначення концентрації сечової кислоти у біологічних рідинах ензиматичним колориметричним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF НР017.02) Кількість робочого розчину – 50 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Сечова кислота Ф" набір для визначення концентрації сечової кислоти у біологічних рідинах ензиматичним колориметричним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF НР017.02) Кількість робочого розчину – 50 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство "Філісіт-Діагностика" Україна	2218/2003	29.08.2013	125,40		
"Сечовина-У"- набір для визначення концентрації сечовини у біологічних рідинах уреазним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF НР018.02) Кількість робочого розчину – 400 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Сечовина-У"- набір для визначення концентрації сечовини у біологічних рідинах уреазним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF НР018.02) Кількість робочого розчину – 400 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство "Філісіт-Діагностика" Україна	2218/2003	29.08.2013	92,00		
"Сечовина-ОФА"- набір для визначення концентрації сечовини у біологічних рідинах з о-фталевим альдегідом згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF НР018.03) Кількість робочого розчину – 320 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Сечовина-ОФА"- набір для визначення концентрації сечовини у біологічних рідинах з о-фталевим альдегідом згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF НР018.03) Кількість робочого розчину – 320 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство "Філісіт-Діагностика" Україна	2218/2003	29.08.2013	96,60		
"Тимолова проба"- набір для проведення тимолової проби з сироваткою крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF НР021.01) Кількість робочого розчину – 1000 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	"Тимолова проба"- набір для проведення тимолової проби з сироваткою крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2218/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-018-2003 (REF НР021.01) Кількість робочого розчину – 1000 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство "Філісіт-Діагностика" Україна	2218/2003	29.08.2013	48,30		

“Білірубін” - набір для визначення концентрації загального та прямого білірубіну у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP005.01) Кількість робочого розчину – 250 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Білірубін” - набір для визначення концентрації загального та прямого білірубіну у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP005.01) Кількість робочого розчину – 250 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2217/2003	29.08.2013	50,60		
«Білірубін-калібратор» - набір для використання калібрувальних розчинів білірубіну для калібрування і контролю якості визначення білірубіну у сироватці крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HK005.02) Кількість робочого розчину – 24 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	«Білірубін-калібратор» - набір для використання калібрувальних розчинів білірубіну для калібрування і контролю якості визначення білірубіну у сироватці крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HK005.02) Кількість робочого розчину – 24 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2217/2003	29.08.2013	131,00		
«Гемоглобін» - набір для визначення концентрації гемоглобіну у крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP008.01) Кількість робочого розчину – 2000 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	«Гемоглобін» - набір для визначення концентрації гемоглобіну у крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP008.01) Кількість робочого розчину – 2000 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2217/2003	29.08.2013	43,70		
«Гемоглобін-ГХ» - набір для визначення концентрації гемоглобіну у крові людини геміхромним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP008.02) Кількість робочого розчину – 2000 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	«Гемоглобін-ГХ» - набір для визначення концентрації гемоглобіну у крові людини геміхромним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP008.02) Кількість робочого розчину – 2000 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2217/2003	29.08.2013	43,70		
Залізо (3333)”- набір для визначення концентрації заліза та загальної залізо зв’язуючої здатності (3333) сироватки крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP012.01) Кількість робочого розчину-100 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	Залізо (3333)”- набір для визначення концентрації заліза та загальної залізо зв’язуючої здатності (3333) сироватки крові згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP012.01) Кількість робочого розчину-100 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2217/2003	29.08.2013	107,00		

«Калібратори гемоглобіну» - набір для використання контрольних розчинів гемоглобінів ГН, ГС, ГВ для калібрування і контролю якості визначення гемоглобіну у крові гемоглобінціанідним або геміхромним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF НК008.04) Кількість робочого розчину - 3 фл×1 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	«Калібратори гемоглобіну» - набір для використання контрольних розчинів гемоглобінів ГН, ГС, ГВ для калібрування і контролю якості визначення гемоглобіну у крові гемоглобінціанідним або геміхромним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF НК008.04) Кількість робочого розчину - 3 фл×1 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство «Філісіт-Діагностика» Україна	2217/2003	29.08.2013	64,40		
«Калібратор ціанметгемоглобіну 150 г/л» - для контролю кількісного визначення гемоглобіну згідно до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF НР008.01.02) Кількість робочого розчину – 1 ампл.×5 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	«Калібратор ціанметгемоглобіну 150 г/л» - для контролю кількісного визначення гемоглобіну згідно до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF НР008.01.02) Кількість робочого розчину – 1 ампл.×5 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство «Філісіт-Діагностика» Україна	2217/2003	29.08.2013	7,82		
«Калібратори ціанметгемоглобіну» - набір для використання калібрувальних розчинів ціанметгемоглобіну для калібрування та контролю кількісного визначення гемоглобіну згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF НК008.03) Кількість робочого розчину – 5 ампл.×5 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	«Калібратори ціанметгемоглобіну» - набір для використання калібрувальних розчинів ціанметгемоглобіну для калібрування та контролю кількісного визначення гемоглобіну згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF НК008.03) Кількість робочого розчину – 5 ампл.×5 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство «Філісіт-Діагностика» Україна	2217/2003	29.08.2013	40,25		
«Калій» - набір для визначення концентрації калію в сироватці та плазмі крові турбодиметричним методом без депротеїнізації згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF НР024.01) Кількість робочого розчину – 100 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	«Калій» - набір для визначення концентрації калію в сироватці та плазмі крові турбодиметричним методом без депротеїнізації згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF НР024.01) Кількість робочого розчину – 100 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство «Філісіт-Діагностика» Україна	2217/2003	29.08.2013	243,00		

“Кальцій”- набір для визначення концентрації загального кальцію у біологічних рідинах з о-крезолфталейн комплексом згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP013.01) Кількість робочого розчину – 240 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Кальцій”- набір для визначення концентрації загального кальцію у біологічних рідинах з о-крезолфталейн комплексом згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP013.01) Кількість робочого розчину – 240 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2217/2003	29.08.2013	66,70		
“Кальцій ARS” - набір для визначення концентрації загального кальцію у біологічних рідинах з Арсеназо III згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP013.02) Кількість робочого розчину – 100 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Кальцій ARS” - набір для визначення концентрації загального кальцію у біологічних рідинах з Арсеназо III згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP013.02) Кількість робочого розчину – 100 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2217/2003	29.08.2013	62,10		
“Натрій” набір для визначення концентрації натрію в сироватці крові колориметричним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP029.01) Кількість робочих розчинів – 50 мл та 25 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Натрій” набір для визначення концентрації натрію в сироватці крові колориметричним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP029.01) Кількість робочих розчинів – 50 мл та 25 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2217/2003	29.08.2013	255,30		
“Телурит калію” - набір для використання розчину телуриту калію як допоміжного реактиву у якості інгібітору згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF PC020.01) Кількість робочого розчину – 10 ампл. × 5 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Телурит калію” - набір для використання розчину телуриту калію як допоміжного реактиву у якості інгібітору згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF PC020.01) Кількість робочого розчину – 10 ампл. × 5 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2217/2003	29.08.2013	67,00		
“Хлориди -Т” - набір для визначення концентрації хлоридів у біологічних рідинах титриметричним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP025.01) Кількість робочого розчину – 1000 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Хлориди -Т” - набір для визначення концентрації хлоридів у біологічних рідинах титриметричним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP025.01) Кількість робочого розчину – 1000 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2217/2003	29.08.2013	52,90		

“Хлориди -Ф” - набір для визначення концентрації хлоридів у біологічних рідинах фотометричним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP025.02) Кількість робочого розчину – 120 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Хлориди -Ф” - набір для визначення концентрації хлоридів у біологічних рідинах фотометричним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2217/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-019-2003 (REF HP025.02) Кількість робочого розчину – 120 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2217/2003	29.08.2013	57,50		
“Глюкоза Ф”-набір для визначення концентрації глюкози у біологічних рідинах глюкозооксидазним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP009.02) Кількість робочого розчину – 200 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Глюкоза Ф”-набір для визначення концентрації глюкози у біологічних рідинах глюкозооксидазним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP009.02) Кількість робочого розчину – 200 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2219/2003	29.08.2013	61,00		
“Буфер на ЕКСАН” - набір для використання буферного розчину на ЕКСАН для кількісного визначення глюкози у біологічних рідинах згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP009.04) Кількість робочого розчину – 1000 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Буфер на ЕКСАН” - набір для використання буферного розчину на ЕКСАН для кількісного визначення глюкози у біологічних рідинах згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP009.04) Кількість робочого розчину – 1000 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2219/2003	29.08.2013	15,00		
«Глюкоза МОНО» - набір для визначення концентрації глюкози у біологічних рідинах глюкозооксидазним методом, монореактив згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP009.05) Кількість робочого розчину – 1000 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	«Глюкоза МОНО» - набір для визначення концентрації глюкози у біологічних рідинах глюкозооксидазним методом, монореактив згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP009.05) Кількість робочого розчину – 1000 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2219/2003	29.08.2013	140,30		
“Калібратор глюкози 10 ммоль/л”- для використання калібрувального розчину глюкози для контролю кількісного визначення глюкози у біологічних рідинах згідно свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HK009.03) Кількість робочого розчину – 1 амп. × 5 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Калібратор глюкози 10 ммоль/л”- для використання калібрувального розчину глюкози для контролю кількісного визначення глюкози у біологічних рідинах згідно свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HK009.03) Кількість робочого розчину – 1 амп. × 5 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2219/2003	29.08.2013	7,60		

“Калібратори глюкози”-набір для використання калібрувальних розчинів глюкози для контролю кількісного визначення глюкози у біологічних рідинах згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HK009.03) Кількість робочого розчину – 5 ампл. × 5 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Калібратори глюкози”-набір для використання калібрувальних розчинів глюкози для контролю кількісного визначення глюкози у біологічних рідинах згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HK009.03) Кількість робочого розчину – 5 ампл. × 5 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2219/2003	29.08.2013	39,10		
“Загальні ліпіди” - набір для визначення концентрації загальних ліпідів в сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP011.01) Кількість робочого розчину-300 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Загальні ліпіди” - набір для визначення концентрації загальних ліпідів в сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP011.01) Кількість робочого розчину-300 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2219/2003	29.08.2013	59,80		
“Сіроглікоїди”-набір для визначення сіроглікоїдів (сіромукоїдів) у сироватці крові турбодіметричним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP019.01) Кількість робочого розчину – 150 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Сіроглікоїди”-набір для визначення сіроглікоїдів (сіромукоїдів) у сироватці крові турбодіметричним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP019.01) Кількість робочого розчину – 150 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2219/2003	29.08.2013	72,50		
“Тригліцериди - Ф” - набір для визначення концентрації тригліцеридів в сироватці крові людини ферментативним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP022.02) Кількість робочого розчину - 50 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Тригліцериди - Ф” - набір для визначення концентрації тригліцеридів в сироватці крові людини ферментативним методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP022.02) Кількість робочого розчину - 50 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2219/2003	29.08.2013	177,10		
“Філісіт-КетоСкрин” - набір для визначення концентрації кетонів у сечі людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP031.01) Кількість реагенту – 1 фл.×10 г	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Філісіт-КетоСкрин” - набір для визначення концентрації кетонів у сечі людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP031.01) Кількість реагенту – 1 фл.×10 г		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2219/2003	29.08.2013	12,70		

“Холестерин-Ф”-набір для визначення концентрації загального холестерину та його ефірів у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP026.02) Кількість робочих розчинів – 200 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Холестерин-Ф”-набір для визначення концентрації загального холестерину та його ефірів у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP026.02) Кількість робочих розчинів – 200 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2219/2003	29.08.2013	202,00		
“Холестерин HDL Ф” - набір для визначення HDL холестерину (ліпопротеїдів високої щільності (ЛПВЩ)) у сироватці і плазмі крові прямим методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP026.04) Кількість робочого розчину – 50 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Холестерин HDL Ф” - набір для визначення HDL холестерину (ліпопротеїдів високої щільності (ЛПВЩ)) у сироватці і плазмі крові прямим методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP026.04) Кількість робочого розчину – 50 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2219/2003	29.08.2013	517,50		
“Холестерин LDL Ф” - набір для визначення LDL холестерину (ліпопротеїдів низької щільності (ЛПНЩ)) у сироватці і плазмі крові прямим методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP026.05) Кількість робочого розчину – 50 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Холестерин LDL Ф” - набір для визначення LDL холестерину (ліпопротеїдів низької щільності (ЛПНЩ)) у сироватці і плазмі крові прямим методом згідно додатку 1 до свідоцтва №2219/2003 від 05.08.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-020-2003 (REF HP026.05) Кількість робочого розчину – 50 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	2219/2003	29.08.2013	1 035,00		
“Калібратор альбуміну 1000 мг/л” - набір для використання як калібрувального розчину білку у сечі згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF HK002.02) Кількість робочого розчину – 1 фл. × 10 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Калібратор альбуміну 1000 мг/л” - набір для використання як калібрувального розчину білку у сечі згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF HK002.02) Кількість робочого розчину – 1 фл. × 10 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	7620/2008	28.03.2013	16,10		
“Калібратори білку” - набір для використання як калібрувальних розчинів білку згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF HK010.03) Кількість робочого розчину-5 фл. по 2мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Калібратори білку” - набір для використання як калібрувальних розчинів білку згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF HK010.03) Кількість робочого розчину-5 фл. по 2мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	7620/2008	28.03.2013	64,40		

