

**Відомості про зареєстровані оптово-відпускні ціни на вироби медичного призначення станом на 20.04.2012,  
які вносяться до реєстру оптово-відпускних цін на вироби медичного призначення**

| Назва виробу медичного призначення,<br>тип, вид, марка тощо                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | Код згідно з<br>УКТЗЕД | Сфера<br>застосування<br>виробу<br>медичного<br>призначення | Модифікація* або комплектуючі**<br>виробу медичного призначення                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | Клас виробу<br>медичного<br>призначення<br>залежно від<br>потенційного<br>ризiku<br>застосування | Найменування<br>виробника,<br>країна | Номер<br>свідоцтва про<br>державну<br>реєстрацію<br>виробу<br>медичного<br>призначення | Дата<br>закінчення<br>строку дії<br>свідоцтва про<br>державну<br>реєстрацію<br>виробу<br>медичного<br>призначення | Зареєстрована<br>оптово-<br>відпускна ціна<br>виробу<br>медичного<br>призначення<br>вітчизняного<br>та/ або<br>іноземного<br>виробництва,<br>грн. | Зареєстрована<br>оптово-<br>відпускна ціна<br>виробу<br>медичного<br>призначення<br>іноземного<br>виробництва в<br>іноземній<br>валюті | Офіційний курс<br>іноземної валюти,<br>встановлений<br>Національним<br>банком України на<br>дату подання заяви<br>про реєстрацію<br>оптово-відпускної<br>ціни на виріб<br>медичного<br>призначення |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|-------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 2                      | 3                                                           | 4                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 5                                                                                                | 6                                    | 7                                                                                      | 8                                                                                                                 | 9                                                                                                                                                 | 10                                                                                                                                     | 11                                                                                                                                                                                                 |
| "Chlamydia FIA-MBA" Набір діагностичний<br>для виявлення антигену Chlamydia<br>trachomatis методом непрямой<br>імунофлуоресценції (60 аналізів) згідно<br>Додатку № 1 свідоцтва про державну<br>реєстрацію № 7931/2008 від 24.12.2010<br>Реагенти для виявлення бактерійних<br>антигенів методом непрямой<br>імунофлуоресценції ТУ У 24.4-35296135-<br>001:2008   | 3002 10 99 00          | Для<br>лабораторної<br>діагностики in<br>vitro              | "Chlamydia FIA-MBA" Набір<br>діагностичний для виявлення антигену<br>Chlamydia trachomatis методом<br>непрямой імунофлуоресценції (КН-001,<br>60 аналізів) згідно Додатку № 1<br>свідоцтва про державну реєстрацію №<br>7931/2008 від 24.12.2010 Реагенти для<br>виявлення бактерійних антигенів<br>методом непрямой імунофлуоресценції<br>ТУ У 24.4-35296135-001:2008   |                                                                                                  | ТОВ<br>"Медбіоальянс",<br>Україна    | 7931/2008                                                                              | 18.07.2013                                                                                                        | 360,05                                                                                                                                            |                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                    |
| "Ureaplasma FIA-MBA" Набір діагностичний<br>для виявлення антигену Ureaplasma<br>urealyticum методом непрямой<br>імунофлуоресценції (60 аналізів) згідно<br>Додатку № 1 свідоцтва про державну<br>реєстрацію № 7931/2008 від 24.12.2010<br>Реагенти для виявлення бактерійних<br>антигенів методом непрямой<br>імунофлуоресценції ТУ У 24.4-35296135-<br>001:2008 | 3002 10 99 00          | Для<br>лабораторної<br>діагностики in<br>vitro              | "Ureaplasma FIA-MBA" Набір<br>діагностичний для виявлення антигену<br>Ureaplasma urealyticum методом<br>непрямой імунофлуоресценції (КН-002,<br>60 аналізів) згідно Додатку № 1<br>свідоцтва про державну реєстрацію №<br>7931/2008 від 24.12.2010 Реагенти для<br>виявлення бактерійних антигенів<br>методом непрямой імунофлуоресценції<br>ТУ У 24.4-35296135-001:2008 |                                                                                                  | ТОВ<br>"Медбіоальянс",<br>Україна    | 7931/2008                                                                              | 18.07.2013                                                                                                        | 408,00                                                                                                                                            |                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |               |                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |  |                             |           |            |        |  |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|---------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|-----------------------------|-----------|------------|--------|--|--|
