

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe parcursul an. 2022

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție : Licitatie deschisa

(tipul procedurii de achiziție)

- 1. Denumirea autorității contractante: IMSP SR Hîncești**
- 2. IDNO: 1003605151372**
- 3. Adresa: mun. Hîncești, str. M.Hîncu 238.**
- 4. Numărul de telefon/fax: (0269) 23235, 069302105.**
- 5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: srhincesti@ms.md**
- 6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP**
- 7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):**
- 8. Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu):**
Da
Link-ul către planul de achiziții publice publicat:
- 9. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire bunurilor solicitate	Unitate a de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot, MDL)
Lot 1 Reagenti, calibratori si material de control pentru Analizatorul biochimic automat SELECTRA PRO XL , ELITech Clinical Sitems, Olanda (modul ISE)						
1.1	3360000 0-6	AST/GOT Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	ml	12500	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 2.5	

					Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.2	3360000 0-6	ALT/GPT (piridoxalfosfat !) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	ml	12500	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 1.4U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 6.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat	

					sau limba rusă.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.3	33600000-6	Fosfataza alcalină (Alkaline-Posphatase) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	ml	1500	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6U/L Coeficientul de variație intraserial: < 3.0 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 2 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.4	33696500-0	Alfa-Amilaza (alf-Amylase) Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 50 ml., în set	ml	14000	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6.0U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1.6	

					Coeficientul de variație extraserial: < 2.4 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.5	3360000 0-6	Albumina cu standard (Albumin) Flacoane cu volumul de la 50 până la 125ml, în set	ml	2500	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1g/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.0 Coeficientul de variație extraserial: <0.8 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de	

					utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.6	3369650 0-0	Bilirubina totală (Total Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	ml	19500	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.3mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.1 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.7	3369650 0-0	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	ml	19500	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.02mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.9 Coeficientul de variație extraserial: < 4.8 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,	

					Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.8	3369650 0-0	Calciu +standard, (Calcium Arsenazo) Flacoane cu volumul de la 100 ml până la 125 ml., în set	ml	5000	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 0.03mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.5 Coeficientul de variație extraserial: < 4.1 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente	

					tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.9	3360000 0-6	Cholesterol total +standart (Cholesterol) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set	ml	6000	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică CHOL/ CHSL Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 2mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.9 Coeficientul de variație extraserial: < 2.1 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.1 0	3369650 0-0	LDL-Colesterol (LDLCholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	4000	Marcaj: CE Metoda de determinare: enzimatica, colorimetrica, selectiv detergent. End point. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. BIREAGENT. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: 0.3 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.0 Coeficientul de variație extraserial: < 2.1	

					Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 513μmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.1 1	3369650 0-0	HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	6800	Marcaj: CE Metoda de determinare: enzimatica, colorimetrica, selectiv detergent. End point. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: 1mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.1 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 513μmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat	

					sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.1 2	3360000 0-6	CREATININE Jaffe +st. Flacoane cu volumul de la 50 până la 125ml, în set	ML	12000	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 0.04mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 3.1 Coeficientul de variație extraserial: < 1.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.1 3	3360000 0-6	GAMMA GT (γ- GLUTAMILTRAN SFERASE) Flacoane cu volumul de la 25 până la 62.5 ml, în set	set	3000	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 2.5U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1,5	

					Coeficientul de variație extraserial: < 2.6 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 4,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.1 4	3360000 0-6	GLUCOSE HK + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml până la 250 ml., în set	ML	6000	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ-6-FOSFAT DEHIDROGENAZA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. BIREAGENT Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 1mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.2 Coeficientul de variație extraserial: < 1.6 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea,	

					specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.1 5	3360000 0-6	GLUCOSE PAP + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml până la 250 ml., în set	ML	12000	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ-OXIDAZA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 2mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.7 Coeficientul de variație extraserial: < 1.2 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.1 6	3360000 0-6	IRON-FERROZINE + st. Flacoane cu volumul De la 25	ML	2500	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu ferrozine. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.	

