

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe
parcursul an. 2021
prin procedura de achiziție: Licitatie deschisă

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. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri :

Cod CPV	Denumire bunurilor solicitate	Unitatea 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 Sისტems, Olanda					
1.1	33600000-6 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;	

					<p>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.</p> <p>*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.</p>
1.2	33600000-6	ALT/GPT Flacoane cu volumul de la 50 până la 125ml, în set	ml	12500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 1.4U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 6.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>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,</p>

					<p>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.</p>	
1.3	33600000-6	<p>Fosfataza alcalină (Alkaline-Posphatase) Flacoane cu volumul de la 50 până la 125ml, în set</p>	ml	1500	<p>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 detecție pentru set: < 6U/L Coeficientul de variație intraserial: < 3.0 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 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 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</p>	

					<p>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.</p> <p>*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.</p>
1.4	33696500-0	Alfa-Amilaza (alf-Amylase) Flacoane cu volumul de la 25 până la 50 ml., în set	ml	14000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire.</p> <p>Monoreagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 6.0U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.6</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.4</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21g/l,</p> <p>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</p>

					<p>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.</p> <p>*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.</p>
1.5	33600000-6	<p>Albumina cu standard (Albumin) Flacoane cu volumul de la 50 până la 125ml, în set</p>	ml	2500	<p>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</p>

					<p>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.</p> <p>*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.</p>
1.6	33696500-0	<p>Bilirubina totală (Total Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set</p>	ml	19500	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție 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</p>

					<p>coincide în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>
1.7	33696500-0	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml până la 125 ml., în set	ml	19500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.02mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.9</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.8</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l,</p> <p>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;</p> <p>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.</p>

					<p>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.</p>	
1.8	33696500-0	<p>Calciu +standard, (Calcium Arsenazo) Flacoane cu volumul de la 100 ml până la 125 ml., în set</p>	ml	5000	<p>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.</p>	

					<p>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.</p>	
1.9	33600000-6	<p>Cholesterol total +standart (Cholesterol) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set</p>	ml	6000	<p>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</p>	

					<p>truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>	
1.10	33696500-0	<p>LDL-Colesterol (LDLCholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set</p>	mililitru	4000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: enzimatica, colorimetrica, selectiv detergent. End point.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire.</p> <p>BIREAGENT. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: 0.3 mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.1</p> <p>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.</p> <p>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;</p> <p>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.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a</p>	

					<p>truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>	
1.11	33696500-0	HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	6800	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: enzimatica, colorimetrica, selectiv detergent. End point.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. bireagent.</p> <p>Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: 1mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.1</p> <p>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.</p> <p>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;</p> <p>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.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină</p>	

					<p>caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>
1.12	33600000-6	<p>CREATININE Jaffe +st. Flacoane cu volumul de la 50 până la 125ml, în set</p>	ML	12000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată, urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.04mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.5</p> <p>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.</p> <p>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;</p> <p>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.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a</p>

					<p>truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>	
1.13	33600000-6	<p>GAMMA GT (γ-GLUTAMILTRAN SFERASE)</p> <p>Flacoane cu volumul de la 25 până la 62.5 ml, în set</p>	set	3000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2.5U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1,5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.6</p> <p>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.</p> <p>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;</p> <p>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.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță</p>	

					<p>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.</p> <p>*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.</p>	
1.14	33600000-6	GLUCOSE HK + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml până la 250 ml., în set	ML	6000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ-6-FOSFAT DEHIDROGENAZA</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire.</p> <p>BIREAGENT Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 1mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.2</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.6</p> <p>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.</p> <p>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;</p> <p>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.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a</p>	

					<p>truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>	
1.15	33600000-6	GLUCOSE PAP + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml până la 250 ml., în set	ML	12000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ-OXIDAZA</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire.</p> <p>Monoreagent Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.7</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.2</p> <p>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.</p> <p>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;</p> <p>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.</p>	

					<p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>
1.16	33600000-6	<p>IRON-FERROZINE + st. Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 125 ml., în set</p>	ML	2500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu ferrozine.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 3mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8.5</p> <p>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.</p> <p>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;</p> <p>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.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a</p>