| "Mycoplasma hominis FIA-MBA" Набір діагностичний для виявлення антигену Mycoplasma hominis методом непрямой імунофлуоресценції (60 аналізів) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7931/2008 від 24.12.2010 Реагенти для виявлення бактерійних антигенів методом непрямой імунофлуоресценції ТУ У 24.4-35296135-001:2008       | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "Mycoplasma hominis FIA-MBA" Набір діагностичний для виявлення антигену Mycoplasma hominis методом непрямой імунофлуоресценції (КН-003, 60 аналізів) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7931/2008 від 24.12.2010 Реагенти для виявлення бактерійних антигенів методом непрямой імунофлуоресценції ТУ У 24.4-35296135-001:2008       |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 7931/2008 | 18.07.2013 | 408,00 |  |  |
| "Gardnerella vaginalis FIA-MBA" Набір діагностичний для виявлення антигену Gardnerella vaginalis методом непрямой імунофлуоресценції (60 аналізів) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7931/2008 від 24.12.2010 Реагенти для виявлення бактерійних антигенів методом непрямой імунофлуоресценції ТУ У 24.4-35296135-001:2008 | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "Gardnerella vaginalis FIA-MBA" Набір діагностичний для виявлення антигену Gardnerella vaginalis методом непрямой імунофлуоресценції (КН-004, 60 аналізів) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7931/2008 від 24.12.2010 Реагенти для виявлення бактерійних антигенів методом непрямой імунофлуоресценції ТУ У 24.4-35296135-001:2008 |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 7931/2008 | 18.07.2013 | 372,00 |  |  |
| "Neisseria gonorrhoeae FIA-MBA" Набір діагностичний для виявлення антигену Neisseria gonorrhoeae методом непрямой імунофлуоресценції (60 аналізів) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7931/2008 від 24.12.2010 Реагенти для виявлення бактерійних антигенів методом непрямой імунофлуоресценції ТУ У 24.4-35296135-001:2008 | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "Neisseria gonorrhoeae FIA-MBA" Набір діагностичний для виявлення антигену Neisseria gonorrhoeae методом непрямой імунофлуоресценції (КН-005, 60 аналізів) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7931/2008 від 24.12.2010 Реагенти для виявлення бактерійних антигенів методом непрямой імунофлуоресценції ТУ У 24.4-35296135-001:2008 |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 7931/2008 | 18.07.2013 | 450,00 |  |  |
| "Cytomegalovirus FIA-MBA" Набір діагностичний для виявлення антигену Cytomegalovirus методом непрямой імунофлуоресценції (60 аналізів) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7931/2008 від 24.12.2010 Реагенти для виявлення бактерійних антигенів методом непрямой імунофлуоресценції ТУ У 24.4-35296135-001:2008             | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "Cytomegalovirus FIA-MBA" Набір діагностичний для виявлення антигену Cytomegalovirus методом непрямой імунофлуоресценції (КН-006, 60 аналізів) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7931/2008 від 24.12.2010 Реагенти для виявлення бактерійних антигенів методом непрямой імунофлуоресценції ТУ У 24.4-35296135-001:2008             |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 7931/2008 | 18.07.2013 | 492,00 |  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |               |                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |  |                             |           |            |          |  |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|---------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|-----------------------------|-----------|------------|----------|--|--|
| "Herpes simplex тип I, II FIA-MBA" Набір діагностичний для виявлення антигену Herpes simplex тип I, II методом непрямої імунофлуоресценції (60 аналізів) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7931/2008 від 24.12.2010 Реагенти для виявлення бактерійних антигенів методом непрямої імунофлуоресценції ТУ У 24.4-35296135-001:2008 | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "Herpes simplex тип I, II FIA-MBA" Набір діагностичний для виявлення антигену Herpes simplex тип I, II методом непрямої імунофлуоресценції (КН-007, 60 аналізів) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7931/2008 від 24.12.2010 Реагенти для виявлення бактерійних антигенів методом непрямої імунофлуоресценції ТУ У 24.4-35296135-001:2008 |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 7931/2008 | 18.07.2013 | 408,00   |  |  |
| "Trichomonas vaginalis FIA-MBA" Набір діагностичний для виявлення антигену Trichomonas vaginalis методом непрямої імунофлуоресценції (60 аналізів) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7931/2008 від 24.12.2010 Реагенти для виявлення бактерійних антигенів методом непрямої імунофлуоресценції ТУ У 24.4-35296135-001:2008       | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "Trichomonas vaginalis FIA-MBA" Набір діагностичний для виявлення антигену Trichomonas vaginalis методом непрямої імунофлуоресценції (КН-008, 60 аналізів) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 7931/2008 від 24.12.2010 Реагенти для виявлення бактерійних антигенів методом непрямої імунофлуоресценції ТУ У 24.4-35296135-001:2008       |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 7931/2008 | 18.07.2013 | 360,00   |  |  |
| "HBs-антиген-підтверджуючий-МБА"-Тест для підтвердження наявності поверхневого антигену вірусу гепатиту В (200 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 | "HBs-антиген-підтверджуючий-МБА"-Тест для підтвердження наявності поверхневого антигену вірусу гепатиту В (200 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 | 180,00   |  |  |
| "HBs-антиген-підтверджуючий-МБА"-Тест для підтвердження наявності поверхневого антигену вірусу гепатиту В (100 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 | "HBs-антиген-підтверджуючий-МБА"-Тест для підтвердження наявності поверхневого антигену вірусу гепатиту В (100 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 | 90,00    |  |  |