“Калібратори геміхрому» - набір для використання як калібрувальних розчинів геміхрому згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF НК008.05) Кількість робочого розчину - 4 амл. по 5 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Калібратори геміхрому» - набір для використання як калібрувальних розчинів геміхрому згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF НК008.05) Кількість робочого розчину - 4 амл. по 5 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	7620/2008	28.03.2013	43,70		
“Калібратори креатиніну” - набір для використання як калібрувальних розчинів креатиніну згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF НК014.03) Кількість робочого розчину – 5 фл. по 4 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Калібратори креатиніну” - набір для використання як калібрувальних розчинів креатиніну згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF НК014.03) Кількість робочого розчину – 5 фл. по 4 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	7620/2008	28.03.2013	61,00		
“Філо-БФК”- набір для перевірки контролю відтворюваності та правильності виконання визначення білкових фракцій сироватки крові згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF КС028.05) Кількість робочого розчину – 3 фл. по 3 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Філо-БФК”- набір для перевірки контролю відтворюваності та правильності виконання визначення білкових фракцій сироватки крові згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF КС028.05) Кількість робочого розчину – 3 фл. по 3 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	7620/2008	28.03.2013	70,00		
“ФілоНорм” - набір для перевірки відтворюваності та правильності (вірогідності) результатів визначення концентрації аналітів згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF КС028.02) Кількість робочого розчину – 1 фл.×3 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“ФілоНорм” - набір для перевірки відтворюваності та правильності (вірогідності) результатів визначення концентрації аналітів згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF КС028.02) Кількість робочого розчину – 1 фл.×3 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	7620/2008	28.03.2013	27,60		
“ФілоПат” - набір для перевірки відтворюваності та правильності (вірогідності) результатів визначення концентрації аналітів згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF КС028.03) Кількість робочого розчину – 1 фл.×3 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“ФілоПат” - набір для перевірки відтворюваності та правильності (вірогідності) результатів визначення концентрації аналітів згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF КС028.03) Кількість робочого розчину – 1 фл.×3 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	7620/2008	28.03.2013	27,60		

“Філісіт-КГБС” - набір для побудови калібрувального графіку, контролю правильності та відтворюваності вимірювань згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF НК010.04) Кількість реагенту – 4 фл.×10 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Філісіт-КГБС” - набір для побудови калібрувального графіку, контролю правильності та відтворюваності вимірювань згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF НК010.04) Кількість реагенту – 4 фл.×10 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	7620/2008	28.03.2013	52,90		
“Філісіт-СКВ” - набір для перевірки відтворюваності результатів визначення концентрації аналітів згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF КС028.01) Кількість робочого розчину – 1 фл.×3 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Філісіт-СКВ” - набір для перевірки відтворюваності результатів визначення концентрації аналітів згідно додатку 1 до свідоцтва №7620/2008 від 28.03.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-022:2008 (REF КС028.01) Кількість робочого розчину – 1 фл.×3 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	7620/2008	28.03.2013	22,00		
“Філісіт- АСЛІ-О- латекс”- набір для якісного та напівкількісного визначення анти-стрептолізін О (АСЛІ-О) у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №7849/2008 від 13.06.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-023:2008 (REF ЛА033.01) Кількість робочого розчину – 2 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Філісіт- АСЛІ-О- латекс”- набір для якісного та напівкількісного визначення анти-стрептолізін О (АСЛІ-О) у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №7849/2008 від 13.06.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-023:2008 (REF ЛА033.01) Кількість робочого розчину – 2 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	7849/2008	13.06.2013	101,20		
“Філісіт- СРБ - латекс”- набір для якісного та напівкількісного визначення С-реактивного білку (СРБ) у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №7849/2008 від 13.06.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-023:2008 (REF ЛА033.02) Кількість робочого розчину – 2 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Філісіт- СРБ - латекс”- набір для якісного та напівкількісного визначення С-реактивного білку (СРБ) у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №7849/2008 від 13.06.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-023:2008 (REF ЛА033.02) Кількість робочого розчину – 2 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	7849/2008	13.06.2013	98,00		
“Філісіт- РФ - латекс” - набір для якісного та напівкількісного визначення ревматоїдного фактору (РФ) у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №7849/2008 від 13.06.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-023:2008 (REF ЛА033.03) Кількість робочого розчину – 2 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	“Філісіт- РФ - латекс” - набір для якісного та напівкількісного визначення ревматоїдного фактору (РФ) у сироватці крові людини згідно додатку 1 до свідоцтва №7849/2008 від 13.06.2008 р по ТУ У 24.4-24607793-023:2008 (REF ЛА033.03) Кількість робочого розчину – 2 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	7849/2008	13.06.2013	95,50		

«Забарвлення за Грамом» - набір для диференціального забарвлення, дослідження структури клітинної стінки і виявлення приналежності бактерій до грампозитивних або до грамнегативних груп з карболовим розчином фуксина Ціля згідно додатку 1 до свідоцтва №10618/2011 від 08.07.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-024:2011 (REF HP030.01) Кількість робочого розчину – (25+25+2,5) мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	«Забарвлення за Грамом» - набір для диференціального забарвлення, дослідження структури клітинної стінки і виявлення приналежності бактерій до грампозитивних або до грамнегативних груп з карболовим розчином фуксина Ціля згідно додатку 1 до свідоцтва №10618/2011 від 08.07.2011 р по ТУ У 24.4-24607793-024:2011 (REF HP030.01) Кількість робочого розчину – (25+25+2,5) мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	10618/2011	08.07.2012	61,00		
«ЗАБАРВЛЕННЯ ЗА ЦІЛЕМ-НІЛЬСЕНОМ» - набір для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу згідно додатку 1 до свідоцтва №10618/2011 від 08.07.2011р по ТУ У 24.4-24607793-024:2011 (REF HP030.03) Кількість робочого розчину – 4×100 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	«ЗАБАРВЛЕННЯ ЗА ЦІЛЕМ-НІЛЬСЕНОМ» - набір для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу згідно додатку 1 до свідоцтва №10618/2011 від 08.07.2011р по ТУ У 24.4-24607793-024:2011 (REF HP030.03) Кількість робочого розчину – 4×100 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	10618/2011	08.07.2012	72,00		
«Карболовий розчин фуксину» - для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу згідно до свідоцтва №10618/2011 від 08.07.2011р по ТУ У 24.4-24607793-024:2011 (REF HP030.03.01) Кількість робочого розчину – 100 мл	3822 00 00 00	Для лабораторної діагностики in vitro	«Карболовий розчин фуксину» - для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу згідно до свідоцтва №10618/2011 від 08.07.2011р по ТУ У 24.4-24607793-024:2011 (REF HP030.03.01) Кількість робочого розчину – 100 мл		Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробниче підприємство “Філісіт-Діагностика” Україна	10618/2011	08.07.2012	39,10		
Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 5 (M9), 50 метрів)	3006 10 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 5 (M9), 50 метрів)	IIБ	ПП “Укртехмед”, Україна	4098/2005	25.06.2015	36,23		
Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 4 (M8), 50 метрів)	3006 10 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 4 (M8), 50 метрів)	IIБ	ПП “Укртехмед”, Україна	4098/2005	25.06.2015	28,75		

Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 3 (M7), 50 метрів)	3006 10 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 3 (M7), 50 метрів)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	4098/2005	25.06.2015	23,00		
Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 2 (M6), 50 метрів)	3006 10 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 2 (M6), 50 метрів)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	4098/2005	25.06.2015	21,28		
Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 1 (M5), 50 метрів)	3006 10 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 1 (M5), 50 метрів)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	4098/2005	25.06.2015	16,10		
Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 0 (M4), 50 метрів)	3006 10 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 0 (M4), 50 метрів)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	4098/2005	25.06.2015	14,38		
Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 2/0 (M3), 50 метрів)	3006 10 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 2/0 (M3), 50 метрів)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	4098/2005	25.06.2015	10,93		
Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 3/0 (M2), 50 метрів)	3006 10 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Нитка капронова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-003:2005, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4098/2005 від 25.06.2010р. (поліамідна USP 3/0 (M2), 50 метрів)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	4098/2005	25.06.2015	7,48		

Мононитка поліпропіленова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-001:2003, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №2204/2003 від 11.09.2008 р. (USP 2 (M6), 100 метрів)	3006 10 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Мононитка поліпропіленова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-001:2003, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №2204/2003 від 11.09.2008 р. (USP 2 (M6), 100 метрів)	ІІб	ПП "Укртехмед", Україна	2204/2003	11.09.2013	56,35		
Мононитка поліпропіленова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-001:2003, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №2204/2003 від 11.09.2008 р. (USP 1 (M5), 100 метрів)	3006 10 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Мононитка поліпропіленова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-001:2003, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №2204/2003 від 11.09.2008 р. (USP 1 (M5), 100 метрів)	ІІб	ПП "Укртехмед", Україна	2204/2003	11.09.2013	54,05		
Мононитка поліпропіленова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-001-2003, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №2204/2003 від 11.09.2008 р. (USP 0 (M4), 100 метрів)	3006 10 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Мононитка поліпропіленова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-001-2003, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №2204/2003 від 11.09.2008 р. (USP 0 (M4), 100 метрів)	ІІа	ПП "Укртехмед", Україна	2204/2003	11.09.2013	51,75		
Мононитка поліпропіленова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-001-2003, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №2204/2003 від 11.09.2008 р. (USP 2/0 (M3), 100 метрів)	3006 10 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Мононитка поліпропіленова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-001-2003, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №2204/2003 від 11.09.2008 р. (USP 2/0 (M3), 100 метрів)	ІІа	ПП "Укртехмед", Україна	2204/2003	11.09.2013	49,75		
Мононитка поліпропіленова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-001-2003, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №2204/2003 від 11.09.2008 р. (USP 3/0 (M2), 100 метрів)	3006 10 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Мононитка поліпропіленова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-001-2003, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №2204/2003 від 11.09.2008 р. (USP 3/0 (M2), 100 метрів)	ІІа	ПП "Укртехмед", Україна	2204/2003	11.09.2013	28,75		
Мононитка поліпропіленова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-001-2003, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №2204/2003 від 11.09.2008 р. (USP 4/0 (M1,5), 100 метрів)	3006 10 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Мононитка поліпропіленова хірургічна ТУ У 24.4-22953077-001-2003, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №2204/2003 від 11.09.2008 р. (USP 4/0 (M1,5), 100 метрів)	ІІа	ПП "Укртехмед", Україна	2204/2003	11.09.2013	28,75		

[illegible]

[illegible]

[illegible]

Сітка поліпропіленова хірургічна стерильна ТУ У 33.1-22953077-002-2004, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4977/2006 від 11.08.2009 р. (ДП двошарова, високої щільності 115г/м² 30*30см)	3006 10 90 00	загальна хірургія	Сітка поліпропіленова хірургічна стерильна ТУ У 33.1-22953077-002-2004, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4977/2006 від 11.08.2009 р. (ДП двошарова, високої щільності 115г/м² 30*30см)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	4977/2006	11.08.2014	1 126,00		
Сітка поліпропіленова хірургічна стерильна ТУ У 33.1-22953077-002-2004, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4977/2006 від 11.08.2009 р. (ДП двошарова, високої щільності 115г/м² 28*38см)	3006 10 90 00	загальна хірургія	Сітка поліпропіленова хірургічна стерильна ТУ У 33.1-22953077-002-2004, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4977/2006 від 11.08.2009 р. (ДП двошарова, високої щільності 115г/м² 28*38см)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	4977/2006	11.08.2014	1 298,00		
Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід. №7382/2007 від 21.12.2007 р. (капроаг USP 5/0(M1) KO/RO або USP 4/0(M1,5) KO/RO або USP 3/0(M2) KO/RO або USP 2/0(M3) KO/RO або USP 0(M4) KO/RO або USP 1(M5) KO/RO або USP 2(M6) KO/RO з ниткою 0,75м	9018 32 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід. №7382/2007 від 21.12.2007 р. (капроаг USP 5/0(M1) KO/RO або USP 4/0(M1,5) KO/RO або USP 3/0(M2) KO/RO або USP 2/0(M3) KO/RO або USP 0(M4) KO/RO або USP 1(M5) KO/RO або USP 2(M6) KO/RO з ниткою 0,75м	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	7382/2007	21.12.2012	29,34		
Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід. №7382/2007 від 21.12.2007 р. (капрон USP 5/0(M1) KO/RO або USP 4/0(M1,5) KO/RO або USP 3/0(M2) KO/RO або USP 2/0(M3) KO/RO або USP 0(M4) KO/RO або USP 1(M5) KO/RO або USP 2(M6) KO/RO з ниткою 0,75м	9018 32 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід. №7382/2007 від 21.12.2007 р. (капрон USP 5/0(M1) KO/RO або USP 4/0(M1,5) KO/RO або USP 3/0(M2) KO/RO або USP 2/0(M3) KO/RO або USP 0(M4) KO/RO або USP 1(M5) KO/RO або USP 2(M6) KO/RO з ниткою 0,75м	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	7382/2007	21.12.2012	22,78		
Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід. №7382/2007 від 21.12.2007 р. (Полігліколід (ПГА) USP 5/0(M1) KO/RO або USP 4/0(M1,5) KO/RO або USP 3/0(M2) KO/RO або USP 2/0(M3) KO/RO або USP 0(M3,5) KO/RO або USP 1(M4) KO/RO або USP 2(M5) KO/RO або USP 2(M5) KO/RO з ниткою 0,75м або 0,90м	9018 32 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід. №7382/2007 від 21.12.2007 р. (Полігліколід (ПГА) USP 5/0(M1) KO/RO або USP 4/0(M1,5) KO/RO або USP 3/0(M2) KO/RO або USP 2/0(M3) KO/RO або USP 0(M3,5) KO/RO або USP 1(M4) KO/RO або USP 2(M5) KO/RO з ниткою 0,75м або 0,90м	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	7382/2007	21.12.2012	41,35		
Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід. №7382/2007 від 21.12.2007 р. (Поліефір (лавсан) USP 5/0(M1) KO/RO або USP 4/0(M1,5) KO/RO або USP 3/0(M2) KO/RO або USP 2/0(M3) KO/RO або USP 0(M3,5) KO/RO або USP 1(M4) KO/RO або USP 2(M5) KO/RO з ниткою 0,75м	9018 32 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід. №7382/2007 від 21.12.2007 р. (Поліефір (лавсан) USP 5/0(M1) KO/RO або USP 4/0(M1,5) KO/RO або USP 3/0(M2) KO/RO або USP 2/0(M3) KO/RO або USP 0(M3,5) KO/RO або USP 1(M4) KO/RO або USP 2(M5) KO/RO з ниткою 0,75м	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	7382/2007	21.12.2012	22,78		

Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід.№7382/2007 від 21.12.2007 р. (відрізок стерильний нитки капроагу USP 5/0(M1) KO/RO або USP 4/0(M1,5) KO/RO або USP 3/0(M2) KO/RO або USP 2/0(M3) KO/RO або USP 0(M4) KO/RO або USP 1(M5) KO/RO або USP 2(M6) KO/RO довжиною 1м, або 1,5м або 2м, або 4м	9018 32 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід.№7382/2007 від 21.12.2007 р. (відрізок стерильний нитки капроагу USP 5/0(M1) KO/RO або USP 4/0(M1,5) KO/RO або USP 3/0(M2) KO/RO або USP 2/0(M3) KO/RO або USP 0(M4) KO/RO або USP 1(M5) KO/RO або USP 2(M6) KO/RO довжиною 1м, або 1,5м або 2м, або 4м	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	7382/2007	21.12.2012	36,86		
Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід. №7382/2007 від 21.12.2007 р. (відрізок стерильний нитки полігліколіду (ПГА) USP 5/0(M1) або USP 4/0(M1,5) або USP 3/0(M2) або USP 2/0(M3) або USP 0(M4) або USP 1(M5) або USP 2(M6) довжиною 1м, або 1,5м або 2м, або 4м)	9018 32 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід. №7382/2007 від 21.12.2007 р. (відрізок стерильний нитки полігліколіду (ПГА) USP 5/0(M1) або USP 4/0(M1,5) або USP 3/0(M2) або USP 2/0(M3) або USP 0(M4) або USP 1(M5) або USP 2(M6) довжиною 1м, або 1,5м або 2м, або 4м)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	7382/2007	21.12.2012	127,19		
Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід.№7382/2007 від 21.12.2007 р. (відрізок стерильний нитки поліефіру USP 5/0(M1) або USP 4/0(M1,5) або USP 3/0(M2) або USP 2/0(M3) або USP 0(M4) або USP 1(M5) або USP 2(M6) довжиною 1м, або 1,5м або 2м, або 4м)	9018 32 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід.№7382/2007 від 21.12.2007 р. (відрізок стерильний нитки поліефіру USP 5/0(M1) або USP 4/0(M1,5) або USP 3/0(M2) або USP 2/0(M3) або USP 0(M4) або USP 1(M5) або USP 2(M6) довжиною 1м, або 1,5м або 2м, або 4м)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	7382/2007	21.12.2012	13,92		
Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід. №7382/2007 від 21.12.2007 р. (відрізок стерильний нитки поліефіру в оболонці (фторесту) USP 5/0(M1) або USP 4/0(M1,5) або USP 3/0(M2) або USP 2/0(M3) або USP 0(M4) або USP 1(M5) або USP 2(M6) довжиною 1м, або 1,5м або 2м, або 4м)	9018 32 90 00	кардіохірургія, офтальмологія загальна хірургія, урологія, гінекологія, онкологія, ортопедія, та ін.	Матеріал атравматичний шовний та лігатурний ТУ У 33.1-22953077-004:2007, згідно реєстр. свід. №7382/2007 від 21.12.2007 р. (відрізок стерильний нитки поліефіру в оболонці (фторесту) USP 5/0(M1) або USP 4/0(M1,5) або USP 3/0(M2) або USP 2/0(M3) або USP 0(M4) або USP 1(M5) або USP 2(M6) довжиною 1м, або 1,5м або 2м, або 4м)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	7382/2007	21.12.2012	13,92		
Сітка поліпропіленова хірургічна стерильна ТУ У 33.1-22953077-002-2004, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4977/2006 від 11.08.2009 р. (з бактерицидним покриттям ПТП одношарова, легка 40г/м² 6*11см або ДП двошарова, високої щільності 85г/м² 6*11см)	3006 10 90 00	загальна хірургія	Сітка поліпропіленова хірургічна стерильна ТУ У 33.1-22953077-002-2004, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4977/2006 від 11.08.2009 р. (з бактерицидним покриттям ПТП одношарова, легка 40г/м² 6*11см або ДП двошарова, високої щільності 85г/м² 6*11см)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	4977/2006	11.08.2014	215,00		

[illegible]

[illegible]

Сітка поліпропіленова хірургічна стерильна ТУ У 33.1-22953077-002-2004, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4977/2006 від 11.08.2009 р. (з бактерицидним покриттям ДП двошарова, високої щільності 115г/м² 28*28см)	3006 10 90 00	загальна хірургія	Сітка поліпропіленова хірургічна стерильна ТУ У 33.1-22953077-002-2004, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4977/2006 від 11.08.2009 р. (з бактерицидним покриттям ДП двошарова, високої щільності 115г/м² 28*28см)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	4977/2006	11.08.2014	1 396,00		
Сітка поліпропіленова хірургічна стерильна ТУ У 33.1-22953077-002-2004, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4977/2006 від 11.08.2009 р. (з бактерицидним покриттям ДП двошарова, високої щільності 115г/м² 28*38см)	3006 10 90 00	загальна хірургія	Сітка поліпропіленова хірургічна стерильна ТУ У 33.1-22953077-002-2004, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4977/2006 від 11.08.2009 р. (з бактерицидним покриттям ДП двошарова, високої щільності 115г/м² 28*38см)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	4977/2006	11.08.2014	1 883,00		
Сітка поліпропіленова хірургічна стерильна ТУ У 33.1-22953077-002-2004, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4977/2006 від 11.08.2009 р. (з бактерицидним покриттям ДП двошарова, високої щільності 115г/м² 30*30см)	3006 10 90 00	загальна хірургія	Сітка поліпропіленова хірургічна стерильна ТУ У 33.1-22953077-002-2004, згідно свідоцтва про держ. реєстр. №4977/2006 від 11.08.2009 р. (з бактерицидним покриттям ДП двошарова, високої щільності 115г/м² 30*30см)	ІІБ	ПП "Укртехмед", Україна	4977/2006	11.08.2014	1 633,00		
Бинт марлевий медичний ТУ У 24.4-33234936-002:2007	3005 90 10 00	Медична практика	Нестерильний, 5м х 10 см	І	ТОВ "Наша вата" Україна	6452/2007	18.05.2012	2,11		
Бинт марлевий медичний ТУ У 24.4-33234936-002:2007	3005 90 10 00	Медична практика	Нестерильний, 7м х 14 см	І	ТОВ "Наша вата" Україна	6452/2007	18.05.2012	4,22		
Бинт марлевий медичний ТУ У 24.4-33234936-002:2007	3005 90 10 00	Медична практика	Стерильний, 5м х 10 см	І	ТОВ "Наша вата" Україна	6452/2007	18.05.2012	2,49		
Бинт марлевий медичний ТУ У 24.4-33234936-002:2007	3005 90 10 00	Медична практика	Стерильний, 7м х 14 см	І	ТОВ "Наша вата" Україна	6452/2007	18.05.2012	4,60		
Відріз марлевий медичний ТУ У 24.2-33234936-003:2007	3005 90 31 00	Медична практика	200 см х 90 см	І	ТОВ "Наша вата" Україна	6508/2007	31.05.2012	7,50		
Відріз марлевий медичний ТУ У 24.2-33234936-003:2007	3005 90 31 00	Медична практика	300 см х 90 см	І	ТОВ "Наша вата" Україна	6508/2007	31.05.2012	10,86		
Відріз марлевий медичний ТУ У 24.2-33234936-003:2007	3005 90 31 00	Медична практика	500 см х 90 см	І	ТОВ "Наша вата" Україна	6508/2007	31.05.2012	18,08		
Відріз марлевий медичний ТУ У 24.2-33234936-003:2007	3005 90 31 00	Медична практика	1000 см х 90 см	І	ТОВ "Наша вата" Україна	6508/2007	31.05.2012	35,10		
Вата медична гігроскопічна ТУ У 24.4-33234936-001:2005	3005 90 10 00	Медична практика	Гігієнічна нестерильна, рулон, 25 г	І	ТОВ "Наша вата" Україна	5176/2006	24.03.2015	1,87		
Вата медична гігроскопічна ТУ У 24.4-33234936-001:2005	3005 90 10 00	Медична практика	Гігієнічна нестерильна, рулон, 50 г	І	ТОВ "Наша вата" Україна	5176/2006	24.03.2015	3,52		
Вата медична гігроскопічна ТУ У 24.4-33234936-001:2005	3005 90 10 00	Медична практика	Гігієнічна нестерильна, рулон, 100 г	І	ТОВ "Наша вата" Україна	5176/2006	24.03.2015	6,00		
Вата медична гігроскопічна ТУ У 24.4-33234936-001:2005	3005 90 10 00	Медична практика	Гігієнічна нестерильна, зигзагоподібна стрічка, 50 г	І	ТОВ "Наша вата" Україна	5176/2006	24.03.2015	3,52		
Вата медична гігроскопічна ТУ У 24.4-33234936-001:2005	3005 90 10 00	Медична практика	Гігієнічна нестерильна, зигзагоподібна стрічка, 100 г	І	ТОВ "Наша вата" Україна	5176/2006	24.03.2015	6,00		
Вата медична гігроскопічна ТУ У 24.4-33234936-001:2005	3005 90 10 00	Медична практика	Бавовняна хірургічна стерильна, рулон, 25 г	І	ТОВ "Наша вата" Україна	5176/2006	24.03.2015	2,40		
Вата медична гігроскопічна ТУ У 24.4-33234936-001:2005	3005 90 10 00	Медична практика	Бавовняна хірургічна стерильна, рулон, 50 г	І	ТОВ "Наша вата" Україна	5176/2006	24.03.2015	4,12		

Грілки гумові А, 2 в індивідуальній упаковці згідно додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7171/2007 від 11.10.2011 Грілки гумові типу А (1,2,3), Б (1,2,3) ДСТУ 2667-94 (ГОСТ 3303-94) Од.вим.: 1 шт.	4014 90 90 00	Застосовують в санітарії, медичних закладах та для індивідуального використання для місцевого зігрівання тіла	Грілки гумові А, 2 в індивідуальній упаковці згідно додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7171/2007 від 11.10.2011 Грілки гумові типу А (1,2,3), Б (1,2,3) ДСТУ 2667-94 (ГОСТ 3303-94) Од.вим.: 1 шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7171/2007	11.10.2016	29,20 за 1 шт.		
Грілки гумові А, 3 в індивідуальній упаковці згідно додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7171/2007 від 11.10.2011 Грілки гумові типу А (1,2,3), Б (1,2,3) ДСТУ 2667-94 (ГОСТ 3303-94) Од.вим.: 1 шт.	4014 90 90 00	Застосовують в санітарії, медичних закладах та для індивідуального використання для місцевого зігрівання тіла	Грілки гумові А, 3 в індивідуальній упаковці згідно додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7171/2007 від 11.10.2011 Грілки гумові типу А (1,2,3), Б (1,2,3) ДСТУ 2667-94 (ГОСТ 3303-94) Од.вим.: 1 шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7171/2007	11.10.2016	31,00 за 1 шт.		
Грілки гумові Б, 1 в індивідуальній упаковці згідно додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7171/2007 від 11.10.2011 Грілки гумові типу А (1,2,3), Б (1,2,3) ДСТУ 2667-94 (ГОСТ 3303-94) Од.вим.: 1 шт.	4014 90 90 00	Застосовують в санітарії, медичних закладах та для індивідуального використання для місцевого зігрівання тіла, промивання та спринцювання	Грілки гумові Б, 1 в індивідуальній упаковці згідно додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7171/2007 від 11.10.2011 Грілки гумові типу А (1,2,3), Б (1,2,3) ДСТУ 2667-94 (ГОСТ 3303-94) Од.вим.: 1 шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7171/2007	11.10.2016	35,40 за 1 шт.		
Грілки гумові Б, 2 в індивідуальній упаковці згідно додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7171/2007 від 11.10.2011 Грілки гумові типу А (1,2,3), Б (1,2,3) ДСТУ 2667-94 (ГОСТ 3303-94) Од.вим.: 1 шт.	4014 90 90 00	Застосовують в санітарії, медичних закладах та для індивідуального використання для місцевого зігрівання тіла, промивання та спринцювання	Грілки гумові Б, 2 в індивідуальній упаковці згідно додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7171/2007 від 11.10.2011 Грілки гумові типу А (1,2,3), Б (1,2,3) ДСТУ 2667-94 (ГОСТ 3303-94) Од.вим.: 1 шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7171/2007	11.10.2016	38,20 за 1 шт.		
Грілки гумові Б, 3 в індивідуальній упаковці згідно додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7171/2007 від 11.10.2011 Грілки гумові типу А (1,2,3), Б (1,2,3) ДСТУ 2667-94 (ГОСТ 3303-94) Од.вим.: 1 шт.	4014 90 90 00	Застосовують в санітарії, медичних закладах та для індивідуального використання для місцевого зігрівання тіла, промивання та спринцювання	Грілки гумові Б, 3 в індивідуальній упаковці згідно додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7171/2007 від 11.10.2011 Грілки гумові типу А (1,2,3), Б (1,2,3) ДСТУ 2667-94 (ГОСТ 3303-94) Од.вим.: 1 шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7171/2007	11.10.2016	40,00 за 1 шт.		