					<p>truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>	
1.17	33600000 -6	MAGNESIUM CALMAGITE + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	1250	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică COLORAREA CU CALMAGITE IN SOLUTIE ALCALINA</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOREAGENT. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.11 mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.9</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.9</p> <p>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.</p> <p>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;</p> <p>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</p>	

					<p>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.</p> <p>*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.</p>	
1.18	33600000-6	<p>PHOSPHORUS UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>	ML	1250	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu AMMONIUM MOLYBDATE, CU FORMAREA PHOSPHOMOLYBDIC COMPLEX.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOREAGENT. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.4</p> <p>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.</p> <p>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</p>	

					<p>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.</p> <p>*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.</p>
1.19	33600000-6	<p>PROTEIN (TOTAL) + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>	ML	5000	<p>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</p>

					<p>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.</p> <p>*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.</p>
1.20	33600000-6	TRIGLYCERIDES + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	3600	<p>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</p>

					<p>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.</p> <p>*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.</p>
1.21	33600000-6	UREA/BUN-UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	set	12500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma fara heparinat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 3.0 mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.6</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.5</p> <p>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 21g/l.</p> <p>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</p>

					<p>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.</p> <p>*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.</p>	
1.22	33600000-6	<p>URIC ACID MONO + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>	set	7200	<p>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.</p>	

					<p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>	
1.23	33600000-6	HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 1.0 ml pina la 32ml., set	ML	224	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: sange venos sau arterial cu conservant K3EDTA sau citrat de sodiu</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 1.5%</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1%</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3%</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>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;</p> <p>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.</p>	

					<p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>	
1.24	33600000-6	Control HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set	ML	72	<p>Marcaj: CE</p> <p>Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare;</p> <p>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.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>	
1.25	33600000-6	Calibratori 4 nivele HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set	ML	20	<p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>	

1.26	33600000 -6	CK- MB (Izoenzime- creatininkinazei) Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	6000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 6 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 16.0 Coeficientul de variație extraserial: < 14.0</p> <p>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/docu mente 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.</p>	

1.27	33600000-6	Control CK- MB (Izoenzime-creatininkinazei) Flacoane cu volumul De la 0.5 ml pînă la 3.0 ml., în set	set	5 SETURI	<p>Marcaj: CE</p> <p>Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare;</p> <p>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.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>	
1.28	33600000-6	CHLORIDE Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	1250	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă..</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire.</p> <p>MONOreagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată, urina</p> <p><u>1. Pentru ser/plasma</u></p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2mEq/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.9</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.3</p> <p><u>1. Pentru urina</u></p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2mEq/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.5</p>	

					<p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.3 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/docu mente 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.</p>	
1.29	33600000-6	Alcohol (ETHANOL)+ st Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	500	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată,urina Limita minimă de detectie pentru set: < 10mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.1</p>	

					<p>Coeficientul de variație extraserial: <3.9</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>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;</p> <p>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.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>	
1.30	33600000-6	Control Alchool (ethanol) (PATOLOGIC SI NORMAL). Flacoane cu volumul De la 0.5 ml pînă la 3.0 ml., în set	SET	2	<p>Marcaj: CE</p> <p>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;</p> <p>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</p>	

					<p>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.</p> <p>*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.</p>	
1.31	33600000-6	Ferritin IP reagent Flacoane cu volumul De la 5 ml până la 50 ml., în set	ML	250	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex</p> <p>.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < lipsesc date</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.7</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.</p> <p>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</p>	

					<p>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.</p> <p>*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.</p>	
1.32	33600000-6	Ferritin IP calibrator Flacoane cu volumul De la 2 ml pînă la 5ml., în set	ML	50	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < lipsesc date</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.7</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>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</p>	