| "Туб-АТ-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл до мікобактерій туберкульозу (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 | "Туб-АТ-МБА" Імуноферментна тест-система для виявлення антитіл до мікобактерій туберкульозу (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 | 1 050,00 |  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |               |                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |  |                             |           |            |          |  |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|---------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|-----------------------------|-----------|------------|----------|--|--|
| " Kip-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу G до вірусу кору (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 | " Kip-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу G до вірусу кору (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 | 918,00   |  |  |
| " Kip-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл класу М до вірусу кору (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 | " Kip-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл класу М до вірусу кору (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 | 1 074,00 |  |  |
| "Паротит-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу G до вірусу паротиту (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 | "Паротит-IgG-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу G до вірусу паротиту (КТ-067, 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 | 918,00   |  |  |
| "Паротит-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу М до вірусу паротиту (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 | "Паротит-IgM-МБА" Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу М до вірусу паротиту (КТ-068, 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 | 1 074,00 |  |  |
| "Контроль-НВsAg-МБА" Контрольна панель сироваток крові людини, що містять та не містять НВs-антиген згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010 | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "Контроль-НВsAg-МБА" Контрольна панель сироваток крові людини, що містять та не містять НВs-антиген (А-071, 8 фл. по 800 мкл) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010 |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 9536/2010 | 01.07.2015 | 822,00   |  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |               |                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |  |                             |           |            |        |  |  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|---------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|-----------------------------|-----------|------------|--------|--|--|
| "КВ-НВsAg-МБА" Кваліфікаційна панель сироваток крові людини з різним вмістом НВs-антигену згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                                    | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "КВ-НВsAg-МБА" Кваліфікаційна панель сироваток крові людини з різним вмістом НВs-антигену (А-073, 5 фл. по 800 мкл) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                                    |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 9536/2010 | 01.07.2015 | 690,00 |  |  |
| "ВЛ-Контроль-НВsAg-МБА" Контрольна сироватка крові людини з певним вмістом НВs-антигену згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                                      | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "ВЛ-Контроль-НВsAg-МБА" Контрольна сироватка крові людини з певним вмістом НВs-антигену (А-074, 10 фл. по 800 мкл) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                                     |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 9536/2010 | 01.07.2015 | 882,00 |  |  |
| "Контроль АТ-ВГС-МБА" Контрольна панель сироваток крові людини, що містять та не містять антитіла до вірусу гепатиту С (ВГС) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010 | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "Контроль АТ-ВГС-МБА" Контрольна панель сироваток крові людини, що містять та не містять антитіла до вірусу гепатиту С (ВГС) (А-031, 8 фл. по 500 мкл) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010 |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 9536/2010 | 01.07.2015 | 882,00 |  |  |
| "КВ-АТ-ВГС-МБА" Кваліфікаційна панель сироваток крові людини з різним вмістом антитіл до вірусу гепатиту С (ВГС) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010             | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "КВ-АТ-ВГС-МБА" Кваліфікаційна панель сироваток крові людини з різним вмістом антитіл до вірусу гепатиту С (ВГС) (А-033, 5 фл. по 250 мкл) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010             |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 9536/2010 | 01.07.2015 | 690,00 |  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |               |                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |  |                             |           |            |        |  |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|---------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|-----------------------------|-----------|------------|--------|--|--|
| "ВЛ-Контроль-АТ-ВГС-МБА" Контрольна сироватка крові людини, що містить антитіла до вірусу гепатиту С (ВГС) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                                                                        | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "ВЛ-Контроль-АТ-ВГС-МБА" Контрольна сироватка крові людини, що містить антитіла до вірусу гепатиту С (ВГС) (А-034, 10 фл. по 250 мкл) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                                                                       |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 9536/2010 | 01.07.2015 | 882,00 |  |  |