Кухоль Есмарха гумовий ТУ У 25.1-00152253-039-2004 №2 Од.вим.: 1 шт.	4014 90 90 00	Застосовуютьс в санітарії, медичних закладах та для індивідуальног о використання для промивання та спринцювання	Кухоль Есмарха гумовий ТУ У 25.1-00152253-039-2004 №2 Од.вим.: 1 шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7166/2007	17.07.2014	41,60 за 1 шт.		
Трубка медична гумова тип 1, згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7158/2007 від 11.10.2011 Трубки медичні гумові ГОСТ 3399-76 Од.вим.:1 кг.	4014 90 90 00	Застосовують в фармакології та медицині для виготовлення систем при отриманні компонентів та препаратів з крові, та в ін'єкційних вузлах пристроїв переливання крові	Трубка медична гумова тип 1, згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7158/2007 від 11.10.2011 Трубки медичні гумові ГОСТ 3399-76 Од.вим.:1 кг.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7158/2007	11.10.2016	70,80 за 1 кг.		
Трубка медична гумова тип 6, згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7158/2007 від 11.10.2011 Трубки медичні гумові ГОСТ 3399-76 Од.вим.:1 кг.	4014 90 90 00	Застосовують в фармакології та медицині для з'єднання складових частин медичних приладів	Трубка медична гумова тип 6, згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7158/2007 від 11.10.2011 Трубки медичні гумові ГОСТ 3399-76 Од.вим.:1 кг.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7158/2007	11.10.2016	36,00 за 1 кг.		
Клейонка підкладна гумотканева вид А в індивідуальній упаковці по 1,5 м., згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7172/2007 від 11.10.2011 Клейонка підкладна гумотканева вид А, вид Б ГОСТ 3251-91 Од. вим.: 1 шт.	4014 90 90 00	Застосовується в санітарії, медичних закладах та для індивідуальног о використання для санітарно- гігієнічних цілей як підкладка багаторазового використання	Клейонка підкладна гумотканева вид А в індивідуальній упаковці по 1,5 м., згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7172/2007 від 11.10.2011 Клейонка підкладна гумотканева вид А, вид Б ГОСТ 3251-91 Од. вим.: 1 шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7172/2007	11.10.2016	40,70 за 1 шт.		

Клейонка підкладна гумотканева вид А в індивідуальній упаковці по 2 м., згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7172/2007 від 11.10.2011 р. Клейонка підкладна гумотканева вид А, вид Б ГОСТ 3251-91 Од. вим.: 1 шт.	4014 90 90 00	Застосовується в санітарії, медичних закладах та для індивідуального використання для санітарно-гігієнічних цілей як підкладка багаторазового використання	Клейонка підкладна гумотканева вид А в індивідуальній упаковці по 2 м., згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7172/2007 від 11.10.2011 р. Клейонка підкладна гумотканева вид А, вид Б ГОСТ 3251-91 Од. вим.: 1 шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7172/2007	11.10.2016	53,35 за 1 шт.		
Пробки гумові медичні ТУ У 25.1-00152253.037-2004 2-1 N Од.вим.:1000 шт.	4016 99 99 00	Застосовують в фармакології для закупорки пеніцилінових флаконів ін'єкційних форм антибіотиків, бактеріологічних та біологічних препаратів	Пробки гумові медичні ТУ У 25.1-00152253.037-2004 2-1 N Од.вим.:1000 шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7162/2007	24.12.2013	260,00 за 1000 шт.		
Пробки гумові медичні ТУ У 25.1-00152253.037-2004 4-2N Од.вим.:1000 шт.	4016 99 99 00	Застосовують в фармакології для закупорки лікарських препаратів зовнішнього та внутрішнього застосування	Пробки гумові медичні ТУ У 25.1-00152253.037-2004 4-2N Од.вим.:1000 шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7162/2007	24.12.2013	200,00 за 1000 шт.		
Пробки гумові медичні ТУ У 25.1-00152253.037-2004 1-1 N Од.вим.:1000 шт.	4016 99 99 00	Застосовують в фармакології для закупорки пляшок з кров'ю, кровозамінниками та інфузійними розчинами	Пробки гумові медичні ТУ У 25.1-00152253.037-2004 1-1 N Од.вим.:1000 шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7162/2007	24.12.2013	1000,00 за 1000 шт.		
Пробки гумові медичні ТУ У 25.1-00152253.037-2004 4-1N Од.вим.:1000 шт.	4016 99 99 00	Застосовують в фармакології для закупорки лікарських препаратів зовнішнього та внутрішнього застосування	Пробки гумові медичні ТУ У 25.1-00152253.037-2004 4-1N Од.вим.:1000 шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7162/2007	24.12.2013	890,00 за 1000 шт.		

Напальчники медичні гумові ТУ У 6-00152253.012-96 Од.вим.:1000шт.	4014 90 90 00	Застосовують в санітарії, медичних закладах та для індивідуального використання для захисту та ізоляції пальців рук	Напальчники медичні гумові ТУ У 6-00152253.012-96 Од.вим.:1000шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7165/2007	11.10.2016	210,00 за 1000шт.		
Соски гумові та латексні дитячі: Соски 1-А, згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №7173/2007 від 11.10.2011 Соски гумові та латексні дитячі ДСТУ 2832-94 (ГОСТ 3356-95) Од. вим.: 1000 шт.	4014 90 10 00	Застосовується в медичних закладах та для індивідуального використання для годування дітей	Соски гумові та латексні дитячі: Соски 1-А, згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №7173/2007 від 11.10.2011 Соски гумові та латексні дитячі ДСТУ 2832-94 (ГОСТ 3356-95) Од. вим.: 1000 шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7173/2007	11.10.2016	1 600,00 за 1000 шт.		
Грілки гумові А, 1 в індивідуальній упаковці згідно додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7171/2007 від 11.10.2011 р. Грілки гумові типу А (1,2,3), Б (1,2,3) ДСТУ 2667-94 (ГОСТ 3303-94) Од.вим.: 1 шт.	4014 90 90 00	Застосовують в санітарії, медичних закладах та для індивідуального використання для місцевого зігрівання тіла	Грілки гумові А, 1 в індивідуальній упаковці згідно додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 7171/2007 від 11.10.2011 р. Грілки гумові типу А (1,2,3), Б (1,2,3) ДСТУ 2667-94 (ГОСТ 3303-94) Од.вим.: 1 шт.	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "КИЇВГУМА", Україна	7171/2007	11.10.2016	27,00 за 1 шт.		
PO2 - наповнюючий розчин (20 мл) згідно додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №9608/2010 від 20.07.2010р. Аналізатори критичних станів ESCHWEILER modular pro, ESCHWEILER combi line (Critical state analyzers ESCHWEILER modular pro, ESCHWEILER combi line) виробництва ESCHWEILER GmbH & Co.KG (Germany)	9027 80 11 90- згідно реєстраційного свідоцтва №9608/2010 від 20 липня 2010р. .№ 172 Аналізатори критичних станів ESCHWEILER modular pro, ESCHWEILER R combi line Critical state analyzers ESCHWEILER R modular pro, ESCHWEILER R combi line 3822 00 00 00- згідно декларації митної вартості	Реактиви для аналізаторів критичних станів	PO2 - наповнюючий розчин (20 мл) згідно додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №9608/2010 від 20.07.2010р. Аналізатори критичних станів ESCHWEILER modular pro, ESCHWEILER combi line (Critical state analyzers ESCHWEILER modular pro, ESCHWEILER combi line) виробництва ESCHWEILER GmbH & Co.KG (Germany)		ESCHWEILER GmbH & Co.KG, Німеччина	9608/2010	20.07.2015	628,33	59,50 Євро	10,560136

Пов'язка для фіксації канюлі BD Vesa C™ згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 2450/2004 від 09.09.2011	3005 10 00 00	Виріб призначений для фіксації периферичних канюль	Пов'язка для фіксації канюлі BD Vesa C™ згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 2450/2004 від 09.09.2011	I	Becton Dickinson Infusion Therapy AB Sweden	2450/2004	05.03.2014	3,76	0,47 Дол.США	7,9898
Калібраційний розчин 2,0 мл., 1000 пробірок (№1000), згідно Додатку №2 до свідоцтва про державну реєстрацію №6489/2007 від 18.05.2007	9018 19 10 00	Визначення рівня глюкози та лактату крові, сироватки, ліквору в умовах лабораторії	Калібраційний розчин 2,0 мл., 1000 пробірок (№1000), згідно Додатку №2 до свідоцтва про державну реєстрацію №6489/2007 від 18.05.2007		Dr.Muller Geratebau GmbH, Germany	6489/2007	18.05.2012	2 894,78	283,70	10,2037
Сечоприймачі нестерильні TRO-UROCOL 2L, згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6464/2007 від 18.05.2007	9018 90 85 90	Для забору сечі	Сечоприймачі нестерильні TRO-UROCOL 2L, згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6464/2007 від 18.05.2007	I	TROGE Medical GmbH, Germany; на заводі: Suzhou Linhua Medical Devices Co., Ltd., China	6464/2007	18.05.2012	3,59	0,45	7,9898
Сечоприймачі стерильні TRO-UROCOL plus 2L, згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6464/2007 від 18.05.2007	9018 90 85 90	Для забору сечі	Сечоприймачі стерильні TRO-UROCOL plus 2L, згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №6464/2007 від 18.05.2007	I	TROGE Medical GmbH, Germany; на заводі: Suzhou Linhua Medical Devices Co., Ltd., China	6464/2007	18.05.2012	3,83	0,48	7,9898
Бинти гіпсові TRO-GYPSOPLAST 2 20см x 2,7м., згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2829/2004 від 29.12.2009	3005 90 31 00	Травматологія, ортопедія	Бинти гіпсові TRO-GYPSOPLAST 2 20см x 2,7м., згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2829/2004 від 29.12.2009	I	TROGE Medical GmbH, Germany; на заводі: Well Lead Medical Co., Ltd., China	2829/2004	05.03.2014	10,15	1,27	7,9898
Рукавички медичні оглядові латексні, припудрені, гладенькі нестерильні (типорозмір S або M або L) упаковка №100 шт. стандарт клас Vogt Medical, згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5279/2006 від 05.08.2011р.	4015 11 00 00	Маніпуляції, що не потребують стерильних умов з підвищеним ризиком інфікування	Рукавички медичні оглядові латексні, припудрені, гладенькі нестерильні (типорозмір S або M або L) упаковка №100 шт. стандарт клас Vogt Medical, згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5279/2006 від 05.08.2011р.	I	Vogt Medical Vertrieb GmbH, Germany на заводі: TG Medical SDN.BHD, Malaysia	5279/2006	05.08.2016	34,04	4,26	7,9898
Гемолізуючий розчин 2,0 мл с капілярами "open end" (1000 шт.), згідно Додатку №2 до свідоцтва про державну реєстрацію №6489/2007 від 18.05.2007 р.	9018 19 10 00	Визначення рівня глюкози та лактату крові, сироватки, ліквору в умовах лабораторії	Гемолізуючий розчин 2,0 мл с капілярами "open end" (1000 шт.), згідно Додатку №2 до свідоцтва про державну реєстрацію №6489/2007 від 18.05.2007 р.		Dr.Muller Geratebau GmbH, Germany	6489/2007	18.05.2012	2 732,14	267,76	10,2037
Гемолізуючий розчин 1,0 л (6 бут), згідно Додатку №2 до свідоцтва про державну реєстрацію №6489/2007 від 18.05.2007	9018 19 10 00	Визначення рівня глюкози та лактату крові, сироватки, ліквору в умовах лабораторії	Гемолізуючий розчин 1,0 л (6 бут), згідно Додатку №2 до свідоцтва про державну реєстрацію №6489/2007 від 18.05.2007		Dr.Muller Geratebau GmbH, Germany	6489/2007	18.05.2012	1 210,97	118,68	10,2037
Бинти гіпсові TRO-GYPSOPLAST 2 15см x 2,7м., згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2829/2004 від 29.12.2009	3005 90 31 00	Травматологія, ортопедія	Бинти гіпсові TRO-GYPSOPLAST 2 15см x 2,7м., згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2829/2004 від 29.12.2009	I	TROGE Medical GmbH, Germany; на заводі: Anji Sunlight Medical Products Co., Ltd., China	2829/2004	05.03.2014	8,06	1,01	7,9898