					<p>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.</p> <p>*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.</p>
1.33	33600000-6	Elical calibrator universal FLACON 3 ml	ML	180	<p>Marcaj: CE</p> <p>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.</p> <p>*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</p>

					identificat conform catalogului prezentat.
1.34	33600000-6	Elitrol I control serum normal set 5 ml	ML	360	<p>Marcaj: CE</p> <p>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.</p> <p>*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.</p>
1.35	33600000-6	Elitrol II control serum patologic set 5ml	ML	250	<p>Marcaj: CE</p> <p>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,</p>

					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.	
1.36	33600000-6	Set ISE calibrator (6x20ml+ 6x20ml Selectra PRO-XL)	set	1	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.37	33600000-6	Set ISE Soluție Diluent 12x25 ml Selectra PRO-XL	set	1	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.38	33600000-6	Soluție de referință ISE 1x500ml Selectra PRO-XL	set	1	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.39	33600000-6	set ISE Cleaner 6x18ml + Conditioner 3x25 ml Selectra PRO-XL	set	1	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.40	33600000-6	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	
1.41	33600000-6	Electrod de Potassium (K) 3918-005 Vitol	buc	1	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.42	33600000-6	Electrod de Clor (Cl) 3918-006 Vitol	buc	1	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.43	33600000-6	Electrod de Sodiu (Na) 3918-004 Vitol	buc	1	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.44	33600000-6	Electrod de referință 3918-002 Vitol	buc	1	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză	
1.45	33600000-6	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						360000,00
Lotul 2 Soluții suplimentare/ de la analizorul Selectra PRO -XL cu sistem deschis						
2.1	33600000-6	Soluție concentrată system lichid fl 1000ml pentru Selectra PRO-XL	ML	2000	Marcaj: CE Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea,	
2.2	33600000-6	Soluție concentrată de system Cleaning	ML	2000		

		pentru Selectra PRO-XL fl 1000 ml				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 hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
2.3	33600000-6	Soluție hipohlorid 0,5 ml fl. 1000ml	ML	8000		
TOTAL PE LOTUL 2.0						18 120.00
Lotul 3 Piese de rezervă si consumabile pentru analizorul Selectra PRO -XL cu sistem deschis						
3.1	33600000-6	Fotometric lamp pentru analizorul Selectra PRO-XL	buc	5		
3.2	33600000-6	Eprubete pentru ser/plasma la analizatorul Selectra PRO-XL set 1000 buc	BUC	10000		
3.3	33600000-6	Cuve pediatrica la analizatorul Selectra PRO-XL set 1000 buc	set	10000		
3.4	33600000-6	Butelie pentru reagenți la analizatorul Selectra PRO-XL la 25 ml	buc	1000		
3.5	33600000-6	Butelie pentru reagenți la analizatorul Selectra PRO-XL la 12 ml	buc	500		
3.6	33600000-6	Adaptor metalic pentru cuva pediatrică la analizatorul Selectra PRO-XL	buc	10		
3.7	33600000-6	Rotor cuvea set (3 rotoți în set) 6007-702	set	10		
3.8	33600000-6	Kit de metinanță la analizatorul Selectra PRO-XL	set	1		

TOTAL PE LOTUL 3.0					95 290.00
Lot. 4 Reagenți pentru investigații hematologice - Analizatorul hematologic automat ERMA – PCE 2010					
4.1	33696500 -0	Soluție de diluare butelie - 20 litri	Litru	300	<p>Marcaj: CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certificate de analiză</p> <p>Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare;</p> <p>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.</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>
4.2	33696500 -0	Pro- clean Soluție de spălat butelie-5litri	Litru	50	
4.3	33696500 -0	Ciment reagent hemolizant 1fl*500ml	Litru	10	
4.4	33696500 -0	Soluție conc. de hipoclorid 0,5% 1l Fl*1000ml	Litru	10	
TOTAL PE LOTUL 4.0					69 040.00
Lot. 5 Piese pentru Analizatorul hematologic automat ERMA – PCE 2010					
5.1	33696500 -0	Pompă pentru PCE-210	buc	6	<p>Marcaj: CE</p> <p>Piese sau consumabilele vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare;</p> <p>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.</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura</p>
5.2	33696500 -0	Termohirtie pentru PCE-210	buc	200	
5.3	33696500 -0	Set de control pentru PCE 3DIFF (Low, Normal, High) 2,5ml	set	15	
5.4	33696500 -0	Camera (WBC/RBC) pentru PCE -210	buc	4	
5.5	33696500 -0	Valva pentru PCE -210	buc	2	
5.6	33696500 -0	Capul de spalare pentru PCE -210	buc	2	
5.7	33696500 -0	Saiba pentru dispensie - PCE - 210	buc	2	

					Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
TOTAL PE LOTUL 5.0						43760.00
Lot. 6 Reagenți pentru investigații hematologice - Analizatorul hematologic automat Emerald -3 diff cu sistem închis						
6.1	33600000-6	Emerald Diluent RGT- 10 L 9H4802/382200000	L	150	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certificate de analiză	
6.2	33600000-6	Emerald Cleaner RGT – 960 ml 9H4602/382200000	ML	19200	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 hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
6.3	33600000-6	Emerald HGB LYSE RGT – 960 ml 9H4702/382200000	ML	9600		
6.4	33600000-6	Set de control hematologic cu 3 nivele	set	5		
TOTAL LOTUL 6.0						72 000.00
Lot. 7 Reagenți și consumabile pentru analizatorul hematologic automat RUBY CELL-DYN (5 diff) (tip închis)						
7.1	33696500-0	Diluent Sheath , canistra 20l	litru	480	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	
7.2	33696500-0	Soluție WBC LYSE RGT 3,8 L	litru	45.6		
7.3	33696500-0	Soluție HGB NC LYSE 3,84L	litru	15.2		
7.4	33696500-0	Enzyme Cleaner CD 100 ml	ml.	400		
7.5	33696500-0	Calibrator CELL-DYN RUBY, în set	set	1		
7.6	33696500-0	Set de control HP CD 26 5diff cu trei niveluri	set	4		

					<p>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 controalele 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 (lafrigidier, frigoriifer sau încăperi dotate cu echipament.</p>	
TOTAL LOTUL 7.0						72 000.00
Lot 8 Cercetarea în serodiagnostic						
8.1	33600000 -6	Treponema pallidum haemagglutination test pentru serodiagnosticul sifilisului (TPHA) – set 100 probe – 200 probe. + CONTROL	set	10	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: metoda imunologica între Ag cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa 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</p>	

					<p>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.</p>
8.2	33600000-6	Antigen cardiolipinic pentru RPR – set 100 – 200 probe, + CONTROL	set	10	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: metoda imunologica de mimicrie cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Coeficientul de variație intraserial si acuratetia = CV =0%, acuratetia= +/-0% Coeficientul de variație extraserial: standart pozitiv sa fie depistat cel putin 8 din 8 pozitiv si la la dilutie "-1"</p> <p>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</p>

					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

8000.00

Lot 9 CERCETAREA FACTORILOR REUMATICI - METODA LATEX

9.1	33600000 -6	CPR- Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE (100 PROBE/SET)	SET	50	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) ASLO +/- 70 IU/ml FR +/- 5-10 IU/ml Specificitatea diagnosticului 95-100% Sensibilitatea diagnosticului 95-100% 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	
9.2	33600000 -6	ASLO-Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE(100 PROBE/SET)	SET	30		
9.3	33600000 -6	RF- Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE(100 PROBE/SET)	SET	30		

					<p>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.</p> <p>*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.</p>	
TOTAL LOTUL 9.0						14000,00
10.0	33600000-6	D-DIMERCu control NEGATIV SI POZITIV +/- 50 TESTE/PER SET *CERINTE GENERALE	set	100	<p>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 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</p>	60000.00

