

DOCUMENTAȚIA STANDARD

pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri

Obiectul achiziției: **Reactive și consumabile pentru
dispozitive medicale de tip închis pentru secția
morfopatologie pentru anul 2020**

Cod CPV: **33100000-1**

Autoritatea Contractantă: **IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei
Moșneaga”**

Procedura achiziției: **Licitație deschisă**

CAPITOLUL I
INSTRUCȚIUNI PENTRU OFERTANȚI (IPO)
[Notă: nu se va modifica de către Autoritatea Contractantă]

Secțiunea 1. Dispoziții generale

1. Scopul procedurii de achiziție

1.1. Autoritatea contractantă, emite Documentele de atribuire în vederea achiziționării de bunuri, după cum este specificat în Fișa de Date a Achiziției (în continuare **FDA**).

2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție

2.1. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție publică sînt:

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entițalilor contractante;
- c) transparența;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu în privința tuturor ofertanților și operatorilor economici;
- e) protecția mediului;
- f) respectarea ordinii de drept;
- g) confidențialitatea;
- h) asumarea răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică.

3. Sursa de finanțare

3.1. În **FDA** va fi specificată sursa de finanțare pentru plățile contractului ce urmează a fi atribuit.

3.2. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziții publice, mijloacele financiare sunt alocate și destinate exclusiv achiziției în cauză.

4. Participanții la licitație

4.1. Participant la licitație poate fi orice operator economic rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane, care are dreptul de a participa, în condițiile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice (în continuare Legea nr. 131/2015), la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice.

4.2. Dreptul de participare la procedurile de atribuire a contractelor de achiziții publice poate fi rezervat de către Guvern unor ateliere protejate și întreprinderi sociale de inserție în cazul în care majoritatea angajaților implicați sînt persoane cu dizabilități care, prin natura sau gravitatea deficiențelor lor, nu pot desfășura o activitate profesională în condiții normale.

5. Cheltuielile de participare la procedura de achiziție

5.1. Ofertantul suportă toate costurile legate de pregătirea și înaintarea ofertei, iar autoritatea contractantă nu poartă nici o responsabilitate pentru aceste costuri, indiferent de desfășurarea sau rezultatul procedurii de licitație.

5.2. La depunerea ofertelor, operatorul economic, după caz, va achita o taxă. Modul de achitare a taxei menționate, precum și cuantumul acesteia sînt stabilite de Guvern.

5.3. Achitarea taxei pentru depunerea ofertei se va efectua prin intermediul platformei de achiziții electronice prin care se depune oferta.

6. Limba de comunicare în cadrul licitației

6.1. Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare **DUA**E), documentele de atribuire și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă vor fi întocmite în limba de stat. Documentele justificative și literatura de specialitate tipărită, care fac parte din ofertă, pot fi în altă limbă, cu condiția ca acestea să fie însoțite de o traducere exactă a fragmentelor relevante în limba de stat.

6.2. Autoritatea contractantă poate specifica după caz, în **FDA** posibilitatea depunerii ofertei și într-o altă limbă de circulație internațională.

7. Secțiunile Documentelor de atribuire

7.1. Documentele de atribuire includ toate secțiunile indicate în prezentul punct și trebuie citite în conjuncție cu orice modificare conform punctului IPO8.

CAPITOLUL I. Instrucțiuni pentru ofertanți

CAPITOLUL II. Fișa de date a achiziției

CAPITOLUL III. Formulare pentru depunerea ofertei

CAPITOLUL IV. Specificații tehnice și de preț.

CAPITOLUL V. Formularul de contract

8. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

8.1. Participantul care solicită clarificări asupra documentelor de atribuire va contacta autoritatea contractantă în scris, prin mijloace electronice de comunicare. Autoritatea contractantă va răspunde în scris, prin mijloace electronice de comunicare la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Până la expirarea termenului de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să modifice documentația de atribuire fie din proprie inițiativă, fie ca răspuns la solicitarea de clarificare a unui operator economic, prelungind, după caz, termenul de depunere a ofertelor, astfel încât de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate până la noul termen de depunere a ofertelor să rămână cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punând astfel autoritatea contractantă în imposibilitate de a respecta termenele prevăzute la art. 34, alin. (4) din Legea nr. 131/2015, aceasta din urmă este în drept să nu răspundă.

9. Practicile de corupere și alte practici interzise

9.1. Autoritățile contractante și participanții la licitațiile publice vor respecta cele mai înalte standarde ale eticii de conduită în desfășurarea și implementarea proceselor de achiziții, precum și în executarea contractelor de achiziție publică.

9.2. În cazul în care autoritatea contractantă va depista că ofertantul a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4 în cadrul procesului de concurență pentru contractul de achiziție publică sau pe parcursul executării contractului, aceasta:

a. va exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție prin includerea lui în Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a operatorilor economici; sau

b. va întreprinde orice alte măsuri prevăzute în articolul 40 al Legii nr. 131/2015.

9.3. În cazul în care, Agenția Achiziții Publice, în procesul de monitorizare a procedurilor de achiziții publice, constată că un operator economic a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4, va raporta imediat organelor competente fiecare caz de corupere sau de tentativă de corupere comis de operatorul economic respectiv.

9.4. În cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului, nu se permit următoarele acțiuni:

a. promisiunea, oferirea sau darea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau a oricărui alt lucru de valoare, pentru a influența acțiunile unei alte părți;

b. orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din neglijență, induce în eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;

c. înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;

d. deteriorarea sau prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;

e. distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigației, sau darea unor informații false anchetatorilor, pentru a împiedica esențial o anchetă condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici menționate la lit. a)-d); precum și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante anchetei sau să exercite ancheta.

9.5. Personalul autorității contractante are obligația de a exclude practicile de corupere în vederea obținerii beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea procedurii de achiziții publice.

Secțiunea a-2-a. Criterii de calificare

10. Criterii generale

10.1. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic va completa și va prezenta **DUAЕ**, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă.

10.2. Prezentarea oricărui alt formular **DUAЕ** decât cel solicitat de către autoritatea contractantă, va servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criteriile și cerințele de calificare numai referitoare la:

- a) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) capacitatea economică și financiară;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului.

11. Eligibilitatea ofertantului sau candidatului

11.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

11.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

11.3. Va fi exclus de la procedura pentru atribuire a contractului de achiziție publică, și respectiv nu este eligibil, orice ofertant care se află în oricare dintre următoarele situații:

- a. se află în proces de insolabilitate ca urmare a hotărîrii judecătorești;
- b. nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale către bugetele componente ale bugetului general consolidat, în conformitate cu prevederile legale în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit;
- c. a fost condamnat, în ultimii trei ani, prin hotărîrea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;
- d. prezintă informații false sau nu prezintă informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;
- e. a încălcat obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- f. se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- g. a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acest fapt se constată printr-o decizie a organului abilitat în acest sens;
- h. se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art.74 din Legea nr. 131/2015;
- i. este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

11.4. Autoritatea contractantă, după caz, poate stabili în documentația de atribuire posibilitatea furnizării dovezilor de către operatorii economici care se află în una din situațiile menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3, prin care se vor prezenta măsurile luate de aceștia pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere.

11.5. Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, caziere judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

11.6. În ceea ce privește cazurile menționate la punctul IPO11.3, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul/candidatul.

11.7. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la punctul IPO11.4 sau respectivele documente nu vizează toate situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

11.8. Orice operator economic aflat în oricare dintre situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3 care atrag excluderea din procedura de atribuire poate furniza dovezi care să arate că măsurile luate de acesta sunt suficiente pentru a-și demonstra în concret credibilitatea prin raportare la motivele de excludere, cu excepția cazului în care operatorul economic a fost exclus prin hotărîre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

11.9. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținând seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sînt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii.

12. Capacitatea de exercitare a activității profesionale

12.1. Autoritatea contractantă solicită oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a furniza bunuri, în conformitate cu prevederile legale din țara în care este stabilit

13. Capacitatea economică și financiară

13.1. În cazul în care autoritatea contractantă solicită demonstrarea capacității economice și financiare, aceasta are obligația de a indica în documentația de atribuire și informațiile pe care operatorii economici urmează să le prezinte în acest scop. Capacitatea economică și financiară se realizează, după caz, prin prezentarea unuia sau mai multor documente relevante, cum ar fi:

a. declarații bancare corespunzătoare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional;

b. rapoarte financiare sau, în cazul în care publicarea acestor rapoarte este prevăzută de legislația țării în care este stabilit ofertantul, extrase de rapoarte financiare;

c. declarații privind cifra de afaceri totală sau, dacă este cazul, privind cifra de afaceri în domeniul de activitate aferent obiectului contractului într-o perioadă anterioară care vizează activitatea din ultimii 3 ani, în măsura în care informațiile respective sînt disponibile. În acest ultim caz, autoritatea contractantă are obligația de a lua în considerare și data la care operatorul economic a fost înființat sau și-a început activitatea comercială.