Серветки, просочені спиртовим розчином TROGE-SEPT Alcohol pad TROGE-SEPT® упаковка №100 шт. Згідно Свідоцтва про Державну реєстрацію №6594/2007 від 15 червня 2007 року	3005 90 51 00	Дезінфекція шкіряних покривів	Серветки, просочені спиртовим розчином TROGE-SEPT Alcohol pad TROGE-SEPT® упаковка №100 шт. Згідно Свідоцтва про Державну реєстрацію №6594/2007 від 15 червня 2007 року	I	TROGE Medical GmbH, Germany; на заводі: Lights Medical Supply Co., Ltd., China	6594/2007	15.06.2012	12,46	1,56	7,9898
Рукавички медичні оглядові нітрилові припудрені, текстуровані нестерильні (типорозмір S або M або L) упаковка №100 шт. преміум клас Vogt Medical згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5251/2006 від 05.08.2011р.	4015 90 00 00	маніпуляції, що не потребують стерильних умов, з підвищеним ризиком інфікування	Рукавички медичні оглядові нітрилові припудрені, текстуровані нестерильні (типорозмір S або M або L) упаковка №100 шт. преміум клас Vogt Medical згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5251/2006 від 05.08.2011р.	I	Vogt Medical Vertrieb GmbH, Germany на заводі: TG Medical SDN.BHD., Malaysia	5251/2006	05.08.2016	38,59	4,83	7,9898
Рукавички хірургічні латексні припудрені, стерильні (типорозмір 6,0 або 6,5; або 7,0 або 7,5; або 8,0 або 8,5) одна пара Vogt Medical згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5250/2006 від 08.07.2011р.	4015 11 00 00	інвазивні хірургічні маніпуляції	Рукавички хірургічні латексні припудрені, стерильні (типорозмір 6,0 або 6,5; або 7,0 або 7,5; або 8,0 або 8,5) одна пара Vogt Medical згідно додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5250/2006 від 08.07.2011р.	I	Vogt Medical Vertrieb GmbH, Germany на заводі: TG Medical SDN.BHD, Malaysia	5250/2006	08.07.2016	1,99	0,25	7,9898
Магній лікватор, повний набір, набір 2x100 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Магній лікватор, повний набір, набір 2x100 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	157,22	14,80	10,622710
Кальцій лікватор, повний набір, набір 2x100 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Кальцій лікватор, повний набір, набір 2x100 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	157,22	14,80	10,622710
Білірубін лікватор, повний набір, набір 200 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Білірубін лікватор, повний набір, набір 200 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	176,34	16,60	10,622710
Холестерин лікватор, повний набір, набір 4x30 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Холестерин лікватор, повний набір, набір 4x30 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	206,08	19,40	10,622710
Преципітат для визначення ЛПВП-холестерину 4x80 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Преципітат для визначення ЛПВП-холестерину 4x80 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	274,07	25,80	10,622710
Холестерин лікватор, повний набір, набір 3x250 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Холестерин лікватор, повний набір, набір 3x250 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	732,97	69,00	10,622710

Фосфор ліквірапід, повний набір, набір 2x100 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Фосфор ліквірапід, повний набір, набір 2x100 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	157,22	14,80	10,622710
Холестерин лікватор, повний набір, набір 4x100 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Холестерин лікватор, повний набір, набір 4x100 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	439,78	41,40	10,622710
Креатинін лікватор, повний набір, набір 200 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Креатинін лікватор, повний набір, набір 200 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	176,34	16,60	10,622710
Ауто-Креатинін ліквіколог, колориметричний кінетичний метод, Реакція-Яффе, для автоматичних аналізаторів, повний набір 250 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Ауто-Креатинін ліквіколог, колориметричний кінетичний метод, Реакція-Яффе, для автоматичних аналізаторів, повний набір 250 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	195,46	18,40	10,622710
HDL-Холестерин лікватор, повний набір, набір 80 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	HDL-Холестерин лікватор, повний набір, набір 80 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	1026,15	96,60	10,622710
LDL-Холестерин лікватор, повний набір, набір 80 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	LDL-Холестерин лікватор, повний набір, набір 80 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	1465,93	138,00	10,622710
Хлориди лікватор, повний набір, набір 200 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Хлориди лікватор, повний набір, набір 200 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	176,34	16,60	10,622710
Калій ліквірапід, повний набір, набір 100 тестів, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Калій ліквірапід, повний набір, набір 100 тестів, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	274,07	25,80	10,622710
Глюкоза лікватор, повний набір, набір 1000 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Глюкоза лікватор, повний набір, набір 1000 мл, згідно з додатку № 2 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 4321/2005 від 12.08.2010, 1набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	322,93	30,40	10,622710

Глікогемоглобін HbA1-тест, повний набір, набір 20 тестів, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Глікогемоглобін HbA1-тест, повний набір, набір 20 тестів, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	684,10	64,40	10,622710
Кисла фосфатаза, повний набір, набір 6x15 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Кисла фосфатаза, повний набір, набір 6x15 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	420,66	39,60	10,622710
Загальна Fe-зв'язуюча властивість трансферину (ТІВС), повний набір, набір 100 тестів, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Загальна Fe-зв'язуюча властивість трансферину (ТІВС), повний набір, набір 100 тестів, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	234,76	22,10	10,622710
Сечова кислота лікватор, повний набір, набір 4x30 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Сечова кислота лікватор, повний набір, набір 4x30 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	176,34	16,60	10,622710
Сечова кислота лікватор, повний набір, набір 4x100 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Сечова кислота лікватор, повний набір, набір 4x100 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	586,37	55,20	10,622710
Тригліцериди GPO лікватор моно, повний набір, набір 4x100 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Тригліцериди GPO лікватор моно, повний набір, набір 4x100 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	439,78	41,40	10,622710
Білірубін П/З лікватор, повний набір, набір П/З 2x100 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Білірубін П/З лікватор, повний набір, набір П/З 2x100 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	176,34	16,60	10,622710
Ауто-Білірубін-П ліквіколор колориметричний тест, DPD метод, для автоматичних аналізаторів, набір 375 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Ауто-Білірубін-П ліквіколор колориметричний тест, DPD метод, для автоматичних аналізаторів, набір 375 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	195,46	18,40	10,622710
Ауто-Білірубін-3 ліквіколор колориметричний тест, DPD метод, для автоматичних аналізаторів, набір 375 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Ауто-Білірубін-3 ліквіколор колориметричний тест, DPD метод, для автоматичних аналізаторів, набір 375 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	215,64	20,30	10,622710

Гемоглобін, повний набір, набір 10x500 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Гемоглобін, повний набір, набір 10x500 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	390,92	36,80	10,622710
Аспартат-амінотрансфераза (АСТ) лікві UV, модифікований IFCC метод, повний набір, набір 10x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Аспартат-амінотрансфераза (АСТ) лікві UV, модифікований IFCC метод, повний набір, набір 10x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	206,08	19,40	10,622710
Аланін-амінотрансфераза(АЛТ) лікві UV, модифікований IFCC метод, повний набір, набір 10x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Аланін-амінотрансфераза(АЛТ) лікві UV, модифікований IFCC метод, повний набір, набір 10x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	206,08	19,40	10,622710
Гамма-глутамінтрансфераза лікватор, повний набір, набір 10x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Гамма-глутамінтрансфераза лікватор, повний набір, набір 10x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	234,76	22,10	10,622710
Лактат-дегідрогеназа лікві UV, повний набір, набір 10x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Лактат-дегідрогеназа лікві UV, повний набір, набір 10x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	215,64	20,30	10,622710
Креатинкіназа лікватор, повний набір, набір 10x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Креатинкіназа лікватор, повний набір, набір 10x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	390,92	36,80	10,622710
Лужна фосфатаза лікватор, повний набір, набір 10x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Лужна фосфатаза лікватор, повний набір, набір 10x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	195,46	18,40	10,622710
Аспартат-амінотрансфераза (АСТ) лікві UV, модифікований IFCC метод, повний набір, набір 8x50 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Аспартат-амінотрансфераза (АСТ) лікві UV, модифікований IFCC метод, повний набір, набір 8x50 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	362,23	34,10	10,622710
Альфа амілаза, лікватор, повний набір, набір 12x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Альфа амілаза, лікватор, повний набір, набір 12x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	781,83	73,60	10,622710

Аланін-амінотрансфераза (АЛТ) лікві UV, модифікований IFCC метод, повний набір, набір 8x50 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Аланін-амінотрансфераза (АЛТ) лікві UV, модифікований IFCC метод, повний набір, набір 8x50 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	362,23	34,10	10,622710
Гамма-глутаміктрансфераза лікватор, повний набір, набір 8x50 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Гамма-глутаміктрансфераза лікватор, повний набір, набір 8x50 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	586,37	55,20	10,622710
Лактат-дегідрогеназа, повний набір, набір 8x50 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Лактат-дегідрогеназа, повний набір, набір 8x50 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	469,52	44,20	10,622710
Лужна фосфатаза лікватор, повний набір, набір 8 x 50 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Лужна фосфатаза лікватор, повний набір, набір 8 x 50 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	439,78	41,40	10,622710
Аспартат-амінотрансфераза (АСТ) лікві UV, модифікований IFCC метод, повний набір, набір 4x250 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Аспартат-амінотрансфераза (АСТ) лікві UV, модифікований IFCC метод, повний набір, набір 4x250 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	732,97	69,00	10,622710
Креатинкіназа, МВ-ізоферм. лікватор, повний набір, набір 10x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Креатинкіназа, МВ-ізоферм. лікватор, повний набір, набір 10x10 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	879,56	82,80	10,622710
Серодос плюс 6x5 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Серодос плюс 6x5 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	772,27	72,70	10,622710
Аутокал калібратор, 4x5 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Аутокал калібратор, 4x5 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	488,64	46,00	10,622710
Хуматрол Н 6x5 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Хуматрол Н 6x5 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	313,37	29,50	10,622710

Хуматрол П 6х5 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Хуматрол П 6х5 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	303,81	28,60	10,622710
Серодос 6х5 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Серодос 6х5 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	645,86	60,80	10,622710
Натрій швидкий, повний набір, набір 60 тестів, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Натрій швидкий, повний набір, набір 60 тестів, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	264,51	24,90	10,622710
Тригліцериди ліквіколор моно фотометричний колориметричний тест, монореагент с LCF, GPO-PAP метод, повний набір 9х15 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Тригліцериди ліквіколор моно фотометричний колориметричний тест, монореагент с LCF, GPO-PAP метод, повний набір 9х15 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	352,67	33,20	10,622710
Альфа-амілаза ліквіколор Хумазім колориметричний тест, монореагент, повний набір 6х50 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір	3822 00 00 00	Для використання в сфері лабораторної діагностики	Альфа-амілаза ліквіколор Хумазім колориметричний тест, монореагент, повний набір 6х50 мл, згідно з додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №4321/2005 від 12.08.2010, 1 набір		Human Gesellschaft fur Biochemica und Diagnostica mbH, Germany (Німеччина)	4321/2005	12.08.2015	1514,80	142,60	10,622710
Бинт медичний еластичний стрічковий малої розтяжності шириною 8,0 см довжиною 1,5м	3005 90 55 00	Медична практика	Бинт медичний еластичний стрічковий малої розтяжності шириною 8,0см довжиною 1,5м згідно додатку №1 до свідоцтва про державну реєстрацію №9920/2010 від 11.10.2011	I	ТОВ "УкрВата", Україна	9920/2010	09.11.2015	6,61		
Бинт медичний еластичний стрічковий малої розтяжності шириною 8,0см довжиною 2,0м	3005 90 55 00	Медична практика	Бинт медичний еластичний стрічковий малої розтяжності шириною 8,0см довжиною 2,0м згідно додатку №1 до свідоцтва про державну реєстрацію №9920/2010 від 11.10.2011	I	ТОВ "УкрВата", Україна	9920/2010	09.11.2015	8,58		
Бинт медичний еластичний стрічковий малої розтяжності шириною 8,0см довжиною 4,0м	3005 90 55 00	Медична практика	Бинт медичний еластичний стрічковий малої розтяжності шириною 8,0см довжиною 4,0м згідно додатку №1 до свідоцтва про державну реєстрацію №9920/2010 від 11.10.2011	I	ТОВ "УкрВата", Україна	9920/2010	09.11.2015	16,35		
Бинт медичний еластичний стрічковий малої розтяжності шириною 8,0см довжиною 5,0м	3005 90 55 00	Медична практика	Бинт медичний еластичний стрічковий малої розтяжності шириною 8,0см довжиною 5,0м згідно додатку №1 до свідоцтва про державну реєстрацію №9920/2010 від 11.10.2011	I	ТОВ "УкрВата", Україна	9920/2010	09.11.2015	20,28		

Спідниця захисна ЗІЗ - Р - "ОНИКО" - Ю з максимальним запахом 60x60 см. (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Спідниця захисна ЗІЗ - Р - "ОНИКО" - Ю з максимальним запахом 60x60 см. (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	1 040,00		
Жилет захисний ЗІЗ - Р - "ОНИКО" - Ж з максимальним запахом 60x80 см. (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Жилет захисний ЗІЗ - Р - "ОНИКО" - Ж з максимальним запахом 60x80 см. (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	1 525,00		
Фартух-передник ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФП стандартний легкий (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух-передник ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФП стандартний легкий (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	245,00		
Фартух-передник ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФП стандартний важкий (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух-передник ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФП стандартний важкий (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	280,00		
Пелерина ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - П дитяча (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Пелерина ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - П дитяча (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	501,67		