		ml pînă la 125 ml., în set			Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 3mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 7.3 Coeficientul de variație extraserial: < 8.5 Interferențe: Bilirubina pînă la 25mg/dl, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 400mg/dl (echivalent trigliceride), Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.1 7	3360000 0-6	MAGNESIUM XB + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	1250	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică COLORAREA CU CALMAGITE IN SOLUTIE ALCALINA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOREAGENT. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.11 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.9 Coeficientul de variație extraserial: < 4.9 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.1 8	3360000 0-6	PHOSPHORUS UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml până la 125 ml., în set	ML	1250	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu AMMONIUM MOLYBDATE, CU FORMAREA PHOSPHOMOLYBDIC COMPLEX. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOREAGENT. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.1 Coeficientul de variație extraserial: < 2.4 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	

1.1 9	3360000 0-6	PROTEIN (TOTAL) + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	5000	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 g/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.1 Coeficientul de variație extraserial: < 0.15 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.2 0	3360000 0-6	TRIGLYCERIDES + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	3600	Marcaj: CE Metoda de determinare: enzimatica GPO si ADPS Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6.0mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.3 Coeficientul de variație extraserial: < 2.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.2 1	3360000 0-6	UREA/BUN-UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml până la 125 ml., în set	set	12500	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: < 3.0 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.6 Coeficientul de variație extraserial: < 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a	

					putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.2 2	3360000 0-6	URIC ACID MONO + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	set	7200	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 0.10mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.6 Coeficientul de variație extraserial: < 1.3 Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.2 3	3360000 0-6	HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 1.0 ml pina la 32ml., set	ML	336	Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: singe venos sau arterial cu conservant K3EDTA sau citrat de sodiu Limita minimă de detectie pentru set: < 1.5% Coeficientul de variație intraserial: < 1% Coeficientul de variație extraserial: < 3% Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.2 4	3360000 0-6	Control HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set	ML	72	Marcaj: CE Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.2 5	3360000 0-6	Calibratori 4 nivele HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set	ML	20	Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.2 6	3360000 0-6	CK- MB (Izoenzime-creatininkinazei) Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	6000	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 16.0 Coeficientul de variație extraserial: < 14.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.	

					Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.2 7	3360000 0-6	Control CK- MB (Izoenzime- creatininkinazei) Flacoane cu volumul De la 0.5 ml până la 3.0 ml., în set	set	5 SETU RI	Marcaj: CE Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.2 8	3360000 0-6	CHLORIDE Flacoane cu volumul De la 50 ml până la 125 ml., în set	ML	1250	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată, urina <u>1. Pentru ser/plasma</u>	

					Limita minimă de detecție pentru set: < 2mEq/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.9 Coeficientul de variație extraserial: < 1.3 <u>1. Pentru urina</u> Limita minimă de detecție pentru set: < 2mEq/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.5 Coeficientul de variație extraserial: < 2.3 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.2 9	3360000 0-6	Alcohol (ETHANOL)+ st Flacoane cu volumul De la 50 ml până la 125 ml., în set	ML	500	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată,urina Limita minimă de detecție pentru set: < 10mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.1 Coeficientul de variație extraserial: <3.9 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.3 0	3360000 0-6	Control Alcohol (ethanol) (PATOLOGIC SI NORMAL). Flacoane cu volumul De la 0.5 ml pînă la 3.0 ml., în set	SET	2	Marcaj: CE Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.3 1	3360000 0-6	Ferritin IP reagent Flacoane cu volumul De la 5 ml pînă la 50 ml., în set	ML	250	Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetria cu particole latex Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < lipsesc date Coeficientul de variație intraserial: < 5.7 Coeficientul de variație extraserial: < 4.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe	

					ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.3 2	3360000 0-6	Ferritin IP calibrator Flacoane cu volumul De la 2 ml până la 5ml., în set	ML	50	Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < lipsesc date Coeficientul de variație intraserial: < 5.7 Coeficientul de variație extraserial: < 4.3 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor	

					tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.3 3	3360000 0-6	Elical calibrator universal FLACON 3 ml	ML	180	Marcaj: CE Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.3 4	3360000 0-6	Elitol I control serum normal set 5 ml	ML	360	Marcaj: CE Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	