					<p>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.</p> <p>*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.</p>	
Lot. 11 Țolicon p/u aprecierea grupei sanguină și RH factor						
11.1	33600000-6	Țolicon Anti-A	ml	30	titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>	
11.2	33600000-6	Țolicon Anti-B	ml	30	titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>	
11.3	33600000-6	Țolicon Anti-D super	ml	30	titru 1/1024 aglutinare timp 10 sec <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>	
11.4	33600000-6	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						
12.1	33600000-6	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						
13.1	33600000-6	Azur –Eozină Romanovski soluție (fl din plastic) 1l	1	10	Puritate Analitica sau cimica Flacon din plastic volum 1l <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>	100.00
Lot. 14 Reagenți si consumabile pentru ABBOTT ARCHITECHT i - 1000						
14.1	33600000-6	ARC ANTI-HBcor II RGT 100TE kit – 100 teste	KIT	20	<p>1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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 "-"</p>	
14.2	33600000-6	ARC ANTI HCV RF RGT 100 T – kit – 100 teste	KIT	15		
14.3	33600000-6	ARC HBSAG QUAL II RGT 100	KIT	15		
14.4	33600000-6	ARC HDV II RGT 100	KIT	5		
14.5	33600000-6	ARC ANTI TPO RGT 100 TEST – kit – 100 teste	KIT	10		
14.6	33600000-6	ARC FREE T3 RGT 100 TEST – kit – 100 teste	KIT	8		
14.7	33600000-6	ARC FREE T4 RGT 100T RF – kit – 100 teste	KIT	8		
14.8	33600000-6	ARC TSH RGT 100 TEST	KIT	12		
14.9	33600000-6	ARC TIRIOGLOBULIN A RGT 100 TEST	KIT	2		
14.10	33600000-6	ARC TOTAL PSA RGT 100 TEST	KIT	8		
14.11	33600000-6	ARC FREE PSA RGT 100 TEST	KIT	5		
14.12	33600000-6	ARC SARS -2 COV IgM RGT 100 TEST	KIT	5		
14.13	33600000-6	ARC SARS -2 COV Ig G RGT 100 TEST	KIT	5		
14.14	33600000-6	ARC ANTI-HBcor II CAL	KIT	1		
14.15	33600000-6	ARC ANTI HCV RF CAL	KIT	1		
14.16	33600000-6	ARC HBSAG QUAL II RGT CAL	KIT	1		
14.17	33600000-6	ARC HDV QUAL II RGT CAL	KIT	1		
14.18	33600000-6	ARC ANTI TPO RGT CAL	KIT	1		

14.19	33600000 -6	ARC FREE T3 RGT CAL	KIT	1	<p>calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri și a folosi câte un godeu.. Să fie posibil de a testa câte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție</p> <p>.Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cât mai puține etape</p> <p>.Durata efectuării sa fie cât mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>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.</p> <p>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)</p>	
14.20	33600000 -6	ARC FREE T4 RGT CAL	KIT	1		
14.21	33600000 -6	ARC TSH RGT CAL	KIT	1		
14.22	33600000 -6	ARC TIRIOGLOBULIN A CAL	KIT	1		
14.23	33600000 -6	ARC TOTAL PSA CAL	KIT	1		
14.24	33600000 -6	ARC FREE PSA CAL	KIT	1		
14.25	33600000 -6	ARC SARS -2 COV IgM CAL	KIT	1		
14.26	33600000 -6	ARC SARS -2 COV Ig G CAL	KIT	1		
14.27	33600000 -6	ARC ANTI-HBcor II CONTROL	KIT	1		
14.28	33600000 -6	ARC ANTI HCV RF CONTROL	KIT	1		
14.29	33600000 -6	ARC HBSAG QUAL II CONTROL	KIT	1		
14.30	33600000 -6	ARC HDV QUAL II CONTROL	KIT	1		
14.31	33600000 -6	ARC SARS -2 COV IgM CONTROL	KIT	1		
14.32	33600000 -6	ARC SARS -2 COV Ig G CONTROL	KIT	1		
14.33	33600000 -6	TP MULTICHEM IA PLUS (3 NIVELE DE CONTROL)	SET	1		
14.34	33600000 -6	ARC PROBE CONDITIONER 4X25 ml	SET/ml	400		
14.35	33600000 -6	ARC CON WASH BUFF 4X975ML	ml.	23400		
14.36	33600000 -6	ARC TRIGGER SOL 4X975ML	ml.	23400		
14.37	33600000 -6	ARC PRE-TRIGG SOL 4X975ML	ml.	23400		
14.38	33600000 -6	ARC REACTION VESSELS 8X50	BUC	20000		
TOTAL LOTUL 14.0						700 000.00
Lot . 15 Expres - Teste p/u examenul de rutina a urinei pentru Analizatorul Urixxon 500 "Machereu - Nagel" tip inchis						
15.1	33600000 -6	Teste p/u examenul urinei (Leucocite, greutatea specifică, pH, Glucoza, acid ascorbic, cetone, nitrite, proteine,bilirubina, urobilinogen, eritrocite, Hb	set	10	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 .