Пластина тазостегнова дитяча ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ПТ (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Пластина тазостегнова дитяча ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ПТ (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	385,00		
Спідниця захисна ЗІЗ - Р - "ОНИКО" - Ю дитяча 35x40 см. (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Спідниця захисна ЗІЗ - Р - "ОНИКО" - Ю дитяча 35x40 см. (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	898,34		
Тунель захисний дитячий ЗІЗ - Р - "ОНИКО" - Т (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Тунель захисний дитячий ЗІЗ - Р - "ОНИКО" - Т (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	1 575,00		
Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО дитячий легкий 42x70см. (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО дитячий легкий 42x70см. (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	898,34		
Фартух стоматологічний ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФС дитячий 40x55см. (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух стоматологічний ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФС дитячий 40x55см. (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	513,33		
Фартух-передник ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФП дитячий важкий (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух-передник ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФП дитячий важкий (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	227,35		

Фартух-передник ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - ФП дитячий легкий (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух-передник ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - ФП дитячий легкий (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНИКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	204,17		
Бахіли ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - Б (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Бахіли ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - Б (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНИКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	1 050,00		
Захист гонад ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - Г (Pb=1,00) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Захист гонад ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - Г (Pb=1,00) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНИКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	379,17		
Захист яєчників ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - Я (Pb=1,00) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Захист яєчників ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - Я (Pb=1,00) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНИКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	274,17		
Комплект пластин №1 ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - КП1 (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Комплект пластин №1 ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - КП1 (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНИКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	478,33		
Комплект пластин №2 ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - КП2 (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Комплект пластин №2 ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - КП2 (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНИКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	670,83		

Пелерина ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - П для панорамних знімків 60x55см. (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Пелерина ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - П для панорамних знімків 60x55см. (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНИКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	939,17		
Жилет захисний ЗІЗ-Р - “ОНИКО” – Ж (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Жилет захисний ЗІЗ-Р - “ОНИКО” – Ж (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНИКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	1 155,00		
Фартух односторонній ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - ФО легкий 60x100см. (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - ФО легкий 60x100см. (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНИКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	758,34		
Шапочка захисна ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - Ш (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Шапочка захисна ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - Ш (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНИКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	688,33		
Шапочка захисна ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - Ш (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Шапочка захисна ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - Ш (Pb=0,35) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНИКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	641,67		
Комір захисний малий ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - ЦМ (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Комір захисний малий ЗІЗ-Р - “ОНИКО” - ЦМ (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНИКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНИКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	198,33		

Комір захисний великий ЗІЗ-Р - “ОНІКО” - ЩБ (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНІКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Комір захисний великий ЗІЗ-Р - “ОНІКО” - ЩБ (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНІКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНІКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	291,67		
Фартух односторонній ЗІЗ-Р - “ОНІКО” - ФО легкий на ремені 60x120см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНІКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - “ОНІКО” - ФО легкий на ремені 60x120см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНІКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНІКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	1 236,67		
Фартух односторонній ЗІЗ-Р - “ОНІКО” - ФО легкий на ремені 60x110см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНІКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - “ОНІКО” - ФО легкий на ремені 60x110см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНІКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНІКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	1 190,00		
Фартух односторонній ЗІЗ-Р - “ОНІКО” - ФО легкий на ремені 60x100см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНІКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - “ОНІКО” - ФО легкий на ремені 60x100см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНІКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНІКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	1 143,33		
Фартух односторонній ЗІЗ-Р - “ОНІКО” - ФО легкий на ремені 60x90см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНІКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - “ОНІКО” - ФО легкий на ремені 60x90см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р “ОНІКО” ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП “ОНІКО”, Україна	5253/2006	08.07.2016	1 096,67		

Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО легкий на липучці 60x120см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО легкий на липучці 60x120см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	1 085,00		
Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО легкий на липучці 60x110см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО легкий на липучці 60x110см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	1 050,00		
Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО легкий на липучці 60x100см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО легкий на липучці 60x100см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	1 015,00		
Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО важкий 60x120см. (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО важкий 60x120см. (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	1 376,67		
Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО легкий на липучці 60x90см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО легкий на липучці 60x90см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	980,00		

Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО легкий на бретелях 60x120см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО легкий на бретелях 60x120см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	1 143,33		
Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО легкий на бретелях 60x110см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО легкий на бретелях 60x110см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	1 085,00		
Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" -ФО легкий на бретелях 60x100см(Pb=0,25)(згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" -ФО легкий на бретелях 60x100см(Pb=0,25)(згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	1 026,67		
Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО легкий на бретелях 60x90см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух односторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФО легкий на бретелях 60x90см (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	968,33		
Халат ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - Х з короткими рукавами 60x120см. (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Халат ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - Х з короткими рукавами 60x120см. (Pb=0,25) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	2 241,67		

Фартух двосторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФД важкий 60х100см. (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	3926 20 00 00	рентгенологія	Фартух двосторонній ЗІЗ-Р - "ОНИКО" - ФД важкий 60х100см. (Pb=0,50) (згідно до Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5253/2006 від 08.07.2011 Засоби індивідуального захисту при рентгенологічних дослідженнях ЗІЗ-Р "ОНИКО" ТУ У 33.1-19242964-002-2001)	I	МПТВП "ОНИКО", Україна	5253/2006	08.07.2016	1 563,33		
Набір реагентів «ДС-ІФА-анти-ВІЛ-Униф» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 та 2 типів, уніфікована, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики та підтвердження ВІЛ-інфекцій	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-анти-ВІЛ-Униф» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 та 2 типів, уніфікована, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер І-153) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10627/2011	08.07.2016	683,74 грн.	2 507,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-анти-ВІЛ-Униф» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 та 2 типів, уніфікована, комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики та підтвердження ВІЛ-інфекцій	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-анти-ВІЛ-Униф» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 та 2 типів, уніфікована, комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер І-150) (192 дослідження)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10627/2011	08.07.2016	1 235,14 грн.	4 529,78 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-анти-ВІЛ-Униф» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 та 2 типів, уніфікована, комплект №3, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики та підтвердження ВІЛ-інфекцій	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-анти-ВІЛ-Униф» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 та 2 типів, уніфікована, комплект №3, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер І-155) (480 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10627/2011	08.07.2016	2 977,56 грн.	10 920,00 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-ВІЛ-АГАТ-СКРИН» Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 та 2 типів (ВІЛ-1 і ВІЛ-2), ВІЛ-1 групи О і антигена р24 ВІЛ-1, набір діагностичний, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики та підтвердження ВІЛ-інфекцій	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-ВІЛ-АГАТ-СКРИН» Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 та 2 типів (ВІЛ-1 і ВІЛ-2), ВІЛ-1 групи О і антигена р24 ВІЛ-1, набір діагностичний, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер І-1654) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10627/2011	08.07.2016	1 257,19 грн.	4 610,67 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів «ДС-ІФА-ВІЛ-АГАТ-СКРИН» Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 та 2 типів (ВІЛ-1 і ВІЛ-2), ВІЛ-1 групи О і антигена р24 ВІЛ-1, набір діагностичний, комплект №2 згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики та підтвердження ВІЛ-інфекцій	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-ВІЛ-АГАТ-СКРИН» Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 та 2 типів (ВІЛ-1 і ВІЛ-2), ВІЛ-1 групи О і антигена р24 ВІЛ-1, набір діагностичний, комплект №2 згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер І-1652) (192 дослідження)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10627/2011	08.07.2016	2 514,38 грн.	9 221,33 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-ВІЛ-АГАТ-СКРИН» Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 та 2 типів (ВІЛ-1 і ВІЛ-2), ВІЛ-1 групи О і антигена р24 ВІЛ-1, набір діагностичний, комплект №3, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики та підтвердження ВІЛ-інфекцій	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-ВІЛ-АГАТ-СКРИН» Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 та 2 типів (ВІЛ-1 і ВІЛ-2), ВІЛ-1 групи О і антигена р24 ВІЛ-1, набір діагностичний, комплект №3, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер І-1656) (480 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10627/2011	08.07.2016	6 131,56 грн.	22 487,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Контрольний зразок для внутрішньо-лабораторного контролю якості досліджень на наявність антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 типа (ВІЛ-1) «ДС-ВЛК-анти-ВІЛ-1», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики та підтвердження ВІЛ-інфекцій	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Контрольний зразок для внутрішньо-лабораторного контролю якості досліджень на наявність антитіл до вірусів імунодефіциту людини 1 типа (ВІЛ-1) «ДС-ВЛК-анти-ВІЛ-1», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер І-831) (24 флакони)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10627/2011	08.07.2016	926,35 грн.	3 397,33 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Контрольний зразок для внутрішньо-лабораторного контролю якості досліджень на наявність антигену р24 вірусу імунодефіциту людини 1 типа (ВІЛ-1) «ДС-ВЛК-ВІЛ-Аг(р24)», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики та підтвердження ВІЛ-інфекцій	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Контрольний зразок для внутрішньо-лабораторного контролю якості досліджень на наявність антигену р24 вірусу імунодефіциту людини 1 типа (ВІЛ-1) «ДС-ВЛК-ВІЛ-Аг(р24)», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер І-931) (24 флакони)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10627/2011	08.07.2016	1 069,71 грн.	3 923,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
«Стандарт ВІЛ-1 АТ(+)», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики та підтвердження ВІЛ-інфекцій	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	«Стандарт ВІЛ-1 АТ(+)», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р.(каталожний номер І-1620) (16 флаконів)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10627/2011	08.07.2016	2 189,05 грн	8 028,22 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