1.3 5	3360000 0-6	Elitol II control serum patologic set 5ml	ML	250	Marcaj: CE Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.3 6	3360000 0-6	Set ISE calibrator (6x20ml+ 6x20ml Selectra PRO-XL)	set	3	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.3 7	3360000 0-6	Set ISE Soluție Diluient 12x25 ml Selectra PRO-XL	set	20	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.3 8	3360000 0-6	Soluție de referință ISE 1x500ml Selectra PRO-XL	set	20	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.3 9	3360000 0-6	setISE Cleaner 6x18ml + Conditioner 3x25 ml Selectra PRO- XL	set	3	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.4 0	3360000 0-6	Electrod Bypass 3918-007 Vitol Selctra PRO-XL	buc	1	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.4 1	3360000 0-6	Electrod de Potasium (K) 3918- 005 Vitol	buc	1	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.4 2	3360000 0-6	Electrod de Clor (Cl) 3918-006 Vitol	buc	1	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.4 3	3360000 0-6	Electrod de Sodium (Na) 3918-004 Vitol	buc	1	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.4 4	3360000 0-6	Electrod de referință 3918-002 Vitol	buc	1	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.4 5	3360000 0-6	ISE Tubing set 6003-382 Vitol	buc	1	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
TOTAL PE LOTUL 1.0						710 346.00

Lot 2 Solutii suplimentare/ de la analizorul Selectra PRO -XL cu sistem deschis						
2.1	3360000 0-6	Soluție concentrată system lichid fl 1000ml pentru Selectra PRO-XL	ML	12000	Marcaj: CE Solutiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
2.2	3360000 0-6	Soluție concentrată de system Cleaning pentru Selectra PRO-XL fl 1000 ml	ML	2000		
2.3	3360000 0-6	Soluție hipohlorid 0,5 ml fl. 1000ml	ML	10000		
TOTAL PE LOTUL 2.0						45 000.00
Lotul 3 Piese de rezervă si consumabile pentru analizorul Selectra PRO -XL cu sistem deschis						
3.1	3360000 0-6	Fotometric lamp pentru analizorul Selectra PRO-XL	buc	5	Marcaj: CE Piese sau consumabilele vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
3.2	3360000 0-6	Eprubete pentru ser/plasma la analizorul Selectra PRO-XL set 1000 buc	BUC	10000		
3.3	3360000 0-6	Cuve pediatrie la analizorul Selectra PRO-XL set 1000 buc	set	10000		
3.4	3360000 0-6	Butelie pentru reagenți la analizorul Selectra PRO-XL la 25 ml	buc	1000		
3.5	3360000 0-6	Butelie pentru reagenți la analizorul Selectra PRO-XL la 12 ml	buc	500		
3.6	3360000 0-6	Adaptor metalic pentru cuva pediatrică la analizorul Selectra PRO-XL	buc	10		
3.7	3360000 0-6	Rotor cuvea set (3 rotori în set) 6007- 702	set	10		
3.8	3360000 0-6	Kit de metinanță la analizorul Selectra PRO-XL	set	1		

TOTAL PE LOTUL 3.0					115 090.00
Lot. 4 Reagenți pentru investigații hematologice - Analizatorul hematologic automat ERMA – PCE 2010					
4.1	3369650 0-0	Soluție de diluare butelie - 20 litri	Litru	400	Marcaj: CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certificate de analiză Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
4.2	3369650 0-0	Pro- clean Soluție de spălat butelie-5litri	Litru	60	
4.3	3369650 0-0	Ciment reagent hemolizant 1fl*500ml	Litru	20	
4.4	3369650 0-0	Soluție conc. de hipoclorid 0,5% 1l Fl*1000ml	Litru	10	
TOTAL PE LOTUL 4.0					42 500.00
Lot. 5 Piese pentru Analizatorul hematologic automat ERMA – PCE 2010					
5.1	3369650 0-0	Pompă pentru PCE-210	buc	6	Marcaj: CE Piesele sau consumabilele vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
5.2	3369650 0-0	Termohîrtie pentru PCE-210	buc	200	
5.3	3369650 0-0	Set de control pentru PCE 3DIFF (Low, Normal, High) 2,5ml	set	15	
5.4	3369650 0-0	Camera (WBC/RBC) pentru PCE -210	buc	4	
5.5	3369650 0-0	Valva pentru PCE -210	buc	2	
5.6	3369650 0-0	Capul de spalare pentru PCE -210	buc	2	
5.7	3369650 0-0	Saiba pentru dispensie - PCE - 210	buc	2	
TOTAL PE LOTUL 5.0					53 760.00
Lot. 6 Reagenți pentru investigații hematologice - Analizatorul hematologic automat Emerald -3 diff cu sistem închis					
6.1	3360000 0-6	Emerald Diluent RGT- 10 L 9H4802/382200000	L	150	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certificate de analiză Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe
6.2	3360000 0-6	Emerald Cleaner RGT – 960 ml 9H4602/382200000	ML	19200	
6.3	3360000 0-6	Emerald HGB LYSE RGT – 960	ML	9600	