13.2. În sensul punctului IPO13.1 (literei c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor.

13.3. Atunci cînd un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilește cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului câștigător îi sînt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp.

13.4. În cazul în care, din motive obiective, justificate corespunzător, operatorul economic nu are posibilitatea de a prezenta documentele solicitate de autoritatea contractantă, acesta are dreptul de a demonstra capacitatea sa economică și financiară prin prezentarea altor documente pe care autoritatea contractantă le poate considera edificatoare în măsura în care acestea reflectă o imagine fidelă a situației economice și financiare a ofertantului/candidatului.

13.5. Ofertantul/candidatul poate să-și demonstreze capacitatea economică și financiară și prin susținerea acordată de către o altă persoană indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant/candidat și persoana respectivă.

13.6. În cazul prevăzut la punctul IPO13.5, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

13.7. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

13.8. O asociație de operatori economici la fel are dreptul să se bazeze pe capacitățile membrilor asociației sau ale altor persoane.

14. Capacitate tehnică și/sau profesională

14.1. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de achiziții de bunuri, în scopul verificării capacității tehnice și/sau profesionale a ofertanților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de cantitatea și de complexitatea bunurilor ce urmează să fie furnizate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sînt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe, următoarele:

a. o listă a principalelor livrări de bunuri similare efectuate în ultimii 3 ani, conținând valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrările de bunuri se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul beneficiar. În cazul în care beneficiarul este un client privat și, din motive obiective, operatorul economic nu are posibilitatea obținerii unei certificări/confirmări din partea acestuia, demonstrarea livrărilor de bunuri se realizează printr-o declarație a operatorului economic;

b. o declarație referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;

c. informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant, în special pentru asigurarea controlului calității;

d. certificate sau alte documente emise de organisme abilitate în acest sens, care să ateste conformitatea bunurilor, identificată clar prin referire la specificații sau standarde relevante;

e. mostre (în măsura în care necesitatea prezentării este justificată), descrieri și/sau fotografii a căror autenticitate trebuie să poată fi demonstrată în cazul în care autoritatea contractantă solicită acest lucru, dovada experienței specifice în livrarea bunurilor;

f. capacitate minimă de producere sau echipamentele și/sau capacitate minimă profesională

14.2. Capacitatea tehnică și profesională a ofertantului poate fi susținută, pentru îndeplinirea unui contract, și de o altă persoană, indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant și persoana respectivă.

14.3. În cazul prevăzut la punctul IPO14.2, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

14.4. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

14.5. Ofertantul/candidatul are dreptul să recurgă la susținerea unor alte persoane doar atunci când acestea din urmă vor desfășura activitățile sau serviciile pentru îndeplinirea cărora este necesară capacitatea profesională respectivă.

15. Standarde de asigurare a calității.

15.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de asigurare a calității, aceasta trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.

15.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale

Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

16. Standarde de protecție a mediului.

16.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

- a) fie la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS);
- b) fie la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația Uniunii Europene ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

16.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

17. Calificarea candidaților în cazul asocierii

17.1. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la eligibilitatea ofertantului sau candidatului, trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația economică și financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

Secțiunea a-3-a. Pregătirea ofertelor

18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- a) propunerea financiară, care va include, după caz, și garanția pentru ofertă;
- b) propunerea tehnică, precum și documente suport și facultative solicitate de autoritatea contractantă;
- c) Documentul unic de achiziții european;

18.2. Operatorii economici vor pregăti ofertele într-o manieră structurată și securizată, ca răspuns la anunțul de participare publicat de către autoritatea contractantă în SIA „RSAP”, și vor depune ofertele în mod electronic, folosind fluxurile interactive de lucru puse la dispoziție de platformele electronice, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea 131/2015.

19. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor

19.1. Pentru a stabili conformitatea bunurilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile se

conformează condițiilor de livrare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în CAPITOLUL IV.

19.2. Pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare, ofertantul va completa Formularul Specificații tehnice (**F4.1**) și Specificații de preț (**F4.2**). De asemenea, ofertantul va include documentație de specialitate, desene, extrase din cataloage și alte date tehnice justificative, după caz.

20. Oferte alternative

20.1. Operatorul economic este în drept să depună oferte alternative numai în cazul în care autoritatea contractantă a precizat explicit în anunțul de participare și în **FDA** punctul 3.1 că permite sau solicită depunerea de oferte alternative cu precizarea în documentația de atribuire a cerințelor minime obligatorii pe care operatorii economici trebuie să le respecte, precum și orice alte cerințe specifice pentru prezentarea ofertelor alternative. În cazul în care în documentația de atribuire nu este specificat explicit că autoritatea contractantă permite sau solicită depunerea de oferte alternative, aceasta din urmă nu are dreptul de a lua în considerare ofertele alternative.

21. Garanția pentru ofertă

21.1. Ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (**F3.2**), după cum este specificat în **FDA** punctul 3.2.

21.2. Garanția pentru ofertă va fi corespunzător cuantumului specificat în **FDA** punctul 3.3, în lei moldovenești, și va fi:

a) în formă de garanție bancară de la o instituție bancară licențiată, valabilă pentru perioada de valabilitate a ofertei sau altă perioadă prelungită, după caz, în conformitate cu punctul IPO23.2; sau

b) transfer pe contul autorității contractante; sau

c) alte forme acceptate de autoritatea contractantă, specificate în **FDA** punctul 3.2.

21.3. Dacă o garanție pentru ofertă este cerută în conformitate cu punctul IPO21.2, orice ofertă neînsoțită de o astfel de garanție pregătită în modul corespunzător va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

21.4. Garanția pentru ofertă a ofertanților necâștigători va fi restituită imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

a) expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;

b) încheierea unui contract de achiziții publice și depunerea garanției de bună execuție a contractului, dacă o astfel de garanție este prevăzută în documentația de atribuire;

c) suspendarea procedurii de licitație fără încheierea unui contract de achiziții publice;

d) retragerea ofertei înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, în cazul în care documentația de atribuire nu prevede inadmisibilitatea unei astfel de retrageri.

21.5. Garanția pentru ofertă va fi reținută dacă:

a) ofertantul își retrage sau își modifică oferta în timpul perioadei de valabilitate a ofertei specificate de către ofertant în Formularul ofertei, cu excepția cazurilor prevăzute în punctul IPO23.2; sau

b) ofertantul câștigător refuză:

- să depună Garanția de bună execuție conform punctului IPO42;

- să semneze contractul conform punctului IPO43.

21.6. Garanția pentru ofertă prezentată de Asociație trebuie să fie în numele Asociației care

depune oferta.

22. Prețuri

22.1. Prețurile indicate de către ofertant în Formularul ofertei (**F3.1**) și în Specificațiile de preț (**F4.2**) se vor conforma cerințelor specificate în punctul IPO22.

22.2. Toate loturile și pozițiile trebuie enumerate și evaluate separat în Specificațiile tehnice (**F4.1**) și Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.3. Prețul ce urmează a fi specificat în Formularul ofertei va constitui suma totală a ofertei, inclusiv TVA.

22.4. Termenii Incoterms, cum ar fi EXW, CIP, DDP și alți termeni similari, vor fi supuși regulilor prevăzute în ediția curentă a Incoterms, publicată de către Camera Internațională de Comerț, după cum este menționat în **FDA** punctul 3.4.

22.5. Prețurile vor fi indicate după cum este arătat în Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.6. Autoritatea contractantă va efectua achitări conform metodologiei și condițiilor indicate în **FDA** punctul 3.7.

23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA** punctul 3.8. de la data-limită de depunere a ofertei stabilită de autoritatea contractantă. O ofertă valabilă pentru un termen mai scurt va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

23.2. În cazuri excepționale, înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă poate solicita ofertanților să extindă perioada de valabilitate a ofertelor. Solicitarea și răspunsul la solicitare vor fi publicate în SIA „RSAP”. În cazul în care se cere o garanție pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică, conform prevederilor punctului IPO23, operatorul economic va extinde corespunzător valabilitatea garanției pentru ofertă. Un ofertant poate refuza solicitarea de extindere fără a pierde garanția pentru ofertă. Ofertanților ce acceptă solicitarea de extindere nu li se va cere și nu li se va permite să modifice ofertele.

24. Valuta ofertei

24.1. Prețurile pentru bunurile solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDA** punctul 3.9. prevede altfel.