«Стандарт ВІЛ-1 АГ р24(+)», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики та підтвердження ВІЛ-інфекцій	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	«Стандарт ВІЛ-1 АГ р24(+)», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер І-1030) (11 флаконів)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10627/2011	08.07.2016	2 193,65 грн	8 045,07 рос. руб	1 грн.=0,27267 рос. руб.
«Стандарт ВІЛ-1,2 АТ(-), ВІЛ-1 АГ р24(-)», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики та підтвердження ВІЛ-інфекцій	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	«Стандарт ВІЛ-1,2 АТ(-), ВІЛ-1 АГ р24(-)», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10627/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер І-1610) (20 флаконів)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10627/2011	08.07.2016	2 205,60 грн.	8 088,89 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-НАV-M-РЕКОМБ» Тест-система імуноферментна для виявлення антигел класу ІgM до вірусу гепатиту А на основі рекомбінантних антигенів, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-НАV-M-РЕКОМБ» Тест-система імуноферментна для виявлення антигел класу ІgM до вірусу гепатиту А на основі рекомбінантних антигенів, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер А-251) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	970,46 грн.	3 559,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-Стандартна панель-анти-НАV-M» Стандартна панель сироваток, що містять та не містять антигел класу М до вірусу гепатиту А, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-Стандартна панель-анти-НАV-M» Стандартна панель сироваток, що містять та не містять антигел класу М до вірусу гепатиту А, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер А-331) (9 флаконів з позитивними зразками, 6 флаконів з негативними зразками)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	1 116,58 грн.	4 095,00 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-НВeAg» Тест-система імуноферментна для виявлення е-антигену вірусу гепатиту В (НВeAg), згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-НВeAg» Тест-система імуноферментна для виявлення е-антигену вірусу гепатиту В (НВeAg), згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-951) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	771,96 грн.	2 831,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-НВс» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до соге-антигену вірусу гепатиту В, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-НВс» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до соге-антигену вірусу гепатиту В, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-653) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	529,34 грн.	1 941,33 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-НВс» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до соге-антигену вірусу гепатиту В, комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-НВс» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до соге-антигену вірусу гепатиту В, комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-650) (192 дослідження)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	970,46 грн.	3 559,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-НВс» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgG до е-антигену вірусу гепатиту В (НВеAg), згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-НВс» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgG до е-антигену вірусу гепатиту В (НВеAg), згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-851) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	771,96 грн.	2 831,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ІФА-АНТИ-НВс-М-СКРІН» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до соге-антигену вірусу гепатиту В, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ІФА-АНТИ-НВс-М-СКРІН» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до соге-антигену вірусу гепатиту В, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-753) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	948,41 грн.	3 478,22 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-НВсAg» Тест-система імуноферментна для виявлення чи підтвердження поверхового антигену вірусу гепатиту В, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-НВсAg» Тест-система імуноферментна для виявлення чи підтвердження поверхового антигену вірусу гепатиту В, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-1154) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	397,01 грн.	1 456,00 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-НВсAg» Тест-система імуноферментна для виявлення чи підтвердження поверхового антигену вірусу гепатиту В, комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-НВсAg» Тест-система імуноферментна для виявлення чи підтвердження поверхового антигену вірусу гепатиту В, комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-1152) (192 дослідження)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	573,46 грн.	2 103,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів «ДС-ІФА-НВsAg» Тест-система імуноферментна для виявлення чи підтвердження поверхового антигену вірусу гепатиту В, комплект №3, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-НВsAg» Тест-система імуноферментна для виявлення чи підтвердження поверхового антигену вірусу гепатиту В, комплект №3, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-1155) (480 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-промислово-виробничо-об'єднання «Діагностическис е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	1 323,36 грн.	4 853,33 рос. руб	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-НВsAg» Тест-система імуноферментна для виявлення чи підтвердження поверхового антигену вірусу гепатиту В, комплект №4, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-НВsAg» Тест-система імуноферментна для виявлення чи підтвердження поверхового антигену вірусу гепатиту В, комплект №4, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-1156) (48 досліджень для підтвердження)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-промислово-виробничо-об'єднання «Діагностическис е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	397,01 грн.	1 456,00 рос. руб	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-НВsAg-0,01» Тест-система імуноферментна для виявлення чи підтвердження поверхового антигену вірусу гепатиту В, набір діагностичний, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-НВsAg-0,01» Тест-система імуноферментна для виявлення чи підтвердження поверхового антигену вірусу гепатиту В, набір діагностичний, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-1254) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-промислово-виробничо-об'єднання «Діагностическис е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	1 124,85 грн.	4 125,33 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-НВsAg-0,01» Тест-система імуноферментна для виявлення чи підтвердження поверхового антигену вірусу гепатиту В, набір діагностичний, комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-НВsAg-0,01» Тест-система імуноферментна для виявлення чи підтвердження поверхового антигену вірусу гепатиту В, набір діагностичний, комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-1252) (192 дослідження)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-промислово-виробничо-об'єднання «Діагностическис е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	2 249,71 грн.	8 250,67 рос. руб	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-НВsAg-0,01» Тест-система імуноферментна для виявлення чи підтвердження поверхового антигену вірусу гепатиту В, набір діагностичний, комплект №4, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-НВsAg-0,01» Тест-система імуноферментна для виявлення чи підтвердження поверхового антигену вірусу гепатиту В, набір діагностичний, комплект №4, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-1256) (48 досліджень для підтвердження, 96 досліджень для виявлення)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-промислово-виробничо-об'єднання «Діагностическис е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	904,29 грн.	3 316,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів «ІФА-HBsAg-підтверджуючий тест» Тест для підтвердження специфічності виявлення HBsAg імуноферментним аналізом, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ІФА-HBsAg-підтверджуючий тест» Тест для підтвердження специфічності виявлення HBsAg імуноферментним аналізом, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-231) (200 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-промислово-е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	413,55 грн.	1 516,67 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Контрольний зразок для внутрішньо-лабораторного контролю якості дослідів на наявність поверхового антигену вірусу гепатиту В «ДС-ВЛК-HBsAg», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Контрольний зразок для внутрішньо-лабораторного контролю якості дослідів на наявність поверхового антигену вірусу гепатиту В «ДС-ВЛК-HBsAg», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-1431) (24 флакони)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-промислово-е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	771,96 грн	2 831,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-СО-HBsAg» Стандартний зразок поверхового антигену вірусу гепатиту В, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-СО-HBsAg» Стандартний зразок поверхового антигену вірусу гепатиту В, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-0350) (1 флакон із стандартним зразком, 9 флаконів з негативними зразками)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-промислово-е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	3 812,93 грн.	13 983,67 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ЕРИТРО-HBsAg» Імунодіагностикум еритроцитарний для виявлення поверхового антигену вірусу гепатиту В, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ЕРИТРО-HBsAg» Імунодіагностикум еритроцитарний для виявлення поверхового антигену вірусу гепатиту В, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер В-431) (200 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-промислово-е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	459,50 грн.	1 685,19 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-Анти-НСV-АВІДНІСТЬ» Тест-система імуноферментна для виявлення індексу авідності антитіл до вірусу гепатиту С, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Анти-НСV-АВІДНІСТЬ» Тест-система імуноферментна для виявлення індексу авідності антитіл до вірусу гепатиту С, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер С-651) (48 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-промислово-е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	771,96 грн.	2 831,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ- HCV-СПЕКТР-GM» Тест-система імуноферментна для виявлення спектра антитіл класу IgG та IgM до вірусу гепатиту С та підтвердження результатів анти- HCV скрінінгу, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ- HCV-СПЕКТР-GM» Тест-система імуноферментна для виявлення спектра антитіл класу IgG та IgM до вірусу гепатиту С та підтвердження результатів анти- HCV скрінінгу, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер С-452) (48 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	606,54 грн.	2 224,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ- HCV-СПЕКТР-GM» Тест-система імуноферментна для виявлення спектра антитіл класу IgG та IgM до вірусу гепатиту С та підтвердження результатів анти-HCV скрінінгу, комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ- HCV-СПЕКТР-GM» Тест-система імуноферментна для виявлення спектра антитіл класу IgG та IgM до вірусу гепатиту С та підтвердження результатів анти- HCV скрінінгу, комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер С-451) (24 дослідження)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	639,62 грн.	2 345,78 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ- HCV-СПЕКТР-GM» Тест-система імуноферментна для виявлення спектра антитіл класу IgG та IgM до вірусу гепатиту С та підтвердження результатів анти- HCV скрінінгу, комплект №3, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ- HCV-СПЕКТР-GM» Тест-система імуноферментна для виявлення спектра антитіл класу IgG та IgM до вірусу гепатиту С та підтвердження результатів анти- HCV скрінінгу, комплект №3, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер С-455) (120 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	2 696,34 грн.	9 888,67 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ІФА-АНТИ- HCV» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ІФА-АНТИ- HCV» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер С-153) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	397,01 грн.	1 456,00 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ІФА-АНТИ- HCV» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С, комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ІФА-АНТИ- HCV» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С, комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер С-150) (192 дослідження)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів «ІФА-АНТИ-НСV» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С, комплект №3, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ІФА-АНТИ-НСV» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С, комплект №3, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер С-155) (480 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	1 675,71 грн.	6 145,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ІФА-АНТИ-НСVc-М» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до соге-антигену вірусу гепатиту С, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ІФА-АНТИ-НСVc-М» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до соге-антигену вірусу гепатиту С, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер С-253) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	970,46 грн.	3 559,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ІФА-АНТИ-НСV-СПЕКТР» Тест-система імуноферментна для виявлення спектра антитіл до вірусу гепатиту С Набір 1 «ІФА-АНТИ-НСV-СПЕКТР-G», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ІФА-АНТИ-НСV-СПЕКТР» Тест-система імуноферментна для виявлення спектра антитіл до вірусу гепатиту С Набір 1 «ІФА-АНТИ-НСV-СПЕКТР-G», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер С-351) (24 дослідження)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	3 914,94 грн.	14 357,78 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ІФА-АНТИ-НСV-СПЕКТР» Тест-система імуноферментна для виявлення спектра антитіл до вірусу гепатиту С Набір 2 «ІФА-АНТИ-НСV-СПЕКТР-М», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ІФА-АНТИ-НСV-СПЕКТР» Тест-система імуноферментна для виявлення спектра антитіл до вірусу гепатиту С Набір 2 «ІФА-АНТИ-НСV-СПЕКТР-М», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер С-352) (24 дослідження)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	2 977,56 грн.	10 920,00 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-Стандартна панель-анти-НСV» Стандартна панель сироваток, що містять і не містять антитіла до вірусу гепатиту С, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-Стандартна панель-анти-НСV» Стандартна панель сироваток, що містять і не містять антитіла до вірусу гепатиту С, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер С-0380) (20 флаконів з позитивними зразками, 8 флаконів з негативними зразками)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10628/2011	08.07.2016	1 852,70 грн.	6 794,67 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Контрольний зразок для внутрішньо-лабораторного контролю якості дослідів на наявність антитіл до вірусу гепатиту С («ДС-ВЛК-анти-HCV»), згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Контрольний зразок для внутрішньо-лабораторного контролю якості дослідів на наявність антитіл до вірусу гепатиту С («ДС-ВЛК-анти-HCV»), згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер С-731) (24 флакони)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10628/2011	08.07.2016	771,96 грн.	2 831,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ІФА-АНТИ-HDV» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту Дельта, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ІФА-АНТИ-HDV» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту Дельта, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер D-152) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10628/2011	08.07.2016	970,46 грн.	3 559,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-HEV-G» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgG до вірусу гепатиту Е, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-HEV-G» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgG до вірусу гепатиту Е, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер E-151) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10628/2011	08.07.2016	970,46 грн.	3 559,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-HEV-M» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до вірусу гепатиту Е, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. Набір тест-систем для діагностики вірусних гепатитів	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-HEV-M» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до вірусу гепатиту Е, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10628/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер E-152) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10628/2011	08.07.2016	970,46 грн.	3 559,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-IgE загальний» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення загального імуноглобуліну Е. Набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА- діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-IgE загальний» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення загального імуноглобуліну Е. Набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер ET-151) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgG до вірусів простого герпесу 1 та 2 типів, набір діагностичний «ДС-ІФА-Анти-ВПГ-1,2-G», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgG до вірусів простого герпесу 1 та 2 типів, набір діагностичний «ДС-ІФА-Анти-ВПГ-1,2-G», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер Н-151) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	683,74 грн.	2 507,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgG до вірусу простого герпесу 2 типа, набір діагностичний «ДС-ІФА-Анти-ВПГ-2-G», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgG до вірусу простого герпесу 2 типа, набір діагностичний «ДС-ІФА-Анти-ВПГ-2-G», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер Н-251) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	683,74 грн.	2 507,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-ВПГ-2-G-Авідність» Тест-система імуноферментна для виявлення індексу авідності антитіл класу IgG до вірусу простого герпесу 2 типа, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-ВПГ-2-G-Авідність» Тест-система імуноферментна для виявлення індексу авідності антитіл класу IgG до вірусу простого герпесу 2 типа, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер Н-252) (48 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	683,74 грн.	2 507,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-ТОКСО-G» Тест-система імуноферментна для якісного та кількісного виявлення антитіл класу IgG до Toxoplasma gondii, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-ТОКСО-G» Тест-система імуноферментна для якісного та кількісного виявлення антитіл класу IgG до Toxoplasma gondii, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер Т-151) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	683,74 грн.	2 507,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до Toxoplasma gondii («ДС-ІФА-анти-ТОКСО-M (capture)»), набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до Toxoplasma gondii («ДС-ІФА-анти-ТОКСО-M (capture)»), набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер Т-1153) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	1 080,74 грн.	3 963,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів «ДС-ІФА-Анти-ЦМВ-G» Тест-система імуноферментна для якісного та кількісного виявлення антитіл класу G до цитомегаловірусу, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Анти-ЦМВ-G» Тест-система імуноферментна для якісного та кількісного виявлення антитіл класу G до цитомегаловірусу, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер СМ-151) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	794,02 грн.	2 912,00 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-Анти-ЦМВ-G-Авідність» Тест-система імуноферментна для виявлення індексу авідності антитіл класу G до цитомегаловірусу, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Анти-ЦМВ-G-Авідність» Тест-система імуноферментна для виявлення індексу авідності антитіл класу G до цитомегаловірусу, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер СМ-152) (48 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	683,74 грн.	2 507,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-ЦМВ-М» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу М до цитомегаловірусу, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-ЦМВ-М» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу М до цитомегаловірусу, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер СМ-153) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	683,74 грн.	2 507,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-ВЭБ-ЕА-G» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgG до раннього антигену (ЕА) вірусу Епштейна-Барр Набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-ВЭБ-ЕА-G» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgG до раннього антигену (ЕА) вірусу Епштейна-Барр Набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер Н-354) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	838,13 грн.	3 073,78 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-ВЭБ-NA-G» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgG к ядерному антигену (NA) вірусу Епштейна-Барр Набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АНТИ-ВЭБ-NA-G» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgG к ядерному антигену (NA) вірусу Епштейна-Барр Набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер Н-355) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	882,24 грн.	3 235,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів «ДС-ІФА-АФП» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення альфа-фетопротейну, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-АФП» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення альфа-фетопротейну, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер СН-251) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	639,62 грн.	2 345,78 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-Гонадотропін-ЛГ» Тест-система імуноферментна для до виявлення лютеїнізуючого гормону, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Гонадотропін-ЛГ» Тест-система імуноферментна для до виявлення лютеїнізуючого гормону, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер RH-152) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588 ,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-Гонадотропін-ФСГ» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення фолікулостимулюючого гормону, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Гонадотропін-ФСГ» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення фолікулостимулюючого гормону, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер RH-151) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588 ,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-Гонадотропін-ХГч» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення хоріонічного гонадотропіну, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Гонадотропін-ХГч» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення хоріонічного гонадотропіну, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер RH-153) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	639,62 грн.	2 345,78 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-Пролактин» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення пролактину, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Пролактин» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення пролактину, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер RH-251) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588 ,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів «ДС-ІФА-ПСА загальний» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення загального простата-специфічного антигену, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-ПСА загальний» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення загального простата-специфічного антигену, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер СН-151) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	639,62 грн.	2 345,78 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-ПСА вільний» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення вільного простата-специфічного антигену, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-ПСА вільний» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення вільного простата-специфічного антигену, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер СН-152) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588 ,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-анти-Тг» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення аутоантитіл до тироглобуліну, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-анти-Тг» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення аутоантитіл до тироглобуліну, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер ТН-451) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588 ,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-анти-ТПО» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення аутоантитіл до тіроїдної пероксидази, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-анти-ТПО» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення аутоантитіл до тіроїдної пероксидази, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер ТН-551) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588 ,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-ТЗзагальний» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення загального трийодтироніну, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-ТЗзагальний» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення загального трийодтироніну, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер ТН-152) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588 ,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-ТЗвільний» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення вільного трийодтироніну згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-ТЗвільний» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення вільного трийодтироніну згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер ТН-151) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588 ,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-Т4загальний» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення загального тироксина,згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-Т4загальний» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення загального тироксина,згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер ТН-252) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588 ,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-Т4вільний» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення вільного тироксину, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-Т4вільний» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення вільного тироксину, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер ТН-251) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588 ,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-Тиреоглобулін» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення тиреоглобуліну, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-Тиреоглобулін» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення тиреоглобуліну, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер ТН-651) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	639,62 грн.	2 345,78 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-ТТГ» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення тиреотропного гормону, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-Тіроїд-ТТГ» Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення тиреотропного гормону, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер ТН-351) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	639,62 грн.	2 345,78 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів для кількісного виявлення прогестерону методом імуноферментного аналізу (ДС-ІФА-Стероїд-Прогестерон), згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів для кількісного виявлення прогестерону методом імуноферментного аналізу (ДС-ІФА-Стероїд-Прогестерон), згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер RH-351) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588 ,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів для кількісного виявлення тестостерону методом імуноферментного аналізу (ДС-ІФА-Стероїд-Тестостерон), згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів для кількісного виявлення тестостерону методом імуноферментного аналізу (ДС-ІФА-Стероїд-Тестостерон), згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер RH-353) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588 ,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів для кількісного виявлення кортизолу методом імуноферментного аналізу (ДС-ІФА-Стероїд-Кортизол), згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів для кількісного виявлення кортизолу методом імуноферментного аналізу (ДС-ІФА-Стероїд-Кортизол), згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер ЕН-151) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588 ,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів для кількісного виявлення антигену СА 125 методом імуноферментного аналізу (ДС-ІФА-СА 125), згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів для кількісного виявлення антигену СА 125 методом імуноферментного аналізу (ДС-ІФА-СА 125), згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер СН-1832) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	705,79 грн.	2 588 ,44 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-анти-Rubella-G» Тест-система імуноферментна для якісного та кількісного виявлення антитіл класу IgG до вірусу краснухи, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-анти-Rubella-G» Тест-система імуноферментна для якісного та кількісного виявлення антитіл класу IgG до вірусу краснухи, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер RU-151) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	683,74 грн.	2 507,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-анти-Rubella-G-Авідність» Тест-система імуноферментна для виявлення індексу авідності антитіл класу IgG до вірусу краснухи, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-анти-Rubella-G-Авідність» Тест-система імуноферментна для виявлення індексу авідності антитіл класу IgG до вірусу краснухи, набір діагностичний, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер RU-152) (48 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	683,74 грн.	2 507,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ІФА-АНТИ-ЛЮОІС» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до збудника сифілісу Набір 1 «ІФА-АНТИ-ЛЮОІС-GM» комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ІФА-АНТИ-ЛЮОІС» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до збудника сифілісу Набір 1 «ІФА-АНТИ-ЛЮОІС-GM», комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер L-155) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	485,23 грн.	1 779,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів «ІФА-АНТИ-ЛЮИС» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до збудника сифілісу Набір 1 «ІФА-АНТИ-ЛЮИС-ГМ» комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ІФА-АНТИ-ЛЮИС» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до збудника сифілісу Набір 1 «ІФА-АНТИ-ЛЮИС-ГМ», комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер L-154) (192 дослідження)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	970,46 грн.	3 559,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ІФА-АНТИ-ЛЮИС» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до збудника сифілісу. Набір 1 «ІФА-АНТИ-ЛЮИС-ГМ» комплект №3, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ІФА-АНТИ-ЛЮИС» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до збудника сифілісу. Набір 1 «ІФА-АНТИ-ЛЮИС-ГМ», комплект №3, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер L-156) (480 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	2 205,60 грн.	8 088,89 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ІФА-АНТИ-ЛЮИС» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до збудника сифілісу. Набір 2 «ІФА-АНТИ-ЛЮИС-Г», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ІФА-АНТИ-ЛЮИС» Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до збудника сифілісу. Набір 2 «ІФА-АНТИ-ЛЮИС-Г», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер L-153) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	595,51 грн.	2 184,00 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ЛЮИС-ТЕСТ» для виявлення асоційованих з сифілісом реакінових антитіл, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ЛЮИС-ТЕСТ» для виявлення асоційованих з сифілісом реакінових антитіл, комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер L-331) (500 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	528,42 грн.	1 937,96 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ЛЮИС-ТЕСТ» для виявлення асоційованих з сифілісом реакінових антитіл, комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ЛЮИС-ТЕСТ» для виявлення асоційованих з сифілісом реакінових антитіл, комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер L-332) (500 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерация)	10630/2011	08.07.2016	528,42 грн.	1 937,96 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів «ДС-РПГА-Анти-ЛЮІС» Імунодіагностикум еритроцитний для виявлення специфічних антитіл до <i>Treponema pallidum</i> , згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-РПГА-Анти-ЛЮІС» Імунодіагностикум еритроцитний для виявлення специфічних антитіл до <i>Treponema pallidum</i> , згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер L-431) (100 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	551,40 грн.	2 022,22 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Контрольний зразок для внутрішньо-лабораторного контролю якості досліджень на наявність антитіл до збудника сифілісу (<i>Treponema pallidum</i>) «ДС-ВЛК-анти-ЛЮІС», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Контрольний зразок для внутрішньо-лабораторного контролю якості досліджень на наявність антитіл до збудника сифілісу (<i>Treponema pallidum</i>) «ДС-ВЛК-анти-ЛЮІС», згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер L-531) (24 флакони)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	727,85 грн.	2 669,33 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
ДС-ІФА-АНТИ-ЛЮІС-СУМАРНІ АНТИТІЛА» Тест-система імуноферментна для виявлення сумарних антитіл до збудника сифілісу <i>Treponema pallidum</i> , комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	ДС-ІФА-АНТИ-ЛЮІС-СУМАРНІ АНТИТІЛА» Тест-система імуноферментна для виявлення сумарних антитіл до збудника сифілісу <i>Treponema pallidum</i> , комплект №1, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер L-1822) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	573,46 грн.	2 103,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
«ДС-ІФА-АНТИ-ЛЮІС-СУМАРНІ АНТИТІЛА» Тест-система імуноферментна для виявлення сумарних антитіл до збудника сифілісу <i>Treponema pallidum</i> , комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	«ДС-ІФА-АНТИ-ЛЮІС-СУМАРНІ АНТИТІЛА» Тест-система імуноферментна для виявлення сумарних антитіл до збудника сифілісу <i>Treponema pallidum</i> , комплект №2, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер L-1823) (192 дослідження)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	970,46 грн.	3 559,11 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
Набір реагентів «ДС-ІФА-анти-ХЛАМІДІЯ TR-G» Тест-система імуноферментна для виявлення видоспецифічних антитіл класу G до <i>Chlamydia trachomatis</i> , згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-анти-ХЛАМІДІЯ TR-G» Тест-система імуноферментна для виявлення видоспецифічних антитіл класу G до <i>Chlamydia trachomatis</i> , згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер X-1151) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностически е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	485,23 грн.	1 779,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.