		ml 9H4702/382200000			ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	
6.4	3360000 0-6	Set de control hematologic cu 3 nivele	set	5	Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
TOTAL LOTUL 6.0						82 000.00
Lot. 7 Reagenți și consumabile pentru analizatorul hematologic automat RUBY CELL-DYN (5 diff) (tip închis)						
7.1	3369650 0-0	Diluent Sheath , canistra 20l	litru	600	Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea, calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. 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 privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. NOTA: prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenul de valabilitate. Calibratorii, standardele și controale trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (lafrigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament.	
7.2	3369650 0-0	Soluție WBC LYSE RGT 3,8 L	litru	45.6		
7.3	3369650 0-0	Soluție HGB NC LYSE 3,84L	litru	15.2		
7.4	3369650 0-0	Enzyme Cleaner CD 100 ml	ml.	400		
7.5	3369650 0-0	Calibrator CELL-DYN RUBY, în set	set	1		
7.6	3369650 0-0	Set de control HP CD 26 5diff cu trei niveluri	set	4		
TOTAL LOTUL 7.0						141 000.00
Lot 8 Cercetarea în serodiagnostic						
8.1	3360000 0-6	Treponema pallidum haemagglutination test pentru	set	10	Marcaj: CE Metoda de determinare: metoda imunologica intre Ag cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa	

		serodiagnosticul sifilisului (TPHA) – set 100 probe – 200 probe. + CONTROL			Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Specificitatea totală = 99,5% - 100% Sensibilitatea de 99,5%- 100% Diluția finală a probei este 1: 80 Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)	
8.2	3360000 0-6	Antigen cardiolipinic pentru RPR – set 100 – 200 probe, + CONTROL	set	10	Marcaj: CE Metoda de determinare: metoda imunologica de mimicie cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Coeficientul de variație intraserial și acurateria = CV =0%, acurateria= +/-0% Coeficientul de variație extraserial: standart pozitiv sa fie depistat cel puțin 8 din 8 pozitiv si la la dilutie "-1" Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și	

					calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
TOTAL LOTUL 8.0						10000.00
Lot 9 CERCETAREA FACTORILOR REUMATICI - METODA LATEX						
9.1	3360000 0-6	CPR- Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE (100 PROBE/SET)	SET	100	Marcaj: CE Metoda de determinare: AGLUTINARE RAPIDA - SEMICANTITATIVA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: CPR - +/- 6mg/l (5-10mg/l)	
9.2	3360000 0-6	ASLO-Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE(100 PROBE/SET)	SET	30	ASLO +/- 70 IU/ml FR +/- 5-10 IU/ml Specificitatea diagnosticului 95-100% Sensibilitatea diagnosticului 95-100% Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.	
9.3	3360000 0-6	RF- Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE(100 PROBE/SET)	SET	30	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE	

					CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)	
TOTAL LOTUL 9.0						24 000.00
10	3360000 0-6	D-DIMERcu control NEGATIV SI POZITIV +/- 50 TESTE/PER SET *CERINTE GENERALE	set	150	Marcaj: CE Metoda de determinare: AGLUTINARE RAPIDA - SEMICANTITATIVA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 200 ng/dl Specificitatea diagnosticului 95-100% Sensibilitatea diagnosticului 95-100% Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)	150000.00
Lot. 11 Țoliclon p/u aprecierea grupei sanguină și RH factor						
11. 1	3360000 0-6	Țoliclon Anti-A	ml	30	titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață NOTA *CERINTE GENERALE	
11. 2	3360000 0-6	Țoliclon Anti-B	ml	30	titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață NOTA *CERINTE GENERALE	
11. 3	3360000 0-6	Țoliclon Anti-D super	ml	30	titru 1/1024 aglutinare timp 10 sec NOTA *CERINTE GENERALE	