25. Formatul ofertei

25.1. Oferta va fi pregătită în format electronic, în conformitate cu cerințele autorității contractante, cu ajutorul instrumentelor existente în SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

Secțiunea a-4-a. Depunerea și deschiderea ofertelor

26. Depunerea ofertelor

26.1. Oferta, scrisă și semnată, după caz electronic, se prezintă în conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire, utilizând SIA “RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă eliberează operatorului economic, în mod obligatoriu, o recipisă în care indică data și ora recepționării ofertei sau confirmă recepționarea acesteia în cazurile în care oferta a fost depusă prin mijloace electronice. Prezentarea ofertei presupune depunerea într-un set comun a propunerii tehnice, a propunerii

financiare, a **DUA**E și a garanției pentru ofertă.

26.2. La depunerea ofertei prin SIA „RSAP”, operatorul economic va ține cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem, prevăzând timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

27. Termenul limită de depunere a ofertelor

27.1. Ofertele vor fi depuse nu mai târziu de data și ora specificate în **FDA** punctul 4.2. Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să extindă termenul-limită de depunere a ofertelor prin modificarea documentelor de atribuire în conformitate cu punctul IPO7.

28. Oferte întârziate

28.1. SIA „RSAP” nu va accepta ofertele transmise după expirarea termenului limită de depunere a ofertelor.

28.2. În cazurile prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, ofertele depuse după termenul limită de deschidere a ofertelor specificate în FDA punctul 4.2, vor fi înregistrate de către autoritatea contractantă și restituite ofertantului, fără a fi deschise.

29. Modificarea, substituirea și retragerea ofertelor

29.1. În cazul în care documentația de atribuire nu prevede altfel, ofertantul are dreptul să modifice sau să retragă oferta înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, fără a pierde dreptul de retragere a garanției pentru ofertă. O astfel de modificare este valabilă dacă a fost efectuată înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor.

30. Deschiderea ofertelor

30.1. Autoritatea contractantă va deschide ofertele în cadrul sistemului SIA „RSAP” la data și ora specificate în **FDA** punctul 4.2.

30.2. Informația privind ofertanții și ofertele, se fac publice prin publicarea acestora în SIA „RSAP”.

Secțiunea a-5-a. Evaluarea și compararea ofertelor

31. Confidențialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezentate de participanți pînă la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preîntîmpinată aplicarea unor eventuale practici anticoncurențiale în cadrul procedurilor de achiziții publice.

32. Clarificarea ofertelor

32.1. Autoritatea contractantă poate, la necesitate, să ceară oricăruia dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu vor fi solicitate, oferite sau permise schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor, în conformitate cu punctul IPO33.

32.2. În cazul în care ofertantul nu execută cererea autorității contractante de a reconfirma datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta i se respinge și se selectează o altă ofertă câștigătoare dintre ofertele rămase în vigoare.

32.3. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității

contractante în cel mult trei zile de la data expedierii acestora.

33. Determinarea conformității ofertelor

33.1. Aprecierea corespunderii unei oferte de către autoritatea contractantă urmează a fi bazată pe conținutul ofertei.

33.2. Se consideră conformă cerințelor oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavând abateri esențiale sau având doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ofertei. O abatere se va considera ca fiind neînsemnată dacă:

- a) nu afectează în orice mod substanțial sfera de acțiune, calitatea sau performanța bunurilor specificate în contract;
- b) nu limitează în orice mod substanțial drepturile autorității contractante sau obligațiile ofertantului conform contractului;
- c) nu ar afecta într-un mod inechitabil poziția competitivă a altor ofertanți ce prezintă oferte conforme cerințelor.

33.3. Dacă o ofertă nu este conformă cerințelor din documentele de atribuire, ea va fi respinsă de către autoritatea contractantă.

34. Neconformități, erori și omiteri

34.1. Autoritatea contractantă are dreptul să considere oferta conformă cerințelor dacă aceasta conține abateri neînsemnate de la prevederile documentelor de atribuire, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei. Orice deviere de acest fel se va exprima cantitativ, în măsura în care este posibil, și se va lua în considerare la evaluarea și compararea ofertelor.

34.2. Dacă ofertantul care a depus oferta cea mai avantajoasă nu acceptă corectarea erorilor aritmetice, oferta acestuia se respinge.

35. Evaluarea ofertelor

35.1. Examinarea, evaluarea și compararea ofertelor se efectuează fără participarea ofertanților și a altor persoane neautorizate. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele prevăzute în punctul IPO18 au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

35.2. Autoritatea contractantă stabilește oferta/ofertele câștigătoare aplicând criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizând instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

36. Calificarea ofertantului

36.1. Autoritatea contractantă va determina dacă ofertantul este calificat să execute Contractul.

36.2. Aprecierea calificării va fi bazată pe o examinare minuțioasă a documentelor de calificare ale ofertantului, incluse în ofertă conform prevederilor punctului IPO18, clarificărilor posibile conform punctului IPO32, precum și în baza criteriilor stabilite în punctele IPO11-16. Criteriile care nu au fost incluse în aceste puncte nu vor fi folosite în aprecierea calificării ofertantului.

36.3. O apreciere afirmativă va constitui drept premisă pentru adjudecarea contractului ofertantului respectiv. O apreciere negativă va rezulta în descalificarea ofertei, caz în care autoritatea contractantă poate trece la următoarea ofertă cea mai avantajoasă economic, pentru a face o apreciere similară a capacităților acelui ofertant în executarea contractului.

37. Descalificarea ofertantului

37.1. Autoritatea contractantă va descalifica ofertantul care depune documente ce conțin informații false, cu scopul calificării, sau derutează ori face reprezentări neadevărate pentru a demonstra corespunderea sa cerințelor de calificare. În cazul în care acest lucru este dovedit, autoritatea contractantă poate declara ofertantul respectiv ca fiind neeligibil pentru participarea ulterioară în contractele de achiziții publice, prin includerea lui în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.2. Lista de interdicție a operatorilor economici reprezintă un înscris oficial și este întocmită actualizată și ținută de către Agenția Achiziții Publice conform prevederilor articolului 25 din Legea nr. 131/2015, cu scopul de a limita participarea operatorilor economici la procedurile de achiziție publică.

37.3. Ofertantul poate fi descalificat în cazul în care este insolubil, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sînt suspendate ori există un proces de judecată privind oricare dintre cele menționate.

37.4. Ofertantul este descalificat în cazul aplicării sancțiunilor administrative sau penale, pe parcursul ultimilor 3 ani, față de persoanele de conducere ale operatorului economic în legătură cu activitatea lor profesională sau cu prezentarea de date eronate în scopul încheierii contractului de achiziții publice.

37.5. Ofertantul este descalificat pentru neachitarea impozitelor și altor plăți obligatorii în conformitate cu legislația țării în care el este rezident. Autoritatea contractantă va solicita ofertanților să demonstreze împlinirea de a încheia contractele de achiziții publice și componența fondatorilor și a persoanelor afiliate.

37.6. Autoritatea contractantă descalifică ofertantul dacă constată că acesta este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.7. Autoritatea contractantă nu acceptă oferta în cazul în care ofertantul nu corespunde cerințelor de calificare.

38. Anularea procedurii

38.1. Autoritatea contractantă, din propria inițiativă, anulează procedura de achiziție publică în cazurile prevăzute la art. 67, alin. (1) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă are obligația de a comunica prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace de comunicare în cazul în care autoritatea contractantă desfășoară proceduri în baza art. 32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, tuturor participanților la procedura de achiziție publică, în cel mult 3 zile de la data anulării, atît încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cît și motivul anulării.

Secțiunea a-6-a. Adjudecarea contractului

39. Criteriul de adjudecare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului stabilit în **FDA** punctul **6.1.** celui ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite precum și altor condiții și cerințelor din documentele de atribuire, cu condiția ca și ofertantul să fie calificat pentru executarea contractului.

40. Dreptul autorității contractante de a modifica cantitățile în timpul adjudecării

40.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă are posibilitatea de a micșora cu acordul operatorului economic cantitatea de bunuri, în cazul în care suma contractelor este mai mare decît valoare estimată a achiziției, specificate inițial în CAPITOLUL IV pentru a se putea încadra în mijloacele financiare alocate, însă fără a efectua vreo schimbare în prețul unitar

sau în alți termeni și condiții ale ofertei și ale documentelor de atribuire.

41. Înștiințarea de adjudecare

41.1. Înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, sistemul SIA „RSAP” va permite autorităților contractante pregătirea anunțului de atribuire și a notificării ofertanților, cărora li s-a atribuit sau nu contractul standardizat.

41.2. Comunicarea prin care se realizează informarea este transmisă prin mijloace electronice la adresele indicate de către ofertanți în ofertele acestora.