Набір реагентів «ДС-ІФА-анти-ХЛАМІДІЯ TR-A» Тест-система імуноферментна для виявлення видоспецифічних антитіл класу А до Chlamydia trachomatis, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. Тест-системи для ІФА-діагностики	3002 10 99 00	Засіб діагностики in vitro	Набір реагентів «ДС-ІФА-анти-ХЛАМІДІЯ TR-A» Тест-система імуноферментна для виявлення видоспецифічних антитіл класу А до Chlamydia trachomatis, згідно з Додатком №1 до Свідоцтва № 10630/2011 від 08.07.2011р. (каталожний номер X-1251) (96 досліджень)		Товариство з обмеженою відповідальністю «Научно-производственно е объединение «Диагностическ и е системы» (Російська Федерація)	10630/2011	08.07.2016	485,23 грн.	1 779,56 рос. руб.	1 грн.=0,27267 рос. руб.
мс 2000, калоприймач однокомпонентний відкритий, непрозорий, розмір вирізки 15-60 мм., згідно з додатком №2 до свідоцтва про державну реєстрацію №3273/2004 від 17.07.2009 року	3924 90 90 00	догляд за стоною	мс 2000, калоприймач однокомпонентний відкритий, непрозорий, розмір вирізки 15-60 мм., згідно з додатком №2 до свідоцтва про державну реєстрацію №3273/2004 від 17.07.2009 року	I	Coloplast A/S Holtedam 1, DK - 3050 Humlebaek, Denmark; Coloplast Hungary KFT Buzavirag ut 15, 2800 Tatabanya, Hungary; Coloplast (China) Ltd. Bao Cheng Rd., Zhuhai Free Trade Zone, Zhuhai 519030 Guangdong, China	3273/2004	17.07.2014	12,60	1,20	10,502461
Плівка Kodak Ektascan B/RA 20,3 x 25,4 см по 100 аркушів згідно Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка Kodak Ektascan B/RA 20,3 x 25,4 см по 100 аркушів згідно Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	1 100,00 грн. за 100 аркушів		
Плівка Kodak Ektascan B/RA 24 x 30 см по 100 аркушів згідно Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка Kodak Ektascan B/RA 24 x 30 см по 100 аркушів згідно Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	1 580,00 грн. за 100 аркушів		
Плівка Kodak Ektascan B/RA Film 27,9 x 35,6 см по 100 аркушів згідно Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка Kodak Ektascan B/RA Film 27,9 x 35,6 см по 100 аркушів згідно Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	2 160,00 грн. за 100 аркушів		
Плівка Kodak Ektascan B/RA 35 x 43 см по 100 аркушів згідно Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 2882/2004 від 12.04.2011	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка Kodak Ektascan B/RA 35 x 43 см по 100 аркушів згідно Додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 2882/2004 від 12.04.2011	II а	ТОВ "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	3 220,00 грн. за 100 аркушів		
Картриджі порошкові для гемодіалізу BiCart®720г. згідно додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 6908/2007 від 25.06.2010 Картриджі порошкові для гемодіалізу BiCart®720г. BiCart®1150г, виробництва GAMBRO LUNDIA AB (Sweden)	9018 90 30 00	Витратні матеріали для гемодіалізу	Картриджі порошкові для гемодіалізу BiCart®720г. згідно додатку № 1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 6908/2007 від 25.06.2010 Картриджі порошкові для гемодіалізу BiCart®720г. BiCart®1150г, виробництва GAMBRO LUNDIA AB (Sweden)		GAMBRO LUNDIA AB Lund (Sweden)	6908/2007	04.09.2012	91,83	11,50 Дол.США	7,9850

[illegible]

[illegible]

Плівка TRIMAX TXM LASER IMAGING FILM 25x30 см. згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011 Плівки радіографічні і флюорографічні медичні ТУ У 24.6-32665379-003:2010	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка TRIMAX TXM LASER IMAGING FILM 25x30 см. згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011 Плівки радіографічні і флюорографічні медичні ТУ У 24.6-32665379-003:2010	Па	Товариство з обмеженою відповідальністю "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	2 200,00 грн за 100 аркушів плівки		
Плівка TRIMAX TXB LASER IMAGING FILM 20x25 см. згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011 Плівки радіографічні і флюорографічні медичні ТУ У 24.6-32665379-003:2010	3701 10 10 00; 3702 10 00 00	Медична практика	Плівка TRIMAX TXB LASER IMAGING FILM 20x25 см. згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2882/2004 від 12.04.2011 Плівки радіографічні і флюорографічні медичні ТУ У 24.6-32665379-003:2010	Па	Товариство з обмеженою відповідальністю "Лізоформ Медікал", Україна	2882/2004	13.05.2014	1 260,00 грн. за 100 аркушів плівки		
Проявник "ХімРей", 3л. (на 15л розчину) згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №4178/2005 від 24.03.2010 Розчини фотохімікатів для обробки радіографічних і флюорографічних плівок ТУ У 24.6-32665379-007:2005	3707 90 30 00	Розчини фотохімікатів для обробки радіографічних і флюорографічних плівок	Проявник "ХімРей", 3л. (на 15л розчину) згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №4178/2005 від 24.03.2010 Розчини фотохімікатів для обробки радіографічних і флюорографічних плівок ТУ У 24.6-32665379-007:2005	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "Лізоформ Медікал", Україна	4178/2005	24.03.2015	93,00		
Фіксаж "ХімРей", 3л (на 15л розчину) згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №4178/2005 від 24.03.2010 Розчини фотохімікатів для обробки радіографічних і флюорографічних плівок ТУ У 24.6-32665379-007:2005	3707 90 30 00	Розчини фотохімікатів для обробки радіографічних і флюорографічних плівок	Фіксаж "ХімРей", 3л (на 15л розчину) згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №4178/2005 від 24.03.2010 Розчини фотохімікатів для обробки радіографічних і флюорографічних плівок ТУ У 24.6-32665379-007:2005	I	Товариство з обмеженою відповідальністю "Лізоформ Медікал", Україна	4178/2005	24.03.2015	93,00		

**Начальник Управління розвитку
фармацевтичного сектору галузі охорони здоров'я**

Л.В. Коношевич