11. 4	3360000 0-6	Țolicon Anti- KeLL	ml	5	titru 1/1024 aglutinare timp 10 sec <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>	
TOTAL LOTUL 11.0						1100.00
Lot. 12 Albastru de metilen						
12	3360000 0-6	Albastru de metilen PRAF, solutie	g	200	Puritate Analitica sau chimica <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>	150.00
LOT 13 Azur –Eozină Romanovski soluție						
13	3360000 0-6	Azur –Eozină Romanovski soluție (fl din plastic) 1l	l	10	Puritate Analitica sau cimica Flacon din plastic volum 1l <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>	150.00
Lot. 14 Reagenți si consumabile pentru ABBOTT ARCHITECHT i - 1000						
14. 1	3360000 0-6	ARC ANTI-HBcor II RGT 100TE kit – 100 teste	KIT	20	1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și “-” calibratori pentru	
14. 2	3360000 0-6	ARC ANTI HCV RF RGT 100 T – kit – 100 teste	KIT	15		
14. 3	3360000 0-6	ARC HBSAG QUAL II RGT 100	KIT	15		
14. 4	3360000 0-6	ARC HDV II RGT 100	KIT	5		
14. 5	3360000 0-6	ARC ANTI TPO RGT 100 TEST – kit – 100 teste	KIT	10		
14. 6	3360000 0-6	ARC FREE T3 RGT 100 TEST – kit – 100 teste	KIT	8		
14. 7	3360000 0-6	ARC FREE T4 RGT 100T RF – kit – 100 teste	KIT	8		
14. 8	3360000 0-6	ARC TSH RGT 100 TEST	KIT	20		
14. 9	3360000 0-6	ARC TIRIOGLOBULIN A RGT 100 TEST	KIT	2		
14. 10	3360000 0-6	ARC TOTAL PSA RGT 100 TEST	KIT	10		
14. 11	3360000 0-6	ARC FREE PSA RGT 100 TEST	KIT	5		
14. 12	3360000 0-6	ARC SARS -2 COV Ig G RGT CANTITATIV100 TEST	KIT	5		
14. 13	3360000 0-6	ARC ANTI-HBcor II CAL	KIT	1		

14.14	3360000 0-6	ARC ANTI HCV RF CAL	KIT	1	seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor. 6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)	
14.15	3360000 0-6	ARC HBSAG QUAL II RGT CAL	KIT	1		
14.16	3360000 0-6	ARC HDV QUAL II RGT CAL	KIT	1		
14.17	3360000 0-6	ARC ANTI TPO RGT CAL	KIT	1		
14.18	3360000 0-6	ARC FREE T3 RGT CAL	KIT	1		
14.19	3360000 0-6	ARC FREE T4 RGT CAL	KIT	1		
14.20	3360000 0-6	ARC TSH RGT CAL	KIT	1		
14.21	3360000 0-6	ARC TIRIOGLOBULIN A CAL	KIT	1		
14.22	3360000 0-6	ARC TOTAL PSA CAL	KIT	1		
14.23	3360000 0-6	ARC FREE PSA CAL	KIT	1		
14.24	3360000 0-6	ARC SARS -2 COV Ig G CAL CANTITATIV	KIT	1		
14.25	3360000 0-6	ARC ANTI-HBcor II CONTROL	KIT	1		
14.26	3360000 0-6	ARC ANTI HCV RF CONTROL	KIT	1		
14.27	3360000 0-6	ARC HBSAG QUAL II CONTROL	KIT	1		
14.28	3360000 0-6	ARC HDV QUAL II CONTROL	KIT	1		
14.29	3360000 0-6	ARC SARS -2 COV Ig G CONTROL CANTITATIV	KIT	1		
14.30	3360000 0-6	TP MULTICHEM IA PLUS (3 NIVELE DE CONTROL)	SET	1		
14.31	3360000 0-6	ARC PROBE CONDITIONER 4X25 ml	SET/ml	400		
14.32	3360000 0-6	ARC CON WASH BUFF 4X975ML	ml.	23400		
14.33	3360000 0-6	ARC TRIGGER SOL 4X975ML	ml.	23400		
14.34	3360000 0-6	ARC PRE-TRIGG SOL 4X975ML	ml.	23400		