		săngelui).(set100tes te)			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 cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât 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
15.2	33600000 -6	Control 2 nivele p/t teste express examenul urinei (Leucocite, greutatea specifică, pH, Glucoza, acid ascorbic, cetone, nitrite, proteine,bilirubina, urobilinogen, eritrocite, Hb săngelui)	set	2	
15.3	33600000 -6	Acid sulfosalicilic pentru determinarea proteinei in urina cu calibrator	SET	10	
15.4	33600000 -6	Material p/u controlul calității determinării, Proteinei,glucozei in urina 2 nivele	set	10	

					prodicator.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, frigifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)	
TOTAL LOTUL 15.0						10000.00
Lot. 16 Reagenți și Consumabile pentru Analizatorul K/NA „Medica” „Eazy Lite” (tip închis)						
16.1	33600000-6	K/Na (soluție de spălat) Fl. 100ml	flacon	5	. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împună 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	
16.2	33600000-6	Soluție pack K/Na 800 ml	buc	6		
16.3	33600000-6	Medica Quality Control 3 LEVEL (low,Normal, High), în set	set	1		
16.4	33600000-6	Termohîrtie pentru analizatorul K și Na	buc	1		
16.5	33600000-6	Tub din silicon pentru reagent, ser și deșeuri	buc	2		
16.6	33600000-6	Electrod K pentru analizatorul zonoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1		
16.7	33600000-6	Electrod Na pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1		
16.8	33600000-6	Electrod de referința pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1		
16.9	33600000-6	Soluție filing pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1		
16.10	33600000-6	Soluție Valve pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1		
16.11	33600000-6	Membrană assembly pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1		
16.12	33600000-6	Set de mentenanta pentru analizatorul	Buc	1		

		ionoselectiv EASY Lyte-Medica			folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS	
16.13	33600000-6	Sample detector analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	2	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 (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).	
16.14	33600000-6	Valva de distribuire	buc	2	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,preparate 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)	

TOTAL LOTUL 16.0

51000.00

Lot. 17 TEST EXPRES CALITATIV TROPONINA I

17.1	33600000-6	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.	20000.00
------	------------	--	-----	-----	---	-----------------

					<p>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.</p> <p>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</p> <p>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 păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>	
Lot. 18 TEST EXPRES CALITATIV (TRIO) TROPONINA I + CK-MB + MIOGLOBIN						
18.1	33600000-6	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.	40000.00

				<p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât 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</p>
--	--	--	--	--

					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)	
Lot. 19 TEST EXPRESS – CIP PENTRU GLUCOMETRU						
19.1	33600000-6	TEST SISTEMA PLUS MULTI PENTRU APRECIEREA GLUCOZEI CUTII – 50 TESTE (PROD. BENE CHECK)	buc	2000	<p>. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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</p>	8800.00

					<p>a anticorpilor. Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "-” calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>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</p> <p>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 păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider, frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>	
--	--	--	--	--	---	--

Lot. 20 TEST SITEM PENTRU EPOC BGEM (SISTEM INCHIS / COMODAT)

20.1	33600000-6	EPOC BGEM TEST CARD	BUC	1000	<p>. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>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</p>	120 000.00
------	------------	---------------------	-----	------	--	-------------------

				<p>de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>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 păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător</p>
--	--	--	--	---