| "Контроль АТ(+/-)-ВІЛ-1,2-МБА" Контрольна панель сироваток крові людини, що містять та не містять антитіла до вірусу імунодефіциту людини першого (ВІЛ-1) та другого типу (ВІЛ-2) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010 | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "Контроль АТ(+/-)-ВІЛ-1,2-МБА" Контрольна панель сироваток крові людини, що містять та не містять антитіла до вірусу імунодефіциту людини першого (ВІЛ-1) та другого типу (ВІЛ-2) (А-012, 8 фл. по 400 мкл) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010 |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 9536/2010 | 01.07.2015 | 882,00 |  |  |
| "ВЛ-Контроль-АТ-ВІЛ-1-МБА" Контрольна сироватка крові людини, що містить антитіла до вірусу імунодефіциту людини першого типу (ВІЛ-1) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                                             | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "ВЛ-Контроль-АТ-ВІЛ-1-МБА" Контрольна сироватка крові людини, що містить антитіла до вірусу імунодефіциту людини першого типу (ВІЛ-1) (А-015, 10 фл. по 400 мкл) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                                            |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 9536/2010 | 01.07.2015 | 882,00 |  |  |
| "КВ-АТ-ВІЛ-1-МБА" Кваліфікаційна панель сироваток крові людини з різним вмістом антитіл до вірусу імунодефіциту людини першого типу (ВІЛ-1) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                                       | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "КВ-АТ-ВІЛ-1-МБА" Кваліфікаційна панель сироваток крові людини з різним вмістом антитіл до вірусу імунодефіциту людини першого типу (ВІЛ-1) (А-016, 5 фл. по 400 мкл) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                                       |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 9536/2010 | 01.07.2015 | 690,00 |  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |               |                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |  |                             |           |            |          |  |  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|---------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|-----------------------------|-----------|------------|----------|--|--|
| "Контроль АТ-Т. pallidum-МБА"<br>Контрольна панель сироваток крові людини, що містять та не містять антитіла до Treponema pallidum згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                               | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "Контроль АТ-Т. pallidum-МБА"<br>Контрольна панель сироваток крові людини, що містять та не містять антитіла до Treponema pallidum (А-090, 6 фл. по 1000 мкл) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                              |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 9536/2010 | 01.07.2015 | 882,00   |  |  |
| "ВЛ-Контроль-АТ-Т.pallidum-МБА"<br>Контрольна сироватка крові людини, що містить антитіла до Treponema pallidum згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                                                  | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "ВЛ-Контроль-АТ-Т.pallidum-МБА"<br>Контрольна сироватка крові людини, що містить антитіла до Treponema pallidum (А-092, 10 фл. по 200 мкл) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                                                 |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 9536/2010 | 01.07.2015 | 882,00   |  |  |
| "КВ-АТ-Т.pallidum-МБА" Кваліфікаційна панель сироваток крові людини з різним вмістом антитіл до Treponema pallidum згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                                               | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "КВ-АТ-Т.pallidum-МБА"<br>Кваліфікаційна панель сироваток крові людини з різним вмістом антитіл до Treponema pallidum (А-094, 5 фл. по 400 мкл) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010                                            |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 9536/2010 | 01.07.2015 | 690,00   |  |  |
| "Контроль АТ-А-С.trachomatis-МБА"<br>Контрольна панель сироваток крові людини, що містять та не містять видоспецифічні антитіла класу А до Chlamydia trachomatis згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010 | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "Контроль АТ-А-С.trachomatis-МБА"<br>Контрольна панель сироваток крові людини, що містять та не містять видоспецифічні антитіла класу А до Chlamydia trachomatis (А-065, 8 фл. по 400 мкл) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010 |  | ТОВ "Медбіоальянс", Україна | 9536/2010 | 01.07.2015 | 1 650,00 |  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |               |                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |     |                                  |           |            |          |                |        |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|---------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------------|-----------|------------|----------|----------------|--------|