14. 35	3360000 0-6	ARC REACTION VESSELS 8X50	BUC	20000		
TOTAL LOTUL 14.0						1 450 000.00
Lot . 15 Expres - Teste p/u examenul de rutina a urinei pentru Analizatorul Urixxon 500 "Machereu - Nagel" tip inchis						
15. 1	3360000 0-6	Teste p/u examenul urinei (Leucocite, greutatea specifică, pH, Glucoza, acid ascorbic, cetone, nitrite, proteine, bilirubina, urobilinogen, eritrocite, Hb sângelui). (set 100 teste)	set	50	. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3. Date de identitate (denumirea, numărul lotului ,seria, termenul de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	
15. 2	3360000 0-6	Control 2 nivele p/t teste express examenul urinei (Leucocite, greutatea specifică, pH, Glucoza, acid ascorbic, cetone, nitrite, proteine, bilirubina, urobilinogen, eritrocite, Hb sângelui)	set	4	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4. La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%.. Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină , în afara controlul „+ „ și „-“ calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.	
15. 3	3360000 0-6	Acid sulfosalicilic pentru determinarea proteinei in urina cu calibrator	SET	15	6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri și a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cite o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparatul suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile. La toate investigațiile autoimune sa fie un protocol comun. Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator. Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon, pregatite de producator, gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)	
15. 4	3360000 0-6	Material p/u controlul calității determinării, Proteinei, glucozei in urina 2 nivele	set	20		

TOTAL LOTUL 15.0					30080.00
Lot. 16 Reagenți și Consumabile pentru Analizatorul K/Na „Medica” „Eazy Lite” (tip închis)					
16.1	3360000 0-6	K/Na (soluție de spălat) Fl. 100ml	flacon	5	. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și “-” calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor. 6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cite o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)
16.2	3360000 0-6	Soluție pack K/Na 800 ml	buc	6	
16.3	3360000 0-6	Medica Quality Control 3 LEVEL (low,Normal, High), în set	set	1	
16.4	3360000 0-6	Termohîrtie pentru analizatorul K și Na	buc	1	
16.5	3360000 0-6	Tub din silicon pentru reagent, ser și deșeuri	buc	2	
16.6	3360000 0-6	Electrod K pentru analizatorul zonoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1	
16.7	3360000 0-6	Electrod Na pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1	
16.8	3360000 0-6	Electrod de referința pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1	
16.9	3360000 0-6	Soluție filing pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1	
16.10	3360000 0-6	Soluție Valve pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1	
16.11	3360000 0-6	Membrană assembly pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1	
16.12	3360000 0-6	Set de mentenanta pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	Buc	1	
16.13	3360000 0-6	Sample detector analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	2	
16.14	3360000 0-6	Valva de distribuire	buc	2	
TOTAL LOTUL 16.0					75000.00
Lot. 17 TEST EXPRES CALITATIV TROPONINA I					

17	3360000 0-6	TEST EXPRES TROPONINA I (CUT/OFF MINIM DE DETECTIE 0,5ng/ml)	BUC	500	Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și „-“ calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor. 6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat) PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU) CONTROL NEGATIV SI POZITIV INCLUS – CONDITIE OBLIGATORIE !!!	25000.00
Lot. 18 TEST EXPRES CALITATIV (TRIO) TROPONINA I + CK-MB + MIOGLOBIN						

18	3360000 0-6	TEST EXPRES CALITATIV (DUO) TROPONINA I + CK-MB	teste	1000	. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și „-“ calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor. 6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat) PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU) CONTROL NEGATIV SI POZITIV INCLUS – CONDITIE OBLIGATORIE !!!	50000.00
Lot. 19 TEST EXPRESS – CIP PENTRU GLUCOMETRU						

19	3360000 0-6	TEST SISTEMA PLUS MULTI PENTRU APRECIEREA GLUCOZEI CUTII – 50 TESTE (PROD. BENE CHECK)	buc	2000	. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "- calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor. 6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cite o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)	8800.00
Lot. 20 TEST SITEM PENTRU EPOC BGEM (SISTEM INCHIS / COMODAT)						
20	3360000 0-6	EPOC BGEM TEST CARD	BUC	500	. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.	65 000,0

					2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „, și "- calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor. 6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)	
Lot . 21	3360000 0-6	SERINGI HEPARINATE CU LITIU 2,50 ml	buc	1100	Cerințe generale	1200.00
Lot . 22	3360000 0-6	Ulei de imersie (ambalat cîte 100ml)	ml	50	Cerințe generale	1000.00
Lot. 23 LAMELE DE STICLA						