41.3. Ofertanții necîștigători vor fi informați cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

42. Garanția de bună execuție

42.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai târziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul cîștigător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDA** punctul **6.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.3**), inclus în CAPITOLUL III, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (**F3.3**).

42.2. Refuzul ofertantului cîștigător de a depune Garanția de bună execuție sau de a semna contractul va constitui motiv suficient pentru anularea adjudecării și reținerea Garanției pentru ofertă. În acest caz, autoritatea contractantă poate adjudeca contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărei ofertă este conformă cerințelor și care este apreciat de către autoritatea contractantă a fi calificat în executarea Contractului. În acest caz, autoritatea contractantă va cere tuturor ofertanților rămași extinderea termenului de valabilitate a Garanției pentru ofertă. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

43. Semnarea contractului

43.1. O dată cu expedierea înștiințării de adjudecare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului cîștigător Formularul contractului (**F5.1**) completat și toate celelalte documente componente ale contractului.

43.2. Ofertantul cîștigător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restitui autorității contractante în termenul specificat în **FDA** punctul **6.5**.

44. Dreptul de contestare

44.1. Orice operator economic care consideră că, în cadrul procedurilor de achiziție, autoritatea contractantă, prin decizia emisă sau prin procedura de achiziție aplicată cu încălcarea legii, a lezat un drept al său recunoscut de lege, în urma cărui fapt el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor. Toate contestațiile vor fi depuse, examinate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de pînă la 5 zile, sau după caz, 10 zile de la data la care a aflat despre circumstanțele ce au servit drept temei pentru contestație, are dreptul să depună la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor o contestație argumentată a acțiunilor, a deciziei ori a procedurii aplicate de autoritatea contractantă.

44.4. Contestațiile privind anunțurile de participare la procedurile de achiziție publică și documentația de atribuire vor fi depuse pînă la termenul limită de depunere a ofertelor.

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire Lot	Denumirea poziției	Cantitatea	U/M	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1	33100000-1	Lot 1. CD 34	CD34 (QBEnd/10) Primary Antibody, CONFIRM	50	Bucată	CD34 (QBEnd/10) Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
2	33100000-1	Lot 2. CA125	CA-125 (OC125)	50	Bucată	CA-125 (OC125) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
3	33100000-1	Lot 3. CEA	CEA (CEA31) Mouse Monoclonal Antibody	50	Bucată	CEA (CEA31) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

4	33100000-1	Lot 4. Anti-CDX2	CDX-2 (EPR2764Y)	50	Bucată	CDX-2 (EPR2764Y) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX . Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
5	33100000-1	Lot 5. CD 7	CD7 (SP94) Rabbit Monoclonal Primary Antibody	50	Bucată	CD7 (SP94) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
6	33100000-1	Lot 6. CD 8	CD8 (SP57) Rabbit Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM	50	Bucată	CD8 (SP57) Rabbit Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

7	33100000-1	Lot 7. CD 20	CD20 (L26) Primary Antibody, CONFIRM	50	Bucată	CD20 (L26) Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
8	33100000-1	Lot 8. CD 44	CD44 (SP37) Rabbit Monoclonal Primary Antibody	50	Bucată	CD44 (SP37) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
9	33100000-1	Lot 9. CD45	CD45, LCA (RP2/18) Primary Antibody, CONFIRM	50	Bucată	CD45, LCA (RP2/18) Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

10	33100000-1	Lot 10. CD 56	CD56 (123C3) Mouse Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM	50	Bucată	CD56 (123C3) Mouse Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
11	33100000-1	Lot 11. CD 57	CD57 (NK1)	50	Bucată	CD57 (NK-1) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
12	33100000-1	Lot 12. CD 99	CD99 (O13) Mouse Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM	50	Bucată	CD99 (O13) Mouse Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

13	33100000-1	Lot 13. Chromogranin A	Anti-Chromogranin A (LK2H10) Primary Antibody	50	Bucată	Anti-Chromogranin A (LK2H10) Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
14	33100000-1	Lot 14. CK5/6	Cytokeratin 5/6 (D5/16B4) Mouse Monoclonal Primary Antibody	50	Bucată	Cytokeratin 5/6 (D5/16B4) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
15	33100000-1	Lot 15. CK8	Cytokeratin 8 & 18 (B22.1 & B23.1)	50	Bucată	Cytokeratin 8 & 18 (B22.1 & B23.1) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

16	33100000-1	Lot 16. CK 14	Cytokeratin 14 (LL002)	50	Bucată	Cytokeratin 14 (LL002) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
17	33100000-1	Lot 17. CK 19	Cytokeratin 19 (A53-B/A2.26)	50	Bucată	Cytokeratin 19 (A53-B/A2.26) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
18	33100000-1	Lot 18. Factor VIII	Factor VIII-R Ag. (polyclonal)	50	Bucată	Factor VIII-R Ag. (polyclonal) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

19	33100000-1	Lot 19. Galectin 3	Galectin-3 (9C4)	50	Bucată	Galectin-3 (9C4) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
20	33100000-1	Lot 20. Gastrin	Gastrin (polyclonal)	50	Bucată	Gastrin (polyclonal) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
21	33100000-1	Lot 21. PAX8	PAX-8 (MRQ-50)	50	Bucată	PAX-8 (MRQ-50) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

22	33100000-1	Lot 22. Synaptophysin	Synaptophysin (SP11) Rabbit Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM	50	Bucată	Synaptophysin (SP11) Rabbit Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
23	33100000-1	Lot 23. Smoothelin	Smoothelin (R4A) Mouse Monoclonal Antibody	50	Bucată	Smoothelin (R4A) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
24	33100000-1	Lot 24. TSH-beta	TSH (polyclonal)	50	Bucată	TSH (polyclonal) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

25	33100000-1	Lot 25. TTF1 (Tyroid Transcription Factor1)	Thyroid Transcription Factor-1 (8G7G3/1) Mouse Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM	50	Bucată	Thyroid Transcription Factor-1 (8G7G3/1) Mouse Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
26	33100000-1	Lot 26. WT1	WT1 (6F-H2)	50	Bucată	WT1 (6F-H2) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
27	33100000-1	Lot 27. BRAF	anti-BRAF V600E (VE1) Mouse Monoclonal Primary Antibody	50	Bucată	anti-BRAF V600E (VE1) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

28	33100000-1	Lot 28. CA 19-9	CA 19-9 121SLE Mouse	50	Bucată	CA 19-9 121SLE Mouse sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
29	33100000-1	Lot 29. Pax- 5	CONFIRM anti-PAX5 (SP34) Rabbit Monoclonal Primary Antibody	50	Bucată	CONFIRM anti-PAX5 (SP34) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
30	33100000-1	Lot 30. ACTH	ACTH	50	Bucată	ACTH Rabbit Polyclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

31	33100000-1	Lot 31. Alpha-Fetoprotein (AFP)	Alpha-Fetoprotein (AFP)	50	Bucată	Alpha-Fetoprotein Rabbit Polyclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
32	33100000-1	Lot 32. C3d	C3d	50	Bucată	C3d Rabbit Polyclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
33	33100000-1	Lot 33. C4d	C4d	50	Bucată	anti-C4d (SP91) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

34	33100000-1	Lot 34. Caveolin-1	Caveolin-1	50	Bucată	Caveolin-1 (SP43) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
35	33100000-1	Lot 35. CD45 (LCA)	CD45 (LCA)	50	Bucată	CONFIRM anti-CD45, LCA (RP2/18) Primary Antibody mouse monoclonal sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
36	33100000-1	Lot 36. Cytokeratin 8 & 18	Cytokeratin 8 & 18	50	Bucată	Cytokeratin 8 & 18 (B22.1 & B23.1) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

37	33100000-1	Lot 37. Desmoglein-3	Desmoglein-3	50	Bucată	Desmoglein 3 (5G11) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
38	33100000-1	Lot 38. Ep-CAM (Epithelial Specific Antigen)	Ep-CAM (Epithelial Specific Antigen)	50	Bucată	Ep-CAM/Epithelial Specific Antigen (Ber-EP4) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
39	33100000-1	Lot 39. Epstein-Barr Virus (EBV)	Epstein-Barr Virus (EBV)	50	Bucată	Epstein Barr Virus (CS1-4) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.

40	33100000-1	Lot 40. Factor XIIIa	Factor XIIIa	50	Bucată	Factor XIIIa (AC-1A1) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.
41	33100000-1	Lot 41. Fascin	Fascin	50	Bucată	Fascin (55k-2) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.
42	33100000-1	Lot 42. FOXA1	FOXA1	50	Bucată	FOXA1 (2F83) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.
43	33100000-1	Lot 43. FoxP1	FoxP1	50	Bucată	anti-FoxP1 (SP133) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.