| "Контроль AT-G-C.trachomatis-МБА"<br>Контрольна панель сироваток крові людини, що містять та не містять видоспецифічні антитіла класу G до Chlamydia trachomatis згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010 | 3002 10 99 00 | Для лабораторної діагностики in vitro | "Контроль AT-G-C.trachomatis-МБА"<br>Контрольна панель сироваток крові людини, що містять та не містять видоспецифічні антитіла класу G до Chlamydia trachomatis (A-061, 8 фл. по 400 мкл) згідно Додатку № 1 свідоцтва про державну реєстрацію № 9536/2010 від 24.12.2010 Стандартні та контрольні панелі сироваток крові людини для контролю якості імуноферментних досліджень маркерів інфекційних захворювань ТУ У 24.4-35296135-003:2010 |     | ТОВ "Медбіоальянс", Україна      | 9536/2010 | 01.07.2015 | 1 650,00 |                |        |
| Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-3, довжина 36" (91см), 2 голки: TH-26 (код 3N08A), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.                                                                                                                                                                                                                               | 3006 10 90 00 | загальна хірургія                     | Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-3, довжина 36" (91см), 2 голки: TH-26 (код 3N08A), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.                                                                                                                                                                                                                                                         | III | W.L.Gore & Associates, Inc., USA | 3531/2004 | 03.12.2014 | 171,77   | 21,51 Дол. США | 7,9857 |
| Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-4, довжина 36" (91см), 2 голки: TH-18 (код 4N02A), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.                                                                                                                                                                                                                               | 3006 10 90 00 | загальна хірургія                     | Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-4, довжина 36" (91см), 2 голки: TH-18 (код 4N02A), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.                                                                                                                                                                                                                                                         | III | W.L.Gore & Associates, Inc., USA | 3531/2004 | 03.12.2014 | 171,77   | 21,51 Дол. США | 7,9857 |
| Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-4, довжина 36" (91см), 2 голки: PH-17 (код 4N08A), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.                                                                                                                                                                                                                               | 3006 10 90 00 | загальна хірургія                     | Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-4, довжина 36" (91см), 2 голки: PH-17 (код 4N08A), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.                                                                                                                                                                                                                                                         | III | W.L.Gore & Associates, Inc., USA | 3531/2004 | 03.12.2014 | 171,77   | 21,51 Дол. США | 7,9857 |
| Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-5, довжина 36" (91см), 2 голки: TTc-13 (код 5N02A), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.                                                                                                                                                                                                                              | 3006 10 90 00 | загальна хірургія                     | Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-5, довжина 36" (91см), 2 голки: TTc-13 (код 5N02A), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.                                                                                                                                                                                                                                                        | III | W.L.Gore & Associates, Inc., USA | 3531/2004 | 03.12.2014 | 182,63   | 22,87 Дол. США | 7,9857 |
| Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-5, довжина 36" (91см), 2 голки: TH-26 (код 5N20A), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.                                                                                                                                                                                                                               | 3006 10 90 00 | загальна хірургія                     | Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-5, довжина 36" (91см), 2 голки: TH-26 (код 5N20A), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.                                                                                                                                                                                                                                                         | III | W.L.Gore & Associates, Inc., USA | 3531/2004 | 03.12.2014 | 182,63   | 22,87 Дол. США | 7,9857 |
| Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-6, довжина 24" (61см), 2 голки: TTc-13 (код 6K04A), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.                                                                                                                                                                                                                              | 3006 10 90 00 | загальна хірургія                     | Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-6, довжина 24" (61см), 2 голки: TTc-13 (код 6K04A), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.                                                                                                                                                                                                                                                        | III | W.L.Gore & Associates, Inc., USA | 3531/2004 | 03.12.2014 | 182,63   | 22,87 Дол. США | 7,9857 |