23.1	3369650 0-0	Lamele de sticla slefuite, 25*75*2,0MM	buc	15000	Cerințe generale	
Lot ul 23. 2	3369650 0-0	Lamele de sticla slefuite, 25*75*1,0 – 1,2MM	buc	15000	Cerințe generale	
TOTAL LOTUL 23.0						10000.00
Lot ul 24	3369650 0-0	Eprubeta Vacumata cu clot activator 6 ml (plastic)	Buc	50 000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	90000.00
Lot ul 25	3369650 0-0	Eprubete K3 EDTA, volum sînge 2,5 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)	Buc	25000		25500.00
Lot ul 26	3369650 0-0	Eprubete K3 EDTA volum sînge 1 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)	Buc	2000		2500.00
Lot ul 27	3369650 0-0	Eprubete cu citrat de natriu, 3ml pentru hemostază, vacumate (plastic)	Buc	20 000		25000.00
Lot ul 28	3369650 0-0	Eprubete cu litiu si heparina , 9ml. , vacumate (plastic)	Buc	1000		3500.00
Lot ul 29	3369650 0-0	Eprubete pentru Stat-fax, borosilicate	Buc	30000		35000.00
Lot ul 30	3369650 0-0	Eprubete din polisteren cu volum 12ml, transparente (plastic), gradate, cu fund conic, cu dop	Buc	30000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	15000.00
Lot ul 31	3369650 0-0	Eprubete Eppendorf 1,5 ml; eprubeta sa fie cu capacul elastic cu urechiușă . Eprubetele să fie cu etichetă.	Buc	5000		500.00
Lot ul 32	3369650 0-0	Cuve p/t reacție pentru SA-20 10*10mm unica folosinta	Buc	5000		7000.00
Lot ul 33	3369650 0-0	Pahare din plastic elastic 200 ml, cu capac, fileu, eticheta, nesterile,	Buc	30000	Cerințe generale	55000.00

		cu gradație cu interval cu 10 ml.				
Lot ul 34	3369650 0-0	Lancete sterile, ambalate câte 1 unit. adaptate pentru glucometru	buc	4000	Cerințe generale	400.00
Lot ul 35	3369650 0-0	Lancete automat pentru copii, înțepătura la adâncimea 1,5mm	Buc.	100	Cerințe generale	400.00
Lot ul 36	3369650 0-0	Salfete cu alcool 70% prelucrate cu unde Gamma, set, în cutie de masă plastic, 150-200 buc în set	buc	1000	Cerințe p/u șervețelele îmbibate cu alcool-să posede în mod obligator certificate de confirmare igienic	45000.00
Lot ul 37	3369650 0-0	Sistema p/u VSH getabila, din 3 componente (eprubeta (plastic), capilarul, dop din cauciuc de la același producător), capilarele ambalate în cutii –ștativ	buc	5000	1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.	16000.00
Lot ul 38	3369650 0-0	Eprubete din sticla pentru VSH cu citrat de Na – 3.8 % volum de 1.6 ml cu capac de cauciuc (SPECIFICATIE 8-120mm) pentru aparatură automată	buc	15000		17000.00

					5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 7. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau ncapere dotata cu echipament specific) 8. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul Iotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 9. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	
--	--	--	--	--	---	--

Lot 39	3369650 0-0	Pipete getabile	BUC	1000.0	NON Sterile p/u colectarea singelui din deget, ambalaj 1 unitact.	3000,00
LO T. 40	3369650 0-0	PIESE DE SCHIMB ANALIZATOR HEMATOLOGIC ABBOTT RUBY	Set	1	Cerințe generale	30000.00
LO T. 41	3369650 0-0	PIESE DE SCHIMB ANALIZATOR IMUNOLOGIC ABBOTT ARCHITECT i 1000	set	1	Cerințe generale	30000.00
LO T. 42	3369650 0-0	Cutie de incinerare de unica folosinta, de 7.5 kg, pentru colectarea deseurilor cu pericol biologic, rezultate din activitatea medicală, cu saci din pelicola rezistenta	BUC	100	Cerințe generale	1000.00
LO T. 43	3369650 0-0	Cutie de incinerare de unica folosinta, de 12 kg, pentru colectarea deseurilor cu pericol biologic, rezultate din activitatea medicală, cu saci din pelicola rezistenta	BUC	500	Cerințe generale	9500.00

Lot 44 Reagenți și consumabile pentru analizator automat de coagulare Sysmex CA660 (COMODAT)