					(la frigider, frigorifer, sau incaperi dotate cu echipament specializat)	
Lot. 21	33600000-6	SERINGI HEPARINATE CU LITIU 2,50 ml	buc	1100	Cerințe generale	1200.00
Lot. 22	33600000-6	Ulei de imersie (ambalat câte 100ml)	ml	50	Cerințe generale	1000.00
Lot. 23 LAMELE DE STICLA						
23.1	33696500-0	Lamele de sticla slefuite, 25*75*2,0MM	buc	15000	Cerințe generale	
Lotul 23.2	33696500-0	Lamele de sticla slefuite, 25*75*1,0 – 1,2MM	buc	15000	Cerințe generale	
TOTAL LOTUL 23.0						8000.00
Lotul 24	33696500-0	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.	60000.00
Lotul 25	33696500-0	Eprubeta Vacumata cu gel +clot activator 6 ml (plastic)	Buc	5000		11500.00
Lotul 26	33696500-0	Eprubete K3 EDTA, volum sînge 2,5 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)	Buc	25000		20900.00
Lotul 27	33696500-0	Eprubete K3 EDTA volum sînge 1 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)	Buc	2000		1992.00
Lotul 28	33696500-0	Eprubete cu citrat de natriu, 3ml pentru hemostază, vacumate (plastic)	Buc	20 000		20000.00
Lotul 29	33696500-0	Eprubete cu litiu si heparina, 9ml. , vacumate (plastic)	Buc	1000		2880.00
Lotul 30	33696500-0	Eprubete pentru Stat-fax, borosilicate	Buc	30000		31000.00
Lotul 31	33696500-0	Eprubete din polisteren cu volum 12ml, transparente (plastic), gradate, cu fund conic, cu dop	Buc	30000	12040.00	

Lotul 32	33696500-0	Eprubete Eppendorf 1,5 ml; eprubeta sa fie cu capacul elastic cu urechiușă . Eprubetele să fie cu etichetă.	Buc	5000		486.00
Lotul 33	33696500-0	Cuve p/t reactie pentru SA-20 10*10mm unica folosinta	Buc	5000	Cerințe generale	6000.00
Lotul 34	33696500-0	Pahare din plastic elastic 200 ml,cu capac,fileu, eticheta, nesterile, cu gradație cu interval cu 10 ml.	Buc	30000	Cerințe generale	54000.00
Lotul 35	33696500-0	Lancete sterile, ambalate câte 1unit. adaptate pentru glucometru	buc	4000	Cerințe generale	200.00
Lotul 36	33696500-0	Lancete automat pentru copii, înțepătura la adâncimea 1,5mm	Buc.	100		200.00
Lotul 37	33696500-0	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	38600.00
Lotul 38	33696500-0	Sistema p/u VSH getabila, din 3 componente (eprubeta (plastic),capilarul,d op 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. 5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită	10000.00
Lotul 39	33696500-0	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 automat	buc	10000		16000.00

					<p>în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).</p> <p>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)</p> <p>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 lotului, 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.</p> <p>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.</p>	
--	--	--	--	--	--	--

Lot. 40 Pipete automat cu volum variabil 20- 200 mkl

40.1	33600000 -6	Pipete automat cu volum variabil 20-200 mkl	buc	5	Omologate in R M cu certificat metrologic	2000.00
------	----------------	---	-----	---	---	----------------

Lot. 41 Pipete automat cu volum variabil 100-1000 mkl

41.1	33600000 -6	Pipete automat cu volum variabil 100-1000 mkl	buc	5	Omologate in R M cu certificat metrologic	1000.00
------	----------------	---	-----	---	---	----------------

Lot. 42 Pipete automat cu volum variabil 5-50 mkl

42.1	33600000 -6	Pipete automat cu volum variabil 5-50 mkl	buc	5	Omologate in R M cu certificat metrologic	1000.00
------	----------------	---	-----	---	---	----------------

Lot. 43 Camera p/u colorarea lamelor

43.1	33600000 -6	Camera p/u colorarea lamelor , p/u 30 locuri, forma verticala .	buc	2	Camera p/u colorarea lamelor , p/u 30 locuri, forma verticala	5000.00
------	----------------	---	-----	---	---	----------------