|                                                                                                                                                                                        |                                                                                                              |                    |                                                                                                                                                                                        |     |                                                 |           |            |        |                |        |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------------------|-----------|------------|--------|----------------|--------|
| Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-6, довжина 24" (61см), 2 голки: ТТс-12 (код 6К10А), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р. | 3006 10 90 00                                                                                                | загальна хірургія  | Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-6, довжина 24" (61см), 2 голки: ТТс-12 (код 6К10А), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р. | III | W.L.Gore & Associates, Inc., USA                | 3531/2004 | 03.12.2014 | 182,63 | 22,87 Дол. США | 7,9857 |
| Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-6, довжина 30" (76см), 2 голки: ТТс-13 (код 6М04А), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р. | 3006 10 90 00                                                                                                | загальна хірургія  | Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-6, довжина 30" (76см), 2 голки: ТТс-13 (код 6М04А), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р. | III | W.L.Gore & Associates, Inc., USA                | 3531/2004 | 03.12.2014 | 182,63 | 22,87 Дол. США | 7,9857 |
| Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-7, довжина 18" (46см), 2 голки: РТ-9 (код 7J04А), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.   | 3006 10 90 00                                                                                                | загальна хірургія  | Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-7, довжина 18" (46см), 2 голки: РТ-9 (код 7J04А), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.   | III | W.L.Gore & Associates, Inc., USA                | 3531/2004 | 03.12.2014 | 216,57 | 27,12 Дол. США | 7,9857 |
| Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-7, довжина 30" (76см), 2 голки: ТТ-9 (код 7М02А), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.   | 3006 10 90 00                                                                                                | загальна хірургія  | Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-7, довжина 30" (76см), 2 голки: ТТ-9 (код 7М02А), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.   | III | W.L.Gore & Associates, Inc., USA                | 3531/2004 | 03.12.2014 | 216,57 | 27,12 Дол. США | 7,9857 |
| Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-8, довжина 24" (61см), 2 голки: ТТ-9 (код 8К02А), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.   | 3006 10 90 00                                                                                                | загальна хірургія  | Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-8, довжина 24" (61см), 2 голки: ТТ-9 (код 8К02А), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.   | III | W.L.Gore & Associates, Inc., USA                | 3531/2004 | 03.12.2014 | 233,50 | 29,24 Дол. США | 7,9857 |
| Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-8, довжина 30" (76см), 2 голки: ТТ-9 (код 8М02А), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.   | 3006 10 90 00                                                                                                | загальна хірургія  | Шовний матеріал GORE-TEX®, нитка: розмір CV-8, довжина 30" (76см), 2 голки: ТТ-9 (код 8М02А), згідно Додатку №1 до Свідоцтва про державну реєстрацію № 3531/2004 від 3 грудня 2009р.   | III | W.L.Gore & Associates, Inc., USA                | 3531/2004 | 03.12.2014 | 233,50 | 29,24 Дол. США | 7,9857 |
| Sample Tray/ Касета для зразків згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009                                                                       | 9027801190 Код згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009; 9027905000 код згідно ВМД | Витратні матеріали | Sample Tray/ Касета для зразків згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009                                                                       |     | MEDICA Corporation, USA/ МЕДІКА Корпорейшн, США | 2845/2004 | 13.05.2014 | 826,55 | 103,50 Дол.США | 7,986  |

|                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                                              |                       |                                                                                                                                                                                                                                                     |  |                                                 |           |            |          |                |       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|-------------------------------------------------|-----------|------------|----------|----------------|-------|