44	33100000-1	Lot 44. c-Myc	c-Myc	50	Bucată	anti-c-MYC (Y69) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.
45	33100000-1	Lot 45. FSH (Follicle Stimulating Hormone)	FSH (Follicle Stimulating Hormone)	50	Bucată	FSH (Follicle Stimulating Hormone) Rabbit Polyclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.
46	33100000-1	Lot 46. GH (Growth Hormone)	GH (Growth Hormone)	50	Bucată	GH (Growth Hormone) Rabbit Polyclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.
47	33100000-1	Lot 47. Glutamine Synthetase	Glutamine Synthetase	50	Bucată	Glutamine Synthetase (GS-6) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.

48	33100000-1	Lot 48. hCG (Human Chorionic Gonadotropin)	hCG (Human Chorionic Gonadotropin)	50	Bucată	hCG (Human Chorionic Gonadotropin) Rabbit Polyclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.
49	33100000-1	Lot 49. hENT1	hENT1	50	Bucată	anti-hENT1 (SP120) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
50	33100000-1	Lot 50. Herpes Simplex Virus 1	Herpes Simplex Virus 1	50	Bucată	Herpes Simplex Virus 1 (10A3) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

51	33100000-1	Lot 51. Herpes Simplex Virus Type II (HSV II)	Herpes Simplex Virus Type II (HSV II)	50	Bucată	Herpes Simplex Virus Type II (HSV II) polyclonal sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
52	33100000-1	Lot 52. HGAL	HGAL	50	Bucată	HGAL (MRQ-49) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
53	33100000-1	Lot 53. IgG4	IgG4	50	Bucată	anti-IgG4 (MRQ-44) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

54	33100000-1	Lot 54. INI-1 MRQ-27	INI-1 MRQ-27	50	Bucată	INI-1 MRQ-27 Mouse Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
55	33100000-1	Lot 55. Inhibin, alpha (R1)	Inhibin, alpha (R1)	50	Bucată	Inhibin, alpha R1 Mouse Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
56	33100000-1	Lot 56. Kappa	Kappa	50	Bucată	CONFIRM™ anti-Kappa Rabbit Polyclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

57	33100000-1	Lot 57. Lambda	Lambda	50	Bucată	CONFIRMTM anti-Lambda Rabbit Polyclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
58	33100000-1	Lot 58. LH (Luteinizing Hormone)	LH (Luteinizing Hormone)	50	Bucată	LH (Luteinizing Hormone) Rabbit Polyclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
59	33100000-1	Lot 59. LMO2	LMO2	50	Bucată	CONFIRM anti-LMO2 (1A9-1) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

60	33100000-1	Lot 60. Melanoma Triple Cocktail	Melanoma Triple Cocktail	50	Bucată	Melanoma Triple Cocktail (HMB45+A103+T311) Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
61	33100000-1	Lot 61. MUC5AC	MUC5AC	50	Bucată	MUC5AC (MRQ-19) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
62	33100000-1	Lot 62. MUM1	MUM1	50	Bucată	MUM1 (EP190) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

63	33100000-1	Lot 63. Olig2	Olig2	50	Bucată	Olig2 (EP112) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
64	33100000-1	Lot 64. PLAP (Placental Alkaline Phosphatase)	PLAP (Placental Alkaline Phosphatase)	50	Bucată	PLAP (Placental Alkaline Phosphatase) NB10 Mouse Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
65	33100000-1	Lot 65. Prolactin	Prolactin	50	Bucată	Prolactin Polyclonal Rabbit Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

66	33100000-1	Lot 66. SALL4	SALL4	50	Bucată	SALL4 6E3 Mouse Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
67	33100000-1	Lot 67. SOX-11	SOX-11	50	Bucată	SOX-11 MRQ-58 Mouse Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
68	33100000-1	Lot 68. T-bet	T-bet	50	Bucată	T-bet MRQ-46 Rabbit Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

69	33100000-1	Lot 69. TdT	TdT	50	Bucată	TdT (Terminal Deoxynucleotidyl Transferase) Polyclonal Rabbit Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
70	33100000-1	Lot 70. Topoisomerase IIa	Topoisomerase IIa	50	Bucată	Topoisomerase IIa JS5B4 Rabbit Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
71	33100000-1	Lot 71. TRAcP	TRAcP	50	Bucată	TRAcP (Tartrate-Resistant Acid Phosphatase) 9C5 Mouse Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.

72	33100000-1	Lot 72. Protease 1	Protease 1	250	Bucată	Ventana sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
73	33100000-1	Lot 73. Protease 2	Protease 2	250	Bucată	Ventana sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
74	33100000-1	Lot 74. Protease 3	Protease 3	250	Bucată	Ventana sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
75	33100000-1	Lot 75. 10X EZ PREP SOLUTION	10X EZ PREP SOLUTION	23	Litru	Ambalaj - butelie, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanță cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
76	33100000-1	Lot 76. LCS	LCS	25	Litru	Ambalaj - butelie, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanță cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana.

77	33100000-1	Lot 77. 10X SSC SOLUTION	10X SSC SOLUTION	9	Litru	Ambalaj - butelie, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana.
78	33100000-1	Lot 78. Reaction Buffer Concentrate (10X)	Reaction Buffer Concentrate (10X)	25	Litru	Ambalaj - butelie, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.
79	33100000-1	Lot 79. CELL CONDITIONING SOLUTION, CC1	CELL CONDITIONING SOLUTION, CC1	25	Litru	Ambalaj - butelie, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana.
80	33100000-1	Lot 80. Cell Conditioning Solution (CC2)	Cell Conditioning Solution (CC2)	5	Litru	Ambalaj - butelie, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.
81	33100000-1	Lot 81. HEMATOXYLIN	HEMATOXYLIN	25	Bucată	Ambalaj - dispenser de 5ml, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana.
82	33100000-1	Lot 82. BLUING REAGENT	BLUING REAGENT	25	Bucată	Ambalaj - dispenser, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.
83	33100000-1	Lot 83. KIT PACK, EBAR (US/EUROPE)	KIT PACK, EBAR (US/EUROPE)	4	Bucată	Compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana.
84	33100000-1	Lot 84. RIBBON, EBAR PRINTER	RIBBON, EBAR PRINTER	2	Bucată	Compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.
85	33100000-1	Lot 85. ASSY,Reag.Disp.Card	ASSY,Reag.Disp.Card	2	Bucată	PrepKit ,BenchMark, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.
86	33100000-1	Lot 86. ASSY, Prep Kit, BM, BM XT, BM LT	ASSY, Prep Kit, BM, BM XT, BM LT	23	Bucată	Compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.

87	33100000-1	Lot 87. ultraView Universal DAB Detection Kit	ultraView Universal DAB Detection Kit	25	Bucată	Compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.
----	------------	---	---	----	--------	---

1. Pregătirea ofertelor

1.1.	Oferte alternative:	<i>[nu vor fi acceptate]</i>
1.2.	Garanția pentru ofertă:	<i>[forma garanției a/b/c]</i> a) Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei sau b) Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, mun. Chișinău, str. Testemițanu, 29 Denumirea Băncii: B.C. "Moldindconbank" S.A. fil. „Testemițeanu”, Chișinău Codul fiscal: 1003600150783 Contul de decontare: IBAN – MD32ML000000002251502448 Codul bancar: MOLDMD2X302: cu nota “Pentru setul documentelor de atribuire” sau “Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. ____ din ____”.
1.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	1% din valoarea ofertei fără TVA.
1.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	DDP – Franco destinație vămuit, Incoterms 2013
1.5.	Termenul de livrare:	pe parcursul anului 2020, în termen de până la 30 de zile de la solicitare;
1.6.	Locul livrării bunurilor:	IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”
1.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	Achitarea va fi efectuată utilizând sistemul de e-facturare. Prin transfer, în termen de 30 zile, după livrarea fiecărei partide cu prezentarea facturii;
1.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	120 zile
1.9.	Ofertele în valută străină:	nu se acceptă

2. Depunerea și deschiderea ofertelor

2.1.	Locul/Modalitatea de depunerea ofertelor, este:	SIA RSAP
2.2.	Termenul limită de depunere a ofertelor este:	Informația o găsiți în SIA RSAP/www.achizitii.md
2.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului când ofertele au	Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului

	fost depuse prin SIA “RSAP”).	cînd ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”
--	-------------------------------	--

3. Evaluarea și compararea ofertelor

3.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<i>lei MD</i>
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<i>BNM</i>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<i>Data deschiderii ofertelor</i>
3.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<i>Evaluarea va fi efectuată pe: loturi</i>
3.3.	Factorii de evaluare vor fi următorii:	<i>Nu se aplică</i>

4. Adjudecarea contractului

4.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Se va aplica criteriul de evaluare: cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea cerințelor solicitate, pe lot
4.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	5%
4.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	[forma garanției de bună execuție a/b/c] <i>a) Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3 sau</i> <i>b) Garanția de buna execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i> <i>Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, mun.Chișinău, str.Testemițanu, 29</i> <i>Denumirea Băncii: B.C. "Moldindconbank" S.A. fil. „Testemițeanu”, Chișinău</i> <i>Codul fiscal: 1003600150783</i> <i>Contul de decontare: IBAN – MD32ML000000002251502448</i> <i>Codul bancar: MOLDMD2X302</i> <i>cu nota “Garanția de bună execuție” sau “Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____”</i>
4.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocieria grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	<i>Nu se aplică</i>
4.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	5 zile

Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE”. Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru: _____ **Ion BALICA**

CAPITOLUL III
FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă.