44.1		THROMBOREL S	KIT	20	. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de	
44.2		Actin FS	KIT	5		
44.3		Calcium Chloride	KIT	5		
44.4		Dade Thrombin	KIT	5		
44.5		OVB	KIT	5		
44.6		Innovance Ddimer	KIT	1		
44.7		D-Dimer Control 1,2	KIT	1		
44.8		CA Clean I	KIT	40		
44.9		CA Clean II	KIT	2		
44.10		PT Multi Calibrator	KIT	1		
44.11		Standard Human Plasma	KIT	1		
44.12		Control N	KIT	1		
44.13		Control P	KIT	1		
44.14		Citrol 2	KIT	1		
44.15		Cuvettes	BUC	9000		

					99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+„ și „-“ calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor. 6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul într-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)	
TOTAL LOTUL 44.0						120 000.0

LOTURILE 1- 44	TOTAL	3 622476.00
-----------------------	--------------	--------------------

10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1) Pentru mai multe loturi;

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

(indicați se admite sau nu se admite)

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați pe parcursul an. 2022, în timp de 3-5 zile de la comanda beneficiarului, conform necesităților reale.

Pe parcursul an. 2022, în timp de 3-5 zile de la comanda beneficiarului, IMSP SR Hîncești, mun.Hîncești str.M.Hîncu 238.

DDP - Franco destinație vămuit

13. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2022

14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): NU

(indicați da sau nu)

15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz):

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European	Original confirmat prin aplicarea ștampilei și semnăturii Participantului.	Da
2.	Dovada înregistrării persoanei juridice	- copie, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
3.	CERERE DE PARTICIPARE Anexa nr. 7 la Documentația standard	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
4	DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei Anexa nr. 8 la Documentația standard	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului	Da
5.	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare completată în conformitate cu Anexa nr.9	- în original, garanție bancară în original sau ordin de plată, emisă de o bancă comercială; Termenul de valabilitate al garanției să fie egal cu termenul de valabilitate al ofertei (30 zile).	Da
6.	Specificații tehnice completată în conformitate cu Anexa nr.22	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
7	Specificații de preț completată în conformitate cu Anexa nr.23	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
8.	Certificat de atribuire al contului bancar eliberat de banca deținătoare de cont	- în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
9.	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	- eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului – conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova, în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului;	Da

10.	Ultimul raport financiar	- original (copie) confirmată cu semnătura și ștampila Participantului;	Da
11.	Actul care atestă dreptul de a livra	Copie – autorizației de la producător, confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului	Da
12.	Certificatul de înregistrare în țara de origine	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului	Da
13.	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	– copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	Da
14.	Licența de activitate (dupa caz)	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului, se prezintă atunci când activitatea lui se licențiază conform prevederilor legale	Da
15	DECLARAȚIE privind lista principalelor livrări/prestări efectuate în ultimii 3 ani de activitate Anexa nr. 12 la Documentația standard	- confirmată prin ștampila și semnătura Participantului	Da
16	Garanție de bună execuție (Anexa nr. 10)	- în original, garanție bancară în original sau ordin de plată, emisă de o bancă comercială;	Pentru câștigătorii
17	Mostre	În caz, în timpul 3-5 zile după comandă	Da

17. Garanția pentru ofertă: Oferta trebuie să fie însoțită de garanție pentru ofertă în valoare de 1%. în formă de: garanție bancară sau transfer la contul autorității.

18. Garanția de bună execuție a contractului: 5% din valoarea contractului cu TVA, în formă de: garanție bancară sau transfer la contul autorității.

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică):

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):

22. Ofertele se prezintă în valuta- MDL

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: Prețul cel mai scăzut (pe fiecare lot)

24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
---------	----------------------------------	-----------

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: 14⁰⁰
- pe: indicată în SIA RSAP

26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

Ofertele întârziate vor fi respinse.

29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".

30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Română

31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene:

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;

Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul):

34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:

35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 02.02.2022

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 11.02.2022

37. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Da
sistemul de comenzi electronice	Da
facturarea electronică	DA
plățile electronice	

38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): NU

39. Alte informații relevante:

Conducătorul grupului de lucru: Iurii Petcu _____ L.Ș.

Ex:Victor Goroholschi
Tel: 0269 22634, 069302105.