| Solution Pack - Na/K/Ca/pH Analyzer (800 mL) / Блок розчинів для EasyLyte Na/K/Ca/pH (800 мл) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009                                                                     | 9027801190 Код згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009; 3822000000 код згідно ВМД | Реагенти діагностичні | Solution Pack - Na/K/Ca/pH Analyzer (800 mL) / Блок розчинів для EasyLyte Na/K/Ca/pH (800 мл) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009                                                                      |  | MEDICA Corporation, USA/ МЕДІКА Корпорейшн, США | 2845/2004 | 13.05.2014 | 2 026,20 | 253,72 Дол.США | 7,986 |
| Solution Pack - Na/K/Cl Analyzer (800 mL) Блок розчинів для EasyLyte Na/K/Cl (800 мл) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009                                                                             | 9027801190 Код згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009; 3822000000 код згідно ВМД | Реагенти діагностичні | Solution Pack - Na/K/Cl Analyzer (800 mL) Блок розчинів для EasyLyte Na/K/Cl (800 мл) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009                                                                              |  | MEDICA Corporation, USA/ МЕДІКА Корпорейшн, США | 2845/2004 | 13.05.2014 | 1 953,53 | 244,62 Дол.США | 7,986 |
| Daily Rinse/Cleaning Solution Kit Набір розчинів для щоденної промивки/очистки згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009                                                                                    | 9027801190 Код згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009; 3507 90 90 00 Згідно ВМД  | Реагенти діагностичні | Daily Rinse/Cleaning Solution Kit Набір розчинів для щоденної промивки/очистки згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009                                                                                     |  | MEDICA Corporation, USA                         | 2845/2004 | 13.05.2014 | 517,89   | 64,85 Дол.США  | 7,986 |
| Tri-Level Quality Control Kit (10 mL Low, 10 mL Normal, 10mL High) Трирівневий набір для контролю якості (10 мл - нижче норми, 10 мл - норма, 10 мл - вище норми) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009 | 9027801190 Код згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009; 3824909800 код згідно ВМД | Реагенти діагностичні | Tri-Level Quality Control Kit (10 mL Low, 10 mL Normal, 10mL High)/ Трирівневий набір для контролю якості (10 мл - нижче норми, 10 мл - норма, 10 мл - вище норми) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009 |  | MEDICA Corporation, USA                         | 2845/2004 | 13.05.2014 | 922,38   | 115,50 Дол.США | 7,986 |
| Quality Control Kit (10 ml Normal, 10 ml Abnormal)/ Набір для контролю якості (10 мл - норма, 10 мл - вище норми) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009                                                 | 9027801190 Код згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009; 3824909800 код згідно ВМД | Реагенти діагностичні | Quality Control Kit (10 ml Normal, 10 ml Abnormal)/ Набір для контролю якості (10 мл - норма, 10 мл - вище норми) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009                                                  |  | MEDICA Corporation, USA                         | 2845/2004 | 13.05.2014 | 472,45   | 59,16 Дол.США  | 7,986 |

|                                                                                                                                                          |                                                                                                              |                       |                                                                                                                                                          |  |                         |           |            |        |               |       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|-------------------------|-----------|------------|--------|---------------|-------|
| 500 ul Sample Cups (500)/ Чашки для зразків на 500 мкл (500 шт.) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009        | 9027801190 Код згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009; 3923301000 код згідно ВМД | Витратні матеріали    | 500 ul Sample Cups (500)/ Чашки для зразків на 500 мкл (500 шт.) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009        |  | MEDICA Corporation, USA | 2845/2004 | 13.05.2014 | 431,24 | 54,00 Дол.США | 7,986 |
| Printer Paper (3)/ Папір для принтера (3 рулони в комплекті) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009            | 9027801190 Код згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009; 4811900000 код згідно ВМД | Витратні матеріали    | Printer Paper (3)/ Папір для принтера (3 рулони в комплекті) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009            |  | MEDICA Corporation, USA | 2845/2004 | 13.05.2014 | 245,32 | 30,72 Дол.США | 7,986 |
| Wash Solution (50 ml)/ Промивочний розчин (50 мл) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009                       | 9027801190 Код згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009; 3507909000 код згідно ВМД | Реагенти діагностичні | Wash Solution (50 ml)/ Промивочний розчин (50 мл) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009                       |  | MEDICA Corporation, USA | 2845/2004 | 13.05.2014 | 186,23 | 23,32 Дол.США | 7,986 |
| Calcium Rinse Solution Kit Ополіскуючий розчин для Ca++ електрода) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009      | 9027801190 Код згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009; 3402209000 код згідно ВМД | Реагенти діагностичні | Calcium Rinse Solution Kit Ополіскуючий розчин для Ca++ електрода) згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №2845/2004 від 13.05.2009      |  | MEDICA Corporation, USA | 2845/2004 | 13.05.2014 | 517,89 | 64,85 Дол.США | 7,986 |