Formular	Denumirea
F3.1	Formularul ofertei
F3.2	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare
F3.3	Garanție de bună execuție

Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: “ ____ ” _____ 20__

Procedura de achiziție Nr.: _____

Anunț de participare Nr.: _____

Către: _____

[numele deplin al autorității contractante]

declară că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. _____.

[introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]

b) _____ se angajează să

[denumirea ofertantului]

furnizeze în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri _____.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA3.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămîne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, _____

[denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA6**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: _____

[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: _____

În calitate de: _____

[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: _____

Adresa: _____

Data: “ ” 20__

Garanția pentru oferta (Garanția bancară) (F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hîrtie specială protejată.]

[Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]

Beneficiar:

[numele și adresa autorității contractante]

Data: “ ” 20__

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. _____

_____ a fost informată că
[denumirea băncii]

_____ (numit în continuare „Ofertant”)
[numele ofertantului]
urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ ” 20__ (numită în
continuare „ofertă”) pentru livrarea _____

[obiectul achiziției]
conform anunțului de participare nr. _____ din “ ”
20__.

La cererea Ofertantului, noi, _____, prin prezenta,
[denumirea băncii]

ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:

_____ ([suma în cifre] ([suma în cuvinte]))

la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însoțite de o declarație în care se specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile ofertei, și anume:

- și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului;; sau (ii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul în care ofertantul devine ofertant câștigător, la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de “ ” 20__.

[semnătura autorizată a băncii]

Garanție de bună execuție (F3.3)

[Banca comercială, la cererea ofertantului câștigător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]

Data: “ ____ ” _____ 20__

Procedura de achiziție publică Nr.: _____

Oficiul Băncii: _____
[introduceți numele complet al garantului]

Beneficiar: _____
[introduceți numele complet al autorității contractante]

GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE

Nr. _____

Noi, *[introduceți numele legal și adresa băncii]*, am fost informați că firmei *[introduceți numele deplin al Furnizorului]* (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare _____ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile]* conform invitației la procedura de achiziție publică nr. din _____. 201_ *[numărul și data procedurii de achiziție publică]* (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește *[introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte]* la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai târziu de *[introduceți numărul]* de la data de *[introduceți luna]* *[introduceți anul]*,¹ și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]

¹ Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi sîntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”

CAPITOLUL IV

SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict cu textul CAPITOLULUI I, prevederile din prezentul CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

Formular	Denumirea
F4.1	Specificații tehnice
F4.2	Specificații de preț

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul procedurii de achiziție conform SIA RSAP din conform SIA RSAP
Denumirea procedurii de achiziție: Licitație deschisă

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Țara de origine	Produsul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
Bunuri							
33100000-1	Lot 1. CD 34				CD34 (QBEnd/10) Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

33100000-1	Lot 2. CA125			CA-125 (OC125)sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
------------	---------------------	--	--	---	--	---

33100000-1	Lot 3. CEA			CEA (CEA31) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
------------	-------------------	--	--	---	--	---

33100000-1	Lot 4. Anti-CDX2				CDX-2 (EPR2764Y) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX . Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
------------	-------------------------	--	--	--	---	--	---

33100000-1	Lot 5. CD 7			CD7 (SP94) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
------------	-------------	--	--	---	--	---

33100000-1	Lot 6. CD 8				CD8 (SP57) Rabbit Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
------------	--------------------	--	--	--	--	--	---

33100000-1	Lot 7. CD 20				CD20 (L26) Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
------------	--------------	--	--	--	--	--	---

33100000-1	Lot 8. CD 44			CD44 (SP37) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
------------	--------------	--	--	--	--	---

33100000-1	Lot 9. CD45			CD45, LCA (RP2/18) Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
------------	--------------------	--	--	--	--	---

33100000-1	Lot 10. CD 56				CD56 (123C3) Mouse Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
------------	----------------------	--	--	--	---	--	---

33100000-1	Lot 11. CD 57			CD57 (NK-1) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
------------	----------------------	--	--	---	--	---

33100000-1	Lot 12. CD 99			CD99 (O13) Mouse Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
------------	---------------	--	--	---	--	---

33100000-1	Lot 13. Chromogranin A			Anti-Chromogranin A (LK2H10) Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
------------	-------------------------------	--	--	---	--	---

33100000-1	Lot 14. CK5/6			Cytokeratin 5/6 (D5/16B4) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
------------	----------------------	--	--	---	--	---

33100000-1	Lot 15. CK8			Cytokeratin 8 & 18 (B22.1 & B23.1) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
------------	-------------	--	--	--	--	---

33100000-1	Lot 16. CK 14			Cytokeratin 14 (LL002) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 17. CK 19			Cytokeratin 19 (A53-B/A2.26) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

					un ciclu de lucru minim.		
33100000-1	Lot 18. Factor VIII				Factor VIII-R Ag. (polyclonal) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 19. Galectin 3				Galectin-3 (9C4) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

					producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		
33100000-1	Lot 20. Gastrin				Gastrin (polyclonal) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 21. PAX8				PAX-8 (MRQ-50) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

					producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		
33100000-1	Lot 22. Synaptophysin				Synaptophysin (SP11) Rabbit Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 23. Smoothelin				Smoothelin (R4A) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării)		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

					va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		
33100000-1	Lot 24. TSH-beta				TSH (polyclonal) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 25. TTF1 (Tyroid Transcription Factor1)				Thyroid Transcription Factor-1 (8G7G3/1) Mouse Monoclonal Primary Antibody, CONFIRM sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

					privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		
33100000-1	Lot 26. WT1				WT1 (6F-H2) sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 27. BRAF				anti-BRAF V600E (VE1) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

					să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		
33100000-1	Lot 28. CA 19-9				CA 19-9 121SLE Mouse sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 29. Pax- 5				CONFIRM anti-PAX5 (SP34) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

					să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		
33100000-1	Lot 30. ACTH				ACTH Rabbit Polyclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 31. Alpha-Fetoprotein (AFP)				Alpha-Fetoprotein Rabbit Polyclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001,

					(denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat IVD
33100000-1	Lot 32. C3d				C3d Rabbit Polyclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 33. C4d				anti-C4d (SP91) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO

					produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 34. Caveolin-1				Caveolin-1 (SP43) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 35. CD45 (LCA)				CONFIRM anti-CD45, LCA (RP2/18) Primary Antibody mouse monoclonal sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate:		Certificat CE sau declarație de

					Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 36. Cytokeratin 8 & 18				Cytokeratin 8 & 18 (B22.1 & B23.1) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
00	Lot 37. Desmoglein-3				Desmoglein 3 (5G11) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau		Certificat CE

					echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 38. Ep-CAM (Epithelial Specific Antigen)				Ep-CAM/Epithelial Specific Antigen (Ber-EP4) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

					un ciclu de lucru minim.		
33100000-1	Lot 39. Epstein-Barr Virus (EBV)				Epstein Barr Virus (CS1-4) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001
33100000-1	Lot 40. Factor XIIIa				Factor XIIIa (AC-1A1) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001
00	Lot 41. Fascin				Fascin (55k-2) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent		Certificat CE

					compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.		sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001
33100000-1	Lot 42. FOXA1				FOXA1 (2F83) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001
3310000-1	Lot 43. FoxP1				anti-FoxP1 (SP133) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate:		Certificat CE sau declarație de

					Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.		conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001
33100000-1	Lot 44. c-Myc				anti-c-MYC (Y69) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001
33100000-1	Lot 45. FSH (Follicle Stimulating Hormone)				FSH (Follicle Stimulating Hormone) Rabbit Polyclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO

					produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.		13485 și/sau ISO 9001
33100000-1	Lot 46. GH (Growth Hormone)				GH (Growth Hormone) Rabbit Polyclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001
33100000-1	Lot 47. Glutamine Synthetase				Glutamine Synthetase (GS-6) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001