Lot. 44 Pipete getabile

44.1	33600000-6	Pipete getabile 2,5 ml, NON sterile (PENTRU LICHIDE BIOLOGICE) – UNICA FOLOSINTA	buc	10000	NON Sterile p/u colectarea singelui din deget, ambalaj 1 unitact.	2000.00
Lotul 45	33696500-0	Hîrtie de filtru	kg	30	Cerințe generale	2000.00
Lotul 46 Vîrfuri						
46.1	33696500-0	Vîrfuri din plastic 0-200mkl (galben) de tip Gilson	buc	50000	1. Vîrfuri să corespundă pipetelor tip Eppendorf și Lerippipet, prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	
46.2	33696500-0	Vîrfuri din plastic 100-1000mkl (albastre) de tip Gilson	buc	20000		
TOTAL LOTUL 46.0						1800.00
Lot 47 Reagenți și consumabile pentru analizator automat de coagulare Sysmex CA660 (COMODAT)						
47.1		Thromborel S	KIT	10	. 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 mostrelor, 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	
47.2		Actin FS	KIT	1		
47.3		Calcium Chloride	KIT	1		
47.4		Dade Thrombin	KIT	10		
47.5		OVB	KIT	3		
47.6		Innovance Ddimer	KIT	1		
47.7		D-Dimer Control 1,2	KIT	1		
47.8		CA Clean I	KIT	20		
47.9		CA Clean II	KIT	10		
47.10		PT Multi Calibrator	KIT	1		
47.11		Standard Human Plasma	KIT	1		
47.12		Control N	KIT	1		
47.13		Control P	KIT	1		
47.14		Citrol 2	KIT	1		
47.15		Cuvettes	BUC	9000		

					<p>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.</p> <p>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.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>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.</p> <p>Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>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,preparate de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>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,frigoriger ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>	
TOTAL LOTUL 47.0					230000,00	
Valoarea estimativă Totală					2299658,00	

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta): pentru mai multe loturi;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitată: pe parcursul an. 2020, în timp de 2-3 zile de la comanda beneficiarului, conform necesităților reale.

Pe parcursul an. 2020, în timp de 2-3 zile de la comanda beneficiarului, IMSP SR Hîncești, mun.Hîncești str.M.Hîncu 238.

DDP - Franco destinație vămuit

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2021

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

14. 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, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	Da
3.	Formularul ofertei completată în conformitate cu Formularul (F 3.1)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
4.	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare completată în conformitate cu Formularul (F 3.2)	- 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
5.	Specificații tehnice completată în conformitate cu Formularul (F 4.1)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
6.	Specificații de preț completată în conformitate cu Formularul (F 4.2)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
7.	Certificat de atribuire al contului bancar eliberat de banca deținătoare de cont	- în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
8.	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

9.	Actul care atestă dreptul de a livra	Copie – autorizației de la producător, confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului	Da
10.	Ultimul raport financiar	- original (copie) confirmată cu semnătura și ștampila Participantului;	Da
11.	Certificatul de înregistrare în țara de origine	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului	Da
12.	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	– copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	Da
13.	Licența de activitate	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului, se prezintă atunci când activitatea lui se licențiază conform prevederilor legale	Da
14.	Garanție de bună execuție (F 3.3.)	- în original, garanție bancară în original sau ordin de plată, emisă de o bancă comercială;	Da (pentru câștigătorii)
15.	NOTA	Prezentarea mostrelor la cererea Grupului de lucru IMSP SR de la operatorul economic câștigător în timp de 5 zile din momentul luării deciziei	Da

15. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: Prețul cel mai scăzut

16. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

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

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

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

18. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile

19. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

Ofertele întârziate vor fi respinse.

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

21. 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

22. 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.

23. Garanției de bună execuție: 5% din valoarea contractului cu TVA

Conducătorul: Petru Ciubotaru _____

L.Ș.

Ex: Victor Goroholschi
Tel: 0269 22634, 069302105.