| EasyBloodGas Quality Control - Level 1 Контрольні матеріали - Рівень 1, згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5751/2006 від 09.09.2011 | 9027801100 Код згідно Свідоцтва про державну реєстрацію №5751/2006 від 09.09.2011; 3824909800 код згідно ВМД | Реагенти діагностичні | EasyBloodGas Quality Control - Level 1 Контрольні матеріали - Рівень 1, згідно Додатку №2 до Свідоцтва про державну реєстрацію №5751/2006 від 09.09.2011 |  | MEDICA Corporation, USA | 5751/2006 | 09.09.2016 | 572,43 | 71,68 Дол.США | 7,986 |

|                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                   |                          |                                                                                                                                                                                     |  |                            |           |            |        |               |       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|----------------------------|-----------|------------|--------|---------------|-------|
| EasyBloodGas Quality Control - Level 2<br>Контрольні матеріали - Рівень 2 згідно<br>Додатку №2 до Свідоцтва про державну<br>реєстрацію №5751/2006 від 09.09.2011                    | 9027801100 Код<br>згідно Свідоцтва<br>про державну<br>реєстрацію<br>№5751/2006 від<br>09.09.2011;<br>3824909800 код<br>згідно ВМД | Реагенти<br>діагностичні | EasyBloodGas Quality Control - Level 2<br>Контрольні матеріали - Рівень 2 згідно<br>Додатку №2 до Свідоцтва про<br>державну реєстрацію №5751/2006 від<br>09.09.2011                 |  | MEDICA<br>Corporation, USA | 5751/2006 | 09.09.2016 | 572,43 | 71,68 Дол.США | 7,986 |
| EasyBloodGas Quality Control - Level 3<br>Контрольні матеріали - Рівень 3, згідно<br>Додатку №2 до Свідоцтва про державну<br>реєстрацію №5751/2006 від 09.09.2011                   | 9027801100 Код<br>згідно Свідоцтва<br>про державну<br>реєстрацію<br>№5751/2006 від<br>09.09.2011;<br>3824909800 код<br>згідно ВМД | Реагенти<br>діагностичні | EasyBloodGas Quality Control - Level 3<br>Контрольні матеріали - Рівень 3, згідно<br>Додатку №2 до Свідоцтва про<br>державну реєстрацію №5751/2006 від<br>09.09.2011                |  | MEDICA<br>Corporation, USA | 5751/2006 | 09.09.2016 | 572,43 | 71,68 Дол.США | 7,986 |
| EasyBloodGas Printer Paper (5 rolls to a box)<br>Папір для принтера (5 рулонів у коробці)<br>згідно Додатку №2 до Свідоцтва про<br>державну реєстрацію №5751/2006 від<br>09.09.2011 | 9027801100 Код<br>згідно Свідоцтва<br>про державну<br>реєстрацію<br>№5751/2006 від<br>09.09.2011;<br>4811900000 код<br>згідно ВМД | Витратний<br>матеріал    | EasyBloodGas Printer Paper (5 rolls to a<br>box) Папір для принтера (5 рулонів у<br>коробці) згідно Додатку №2 до<br>Свідоцтва про державну реєстрацію<br>№5751/2006 від 09.09.2011 |  | MEDICA<br>Corporation, USA | 5751/2006 | 09.09.2016 | 372,54 | 46,65 Дол.США | 7,986 |
| EasyBloodGas Capillary Tube Kit Набір<br>капілярних трубок, згідно Додатку №2 до<br>Свідоцтва про державну реєстрацію<br>№5751/2006 від 09.09.2011                                  | 9027801100 Код<br>згідно Свідоцтва<br>про державну<br>реєстрацію<br>№5751/2006 від<br>09.09.2011;<br>3917329900 код<br>згідно ВМД | Витратний<br>матеріал    | EasyBloodGas Capillary Tube Kit<br>Набір капілярних трубок, згідно<br>Додатку №2 до Свідоцтва про<br>державну реєстрацію №5751/2006 від<br>09.09.2011                               |  | MEDICA<br>Corporation, USA | 5751/2006 | 09.09.2016 | 513,34 | 64,28 Дол.США | 7,986 |
| EasyBloodGas Pump Tubing Трубки для<br>помпи, згідно Додатку №2 до Свідоцтва про<br>державну реєстрацію №5751/2006 від<br>09.09.2011                                                | 9027801100 Код<br>згідно Свідоцтва<br>про державну<br>реєстрацію<br>№5751/2006 від<br>09.09.2011;<br>3917329900 код<br>згідно ВМД | Витратний<br>матеріал    | EasyBloodGas Pump Tubing Трубки<br>для помпи, згідно Додатку №2 до<br>Свідоцтва про державну реєстрацію<br>№5751/2006 від 09.09.2011                                                |  | MEDICA<br>Corporation, USA | 5751/2006 | 09.09.2016 | 313,45 | 39,25 Дол.США | 7,986 |

|                                                                                                                                                            |                                                                                                                                   |                          |                                                                                                                                                               |  |                            |           |            |          |                   |       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|----------------------------|-----------|------------|----------|-------------------|-------|
| EasyBloodGas Reagent Module - 800 mL<br>Модуль реагентів - 800 мл., згідно Додатку<br>№2 до Свідоцтва про державну реєстрацію<br>№5751/2006 від 09.09.2011 | 9027801100 Код<br>згідно Свідоцтва<br>про державну<br>реєстрацію<br>№5751/2006 від<br>09.09.2011;<br>3822000000 код<br>згідно ВМД | Реагенти<br>діагностичні | EasyBloodGas Reagent Module - 800 mL<br>Модуль реагентів - 800 мл., згідно<br>Додатку №2 до Свідоцтва про<br>державну реєстрацію №5751/2006 від<br>09.09.2011 |  | MEDICA<br>Corporation, USA | 5751/2006 | 09.09.2016 | 2 089,85 | 261,69<br>Дол.США | 7,986 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|----------------------------|-----------|------------|----------|-------------------|-------|

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

**Л.В. Коношевич**