					(denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.		
33100000-1	Lot 48. hCG (Human Chorionic Gonadotropin)				hCG (Human Chorionic Gonadotropin) Rabbit Polyclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001
33100000-1	Lot 49. hENT1				anti-hENT1 (SP120) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

					să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		
33100000-1	Lot 50. Herpes Simplex Virus 1				Herpes Simplex Virus I (10A3) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 51. Herpes Simplex Virus Type II (HSV II)				Herpes Simplex Virus Type II (HSV II) polyclonal sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001,

					(denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat IVD
33100000-1	Lot 52. HGAL				HGAL (MRQ-49) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 53. IgG4				anti-IgG4 (MRQ-44) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO

					produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 54. INI-1 MRQ-27				INI-1 MRQ-27 Mouse Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 55. Inhibin, alpha (R1)				Inhibin, alpha R1 Mouse Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate:		Certificat CE sau declarație de

					Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 56. Kappa				CONFIRM™ anti-Kappa Rabbit Polyclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
00	Lot 57. Lambda				CONFIRM™ anti-Lambda Rabbit Polyclonal Primary		Certificat CE

					Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 58. LH (Luteinizing Hormone)				LH (Luteinizing Hormone) Rabbit Polyclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

					un ciclu de lucru minim.		
33100000-1	Lot 59. LMO2				CONFIRM anti-LMO2 (1A9-1) Mouse Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 60. Melanoma Triple Cocktail				Melanoma Triple Cocktail (HMB45+A103+T311) Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

					de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		
33100000-1	Lot 61. MUC5AC				MUC5AC (MRQ-19) Mouse Monoclonal Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 62. MUM1				MUM1 (EP190) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

					limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		
33100000-1	Lot 63. Olig2				Olig2 (EP112) Rabbit Monoclonal Primary Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 64. PLAP (Placental Alkaline Phosphatase)				PLAP (Placental Alkaline Phosphatase) NB10 Mouse Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

					să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		
33100000-1	Lot 65. Prolactin				Prolactin Polyclonal Rabbit Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 66. SALL4				SALL4 6E3 Mouse Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD

					să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		
33100000-1	Lot 67. SOX-11				SOX-11 MRQ-58 Mouse Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 68. T-bet				T-bet MRQ-46 Rabbit Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001,

					(denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat IVD
33100000-1	Lot 69. TdT				TdT (Terminal Deoxynucleotidyl Transferase) Polyclonal Rabbit Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 70. Topoisomerase IIa				Topoisomerase IIa JS5B4 Rabbit Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO

					produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 71. TRAcP				TRAcP (Tartrate-Resistant Acid Phosphatase) 9C5 Mouse Antibody sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 72. Protease 1				Ventana sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de		Certificat CE sau declarație de

					evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 73. Protease 2				Ventana sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat CE sau declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 74. Protease 3				Ventana sau echivalent compatibil cu dispozitivul Ventana BenchMark GX. Cerințe de calitate: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de		Certificat CE sau declarație de

					evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 90% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		conformitate, Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001, Certificat IVD
33100000-1	Lot 75. 10X EZ PREP SOLUTION				Ambalaj - butelie, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate și preambalate de la producător. Prezentarea mostrelor în cantitatea necesară pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat IVD
33100000-1	Lot 76. LCS				Ambalaj - butelie, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana.		
33100000-1	Lot 77. 10X SSC SOLUTION,				Ambalaj - butelie, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana.		

33100000-1	Lot 78. Reaction Buffer Concentrate (10X)				Ambalaj - butelie, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat IVD
33100000-1	Lot 79. CELL CONDITIONING SOLUTION, CC1				Ambalaj - butelie, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana.		
33100000-1	Lot 80. Cell Conditioning Solution (CC2),				Ambalaj - butelie, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat IVD
33100000-1	Lot 81. HEMATOXYLIN				Ambalaj - dispenser de 5ml, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana.		
33100000-1	Lot 82. BLUING REAGENT				Ambalaj - dispenser, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat IVD
33100000-1	Lot 83. KIT PACK, EBAR (US/EUROPE)				Compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana.		

33100000-1	Lot 84. RIBBON, EBAR PRINTER				Compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat IVD
33100000-1	Lot 85. ASSY,Reag.Disp.Card,				PrepKit ,BenchMark, compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat IVD
33100000-1	Lot 86. ASSY, Prep Kit, BM, BM XT, BM LT				Compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat IVD
33100000-1	Lot 87. ultraView Universal DAB Detection Kit				Compatibil pentru BenchMark GX, mentenanța cu inginer calificat prin certificat Roche Ventana. Certificat IVD. Sigilate si preambalate de la producator. Prezentarea mostrelor in cantitatea necesara pentru un ciclu de lucru minim.		Certificat IVD
	Total						

Semnat:_____ Numele, Prenumele:_____ În calitate de: _____
Ofertantul:_____ Adresa: _____

Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție <u>conform SIA RSAP</u> din <u>conform SIA RSAP</u>
Denumirea procedurii de achiziție: Licitație deschisă

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
	Bunuri								
33100000-1	Lot 1. CD 34	Bucată	50					Pe parcursul anului 2020, în termen de pînă la 30 de zile de la solicitare	MD38TRPCC518430A00076AA
33100000-1	Lot 2. CA125	Bucată	50						
33100000-1	Lot 3. CEA	Bucată	50						
33100000-1	Lot 4. Anti-CDX2	Bucată	50						
33100000-1	Lot 5. CD 7	Bucată	50						
33100000-1	Lot 6. CD 8	Bucată	50						
33100000-1	Lot 7. CD 20	Bucată	50						
33100000-1	Lot 8. CD 44	Bucată	50						
33100000-1	Lot 9. CD45	Bucată	50						
33100000-1	Lot 10. CD 56	Bucată	50						
33100000-1	Lot 11. CD 57	Bucată	50						

33100000-1	Lot 12. CD 99	Bucată	50							
33100000-1	Lot 13. Chromogranin A	Bucată	50							
33100000-1	Lot 14. CK5/6	Bucată	50							
33100000-1	Lot 15. CK8	Bucată	50							
33100000-1	Lot 16. CK 14	Bucată	50							
33100000-1	Lot 17. CK 19	Bucată	50							
33100000-1	Lot 18. Factor VIII	Bucată	50							
33100000-1	Lot 19. Galectin 3	Bucată	50							
33100000-1	Lot 20. Gastrin	Bucată	50							
33100000-1	Lot 21. PAX8	Bucată	50							
33100000-1	Lot 22. Synaptophysin	Bucată	50							
33100000-1	Lot 23. Smoothelin	Bucată	50							
33100000-1	Lot 24. TSH-beta	Bucată	50							
33100000-1	Lot 25. TTF1 (Tyroid Transcription Factor1)	Bucată	50							
33100000-1	Lot 26. WT1	Bucată	50							
33100000-1	Lot 27. BRAF	Bucată	50							
33100000-1	Lot 28. CA 19-9	Bucată	50							
33100000-1	Lot 29. Pax- 5	Bucată	50							
33100000-1	Lot 30. ACTH	Bucată	50							
33100000-1	Lot 31. Alpha- Fetoprotein (AFP)	Bucată	50							
33100000-1	Lot 32. C3d	Bucată	50							

33100000-1	Lot 33. C4d	Bucată	50						
33100000-1	Lot 34. Caveolin-1	Bucată	50						
33100000-1	Lot 35. CD45 (LCA)	Bucată	50						
33100000-1	Lot 36. Cytokeratin 8 & 18	Bucată	50						
33100000-1	Lot 37. Desmoglein-3	Bucată	50						
33100000-1	Lot 38. Ep-CAM (Epithelial Specific Antigen)	Bucată	50						
33100000-1	Lot 39. Epstein-Barr Virus (EBV)	Bucată	50						
33100000-1	Lot 40. Factor XIIIa	Bucată	50						
33100000-1	Lot 41. Fascin	Bucată	50						
33100000-1	Lot 42. FOXA1	Bucată	50						
33100000-1	Lot 43. FoxP1	Bucată	50						
33100000-1	Lot 44. c-Myc	Bucată	50						
33100000-1	Lot 45. FSH (Follicle Stimulating Hormone)	Bucată	50						
33100000-1	Lot 46. GH (Growth Hormone)	Bucată	50						
33100000-1	Lot 47. Glutamine Synthetase	Bucată	50						
33100000-1	Lot 48. hCG (Human Chorionic Gonadotropin)	Bucată	50						
33100000-1	Lot 49. hENT1	Bucată	50						
33100000-1	Lot 50. Herpes Simplex Virus 1	Bucată	50						

33100000-1	Lot 51. Herpes Simplex Virus Type II (HSV II)	Bucată	50							
33100000-1	Lot 52. HGAL	Bucată	50							
33100000-1	Lot 53. IgG4	Bucată	50							
33100000-1	Lot 54. INI-1 MRQ-27	Bucată	50							
33100000-1	Lot 55. Inhibin, alpha (R1)	Bucată	50							
33100000-1	Lot 56. Kappa	Bucată	50							
33100000-1	Lot 57. Lambda	Bucată	50							
33100000-1	Lot 58. LH (Luteinizing Hormone)	Bucată	50							
33100000-1	Lot 59. LMO2	Bucată	50							
33100000-1	Lot 60. Melanoma Triple Cocktail	Bucată	50							
33100000-1	Lot 61. MUC5AC	Bucată	50							
33100000-1	Lot 62. MUM1	Bucată	50							
33100000-1	Lot 63. Olig2	Bucată	50							
33100000-1	Lot 64. PLAP (Placental Alkaline Phosphatase)	Bucată	50							
33100000-1	Lot 65. Prolactin	Bucată	50							
33100000-1	Lot 66. SALL4	Bucată	50							
33100000-1	Lot 67. SOX-11	Bucată	50							
33100000-1	Lot 68. T-bet	Bucată	50							
33100000-1	Lot 69. TdT	Bucată	50							

33100000-1	Lot 70. Topoisomerase IIa	Bucată	50							
33100000-1	Lot 71. TRAcP	Bucată	50							
33100000-1	Lot 72. Protease 1	Bucată	250							
33100000-1	Lot 73. Protease 2	Bucată	250							
33100000-1	Lot 74. Protease 3	Bucată	250							
33100000-1	Lot 75. 10X EZ PREP SOLUTION	Litru	23							
33100000-1	Lot 76. LCS	Litru	25							
33100000-1	Lot 77. 10X SSC SOLUTION	Litru	9							
33100000-1	Lot 78. Reaction Buffer Concentrate (10X)	Litru	25							
33100000-1	Lot 79. CELL CONDITIONING SOLUTION, CC1	Litru	25							
33100000-1	Lot 80. Cell Conditioning Solution (CC2),	Litru	5							
33100000-1	Lot 81. HEMATOXYLIN	Bucată	25							
33100000-1	Lot 82. BLUING REAGENT	Bucată	25							
33100000-1	Lot 83. KIT PACK, EBAR (US/EUROPE)	Bucată	4							
33100000-1	Lot 84. RIBBON, EBAR PRINTER	Bucată	2							
33100000-1	Lot 85.	Bucată	2							

	ASSY,Reag.Disp.Car d								
33100000-1	Lot 86. ASSY, Prep Kit, BM, BM XT, BM LT	Bucată	23						
33100000-1	Lot 87. ultraView Universal DAB Detection Kit	Bucată	25						
	TOTAL								

Semnat:_____ Numele, Prenumele:_____ În calitate de: _____

Ofertantul: _____ Adresa: _____

CAPITOLUL V
FORMULARUL DE CONTRACT

Formular	Denumirea
F 5.1	Contract-model



A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

CONTRACT Nr. 06-1/_____

**de achiziționare a Reactivelor și consumabilelor pentru dispozitive medicale de
tip închis pentru secția morfopatologie pentru anul 2020**

Cod CPV: 33100000-1

_____. 2020

mun. Chișinău

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
_____. reprezentată prin director, dl. _____ , care acționează în baza Statutului , denumit în continuare <i>Vînzător</i> pe de o parte,	IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga” , reprezentată prin director, dl. Anatol CIUBOTARU , care acționează în baza Regulamentului , denumit în continuare <i>cumpărător</i> , pe de alta parte,

ambii (denumiți în continuare *Părți*), au încheiat prezentul Contract referitor la următoarele:

- Achiziționarea **Reactivelor și consumabilelor pentru dispozitive medicale de tip închis pentru secția morfopatologie pentru anul 2020**, denumite în continuare Bunuri, Cod CPV: **33100000-1**, conform **Licitație Deschisă** nr. _____ din _____. 2020, în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului nr. _____ din _____. 2020.
- Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:
 - Specificația tehnică;
 - Specificație de preț;
 - Garanția de bună execuție.
- Prezentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
- În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Cumpărător, Vînzătorul se obligă prin prezenta să livreze Cumpărătorului Bunurile și să înlăture defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- Cumpărătorul se obligă prin prezenta să plătească Vînzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, precum și a înlăturării defectelor lor, prețul Contractului sau orice altă sumă

care poate deveni plătitibilă conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

1. Obiectul Contractului

1.1. Vînzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Cumpărătorul se obligă, la rîndul său, să achite și să recepționeze Bunurile livrate de Vînzător.

1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație. Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.4. Termenul de garanție [*valabilitate, după caz*] a Serviciilor sînt indicate în Specificație.

2. Termeni și condiții de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vînzător, în condiții Incoterms 2013, DDP – Franco destinație vămuit, pe parcursul anului 2020, în termen de pînă la 30 de zile de la solicitare;

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

- a) *Originalele facturilor;*
- b) *Act de primire predare;*
- c) *Certificatele de conformitate conform specificației prezentului contract;*

2.3. Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Cumpărătorului cel tîrziu la momentul livrării bunurilor la destinația finală. Livrarea produselor se consideră încheiată în momentul în care sînt prezentate documentele de mai sus.

3. Prețul și condiții de plată

3.1. Prețul Bunurilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat în Specificația prezentului Contract.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: _____ (_____, 00 bani) MLD.

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se va efectua în lei moldovenești.

3.4. Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător vor fi: prin transfer, **în decurs de 30 de zile după livrarea fiecărei partide, cu prezentarea facturii.**

3.5. Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vînzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condiții de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vînzător și recepționate de către Cumpărător dacă:

- a) cantitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație și documentele de însoțire conform punctului 2.2 al prezentului Contract;
- b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație;
- c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație.

4.2. Vînzătorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea Bunurilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Vînzător a prezentei clauze, Cumpărătorul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.4 corespunzător numărului de zile de întîrziere și de a fi exonerat de achitarea penalității stabilite în punctul 10.3.

5. Standarde

5.1. Produsele furnizate în baza contractului vor respecta standardele prezentate de către furnizor în propunerea sa tehnică.

5.2. Când nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

6. Obligațiile părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vânzătorul se obligă:

- a) să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să anunțe Cumpărătorul după semnarea prezentului Contract, în decurs de 5 zile calendaristice, prin fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;
- c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Cumpărător, în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de până la recepționarea lor de către Cumpărător.

6.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- b) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

7. Forța majoră

7.1. Părțile sînt exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de forță majoră (războaie, calamități naturale: incendii, inundații, cutremure de pămînt, precum și alte circumstanțe care nu depind de voința Părților).

7.2. Partea care invocă clauza de forță majoră este obligată să informeze imediat (dar nu mai tîrziu de 10 zile) cealaltă Parte despre survenirea circumstanțelor de forță majoră.

7.3. Survenirea circumstanțelor de forță majoră, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un certificat, eliberat în mod corespunzător de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

8. Rezilierea

8.1. Rezilierea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2. Contractul poate fi reziliat în mod unilateral de către:

- a) Cumpărător în caz de refuz al Vânzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
- b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Vânzător a termenelor de livrare stabilite;
- c) Vânzător în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Bunurilor;
- d) Vânzător sau Cumpărător în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.3. Partea inițitoare a rezilierii Contractului este obligată să comunice în termen de 5 zile lucrătoare celeilalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

8.4. Partea înștiințată este obligată să răspundă în decurs de 5 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițitoare va da curs rezilierii.

9. Reclamații

9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sînt înaintate Vânzătorului la

momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vânzătorului.

9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sînt înaintate Vânzătorului în termen de 10 zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

9.3. Vânzătorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de 5 zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Cumpărătorului despre decizia luată.

9.4. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Vânzătorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze suplimentar Cumpărătorului cantitatea nelivrată de bunuri, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.5. Vânzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.6. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organizația independentă neutră sau autorizată în acest sens, cheltuielile pentru staționare sau întîrziere sînt suportate de partea vinovată.

10. Sancțiuni

10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este _____, în cuantum de 5% din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1., în caz contrar Vânzătorul suportă o penalitate în valoare de 5% din suma totală a contractului.

10.3. Pentru livrarea cu întîrziere a Bunurilor, Vânzătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor nelivrate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a Bunurilor nelivrate. În cazul în care întîrzierea depășește 30 zile, se consideră ca fiind refuz de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract și Vânzătorului i se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1.

10.4. Pentru achitarea cu întîrziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma datoriei, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a datoriei.

11. Drepturi de proprietate intelectuală

11.1. Furnizorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricărui:

a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și

b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

12. Dispoziții finale

12.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare în instanța de judecată competentă conform legislației Republicii Moldova.

12.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele perfectate anterior își pierd valabilitatea.

Contabil:
Înregistrat Nr.:
Trezoreria:
Data: