

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reactivelor de tip închis și consumabilelor pentru necesitățile
laboratorului clinic.

prin procedura de achiziție Licitatie deschisă nr. 21036975

1. Denumirea autorității contractante: IMSP SCM "Gheorghe Paladi"
2. IDNO:1003600152673
3. Adresa: Mun. Chișinău str. Melestiu,20
4. Numărul de telefon/fax: 022 354 790
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: www.scm1@ms.md,
achizitiiscml@gmail.com

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*
ocds-b3wdp1-MD-1614958657641

6. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): institutie publică municipală
7. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

| Nr. d/o | Cod CPV | Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate | Unitatea de măsură | Cantitatea | Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință | Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte) |
|---------|------------|--|--------------------|------------|---|--|
| 1 | | Reactivi și consumabile pentru analizator biochimic A-15 (sistem închis) | | | | 273120 |
| 1.1 | 33696000-5 | ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul de la 25 - 50 ml.)Amb specific p/u analizator A-15 | ml | 4000 | Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cînetică. 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: < 1,5 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 Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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. |
| 1.2 | 33696 000-5 | ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul de la 25-50.) Amb specific p/u analizatorul A-15 | ml | 4000 | <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 EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</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 Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.3 | 33696 000-5 | Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 25-50)Amb specific p/u analizator A-15 | ml | 1000 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2.0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,15</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0,15</p> <p>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</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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</p> |

| | | | | | |
|-----|----------------|---|----|------|--|
| | | | | | (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. |
| 1.4 | 33696 000-5 | Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 25 -50 ml.)Amb specific p/u analizator A-15 | ml | 1000 | <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 detectie pentru set: < 3,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 2 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.5 | 33696 000-5 | alfa-Amilaza (alfa- Amylase) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.)Amb specific p/u analizator A-15 | ml | 2000 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.EPS- G7</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 detectie pentru set: < 33,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 11g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |

| | | | | | |
|-----|----------------|--|----|------|--|
| 1.6 | 33696 000-5 | Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb specific p/u A-15 | ml | 5000 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec</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: < 1.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 5.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.7 | 33696 000-5 | Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb specific p/u A-15 | ml | 1500 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA</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: < 1.8 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.01</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.8 | 33696 000-5 | Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumu 25-50 ml.)Amb | ml | 1000 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru</p> |

| | | | | | |
|------|----------------|--|----|------|--|
| | | solicitat specific p/u analizator A-15 | | | <p>folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.01m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.9 | 33696 000-5 | Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 25 - 50 ml.) Amb solicitat specific p/u analizator A-15 | ml | 1500 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Cholesterol Oxidase /peroxidase</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0,08 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.5</p> <p>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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.10 | 33696 000-5 | Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 100 ml.) | ml | 6000 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe compensat.. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> |

| | | | | | |
|------|----------------|---|----|---|--|
| | | | | <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 15 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.05 Coeficientul de variație extraserial: < 0.05 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> | |
| 1.11 | 33696 000-5 | Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.)Amb solicitat specific p/u A-15 | ml | 1500 | <p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. IFCC Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1,5 Coeficientul de variație extraserial: < 1,0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.12 | 33696 000-5 | Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb solicitat specific p/u A-15 | ml | 5000 | <p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu Oxidase/Peroxidase Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1</p> |

| | | | | | |
|------|----------------|---|----|---|--|
| | | | | <p>mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> | |
| 1.13 | 33696 000-5 | Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.)Amb solicitat specific p/u A-15 | ml | 750 | <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: < 0.9 mcmol/ l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.0</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.14 | 33696 000-5 | LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.)Amb solicitat specific p/u A-15 | ml | 2000 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa.</p> <p>Determinare cinetica Piruvat</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 10,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8,0</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 Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.15 | 33696 000-5 | Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 0-20 ml.)Amb solicitat specific p/u A-15 | ml | 500 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Colorimetric fermentativa</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: < 2,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1,5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.16 | 33696 000-5 | Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 0-20ml.)Amb solicitat specific p/u A-15 | ml | 250 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrica</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată, urina, LCR.</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.02m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.06</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 Amb de</p> |

| | | | | | |
|------|----------------|---|----|------|---|
| | | | | | <p>producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.17 | 33696 000-5 | <p>Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.) Amb specific p/u A-15</p> | ml | 4000 | <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 până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.18 | 33696 000-5 | <p>Trigliceride (Triglycerides) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.) AMB SOLICITAT SPECIFIC P/U a-15</p> | ml | 1000 | <p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0,01 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 3.5 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,35 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 2,6 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale</p> |

| | | | | | |
|------|----------------|---|----|------|--|
| | | | | | <p>produsului indicate pe Amb 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> |
| 1.19 | 33696 000-5 | <p>Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 25-50ml.)Amb solicitat specific p/u A-15</p> | ml | 4000 | <p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Ureze UV Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: < 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 2.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.5 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. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.20 | 33696 000-5 | <p>Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb solicitat specific p/u A-15</p> | ml | 1000 | <p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.Urecaze/Peroxidase 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: < 4.2 mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: < 0.1 Coeficientul de variație extraserial: < 0.15 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 Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de</p> |

| | | | | | |
|------|----------------|---|----|---|--|
| | | | | 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. | |
| .21 | 33696 000-5 | Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 0-60 ml.)Amb specific p/u A-15 | ml | 144 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imunoturbidim etrică</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri.</p> <p>Material pentru investigatii: Sînge integru cu EDTA</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 1,5%</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <0,2</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3.5 mmol/l, Bilirubina pînă la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 UI/ml</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.22 | 33696 000-5 | LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 0-20 ml.)Amb specific p/u A-15 | ml | 160 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă directă</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: < 0.03 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3,0 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11 g/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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,</p> |

| | | | | | |
|------|----------------|--|----|------|--|
| | | | | | specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. |
| 1.23 | 33696 000-5 | HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 0-20 ml.)Amb specific p/u A15 | ml | 160 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Directa</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.03 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.0</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.24 | 33696 000-5 | Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb specific p/u A15 | ml | 1500 | <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 investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2,5</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 Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 1.25 | 33696 000-5 | Creatinchinaz a MB (Creatinkinase MB) | ml | 500 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.</p> |

| | | | | | | |
|------|----------------|---|----|-----|---|--|
| | | (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb specific p/u A15 | | | <p>Determinare CINETICĂ.</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: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2,5</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 Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> | |
| 1.26 | 33696 000-5 | multicalibrator biochimic | ml | 100 | Calibrator biochimic în mod obligatoriu să fie de la același producător cu reactive și standarde. Set 5x5 ml Tot de un lot | |
| 1.27 | 33696 000-5 | ser uman de control normal | ml | 200 | Ser uman de control normal în mod obligatoriu să fie de la același producător cu calibrator și reactive .40x5ml Tot de un lot | |
| 1.28 | 33696 000-5 | Ser uman de control patologic | ml | 200 | ser uman de control patologic în mod obligatoriu să fie de la același producător cu calibrator și reactive | |
| 1.29 | 33696 000-5 | ser uman de control CK,CK-MB | ml | 18 | ser uman de control CK ,CK-MB de la același producător reactivilor și calibrator | |
| 1.30 | 33696 000-5 | ser uman control lipide normal | ml | 9 | ser uman control lipide normal să fie de la producător al reactivilor și calibratorului | |
| 1.31 | 33696 000-5 | ser uman control lipide patologic | ml | 9 | ser uman control lipide patologic se fie de la același producător reactivelor și calibratorului Amb standard p/u A-15, set 2 fl.x40 ml + 2fl x10 ml, reactiv să dispună de certificat sau declarație CE ,certificatul de compatibilitate cu analizorul A-15, eliberat de producătorul utilajului, reactivi să fie obligatoriu în Amb producătorului, firma furnizoare de reactivi să dispună de injineri ,calificați certificați de producător echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivilor. Ambul reactivelor să fie compatibil cu A-15, date de identitate (lotul, seria, valabilitatea, conținutul de păstrare) ale produsului indicate pe Amb să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe ticetele incluse în set. Toate pozițiile lotului să fie de la același producător. Calibratorul și materialul de control pe parcursul anului să fie din același lot | |

| | | | | | |
|------|----------------|---|-----|------|--|
| 1.32 | 33696 000-5 | C-reactiv proteina cantitativ Flacoane cu volumul 25-50 ml,Amb specific ,compatibil cu A-15 | ml | 2500 | Ambul stnsdsrd p/u A-15,set 2 fl x40 ml + 2 fl x 10 ml,reactive să dispună de certificate sau declarația CE,certificatul de compatibilitate cu analizorul A-15,eliberat de la producatorul utilajului,reactivi să fie obligatoriuîn Amb producătorului,firma furnizoare de reactivi să dispună de inginericalificați,certificați d producătorulechipamentului ,pentru deservirea gratuităa echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivilor.Ambul reactivilor să fie compatibil cu A-15,date de identitate(lot,seria,valabilitate,condițiile păstrării)ale produsuluiindicate pe Amb,să fie obligatoriu cu cele de pe tichetele incluse în set.Toate pozițiile lotului să fie de la același producător. Calibratorul și material de control pe parcursul anului să fie de același lot. |
| 1.33 | 33696 000-5 | Calibrator p/u CRP cantitativ ,flacon cu volum 1ml,, | ml | 20 | calibrator pentru CRP în mod obligatoriusă fie de la același producător cu reactivi și standarde.Set 1x1ml Tot de un lot |
| 1.34 | 33696 000-5 | Rheumatoid control serum I ,flacoane cu volum 3x1 ml | ml | 21 | ser reumatoid control I sa fie de la același producător reactivelor și calimatoru |
| 1.35 | 33696 000-5 | Rheumatoid control serum II ,flacoane cu volum 3x1 ml | ml | 21 | ser reumatoid control II sa fie de la același producător reactivelor și calimatoru |
| 1.36 | 33696 000-5 | Cuva pentru ser 13,75x24,90mm,2,0ml ,certificat de compatibilitate cu analizor A-15 | Amb | 20 | Amb: 1000 buc /set |
| 1.37 | 33696 000-5 | Rotor de reacție (certificat CE cu autorizare de la producator) | Amb | 50 | Amb: 10 buc/set |
| 1.38 | 33696 000-5 | Soluție concentrată de spălare pentru A-15 (100ml) | ml | 500 | flacon 100 ml |
| 1.39 | 33696 000-5 | Soluție concentrată de sistem pentru A-15 (1000ml) | ml | 3000 | flacon 1000 ml |
| 1.40 | 33696 000-5 | Ac pentru A-15 | Buc | 2 | buc |
| 1.41 | 33696 000-5 | Lampa pentru A-15 | Buc | 3 | buc |
| 1.42 | 33696 000-5 | Capac pentru buteliasistem lichid A- 15 | Buc | 3 | buc |
| 1.43 | 33696 000-5 | Hidro pneumo cilindru | Buc | 2 | buc |
| 1.44 | 33696 000-5 | cablu pentru manipulator A-15 | Buc | 1 | buc |
| 1.45 | 33696 000-5 | Garnitura pentru pompa dozatoare A- 15 | Buc | 1 | buc |
| 1.46 | 33696 000-5 | Hîrtie pentru analizor A-15 | Buc | 20 | buc |

| | | | | | | |
|----------|--|---|-----|------|---|---------------|
| 1.47 | 33696 000-5 | Ştativ metalizat p/u eprubete (24 poz) + Ştativ metalizat p/u reactivi (10 poz) | Buc | 6 | buc | |
| 2 | Reagenţi pentru Analizatorul Easy Lyte K/Na/Cl, Medica (Sistem închis) | | | | | 117700 |
| 2.1 | 33696 000-5 | Soluţie pack Easy Lyte K/Na/Cl, (inclusiv microcip de detecţie) , 800 ml | Buc | 12 | CE Marca | |
| 2.2 | 33696 000-5 | Daily Rinse Cleaning Solution Kit K/Na/Cl , 100 ml | Buc | 6 | CE Marca | |
| 2.3 | 33696 000-5 | Termohîrtie pentru EasyLyte K/Na/Cl | Buc | 20 | CE Marca | |
| 2.4 | 33696 000-5 | Medica Quality Control 3 LEVEL (low, Normal, High) | Buc | 4 | CE Marca | |
| 2.5 | 33696 000-5 | Electrod K | Buc | 2 | CE Marca | |
| 2.6 | 33696 000-5 | Electrod Na | Buc | 2 | CE Marca | |
| 2.7 | 33696 000-5 | Electrod Cl | Buc | 2 | CE Marca | |
| 2.8 | 33696 000-5 | Tub din silicon pentru reagent, ser şi deşuri | Buc | 2 | CE Marca | |
| 2.9 | 33696 000-5 | Valvă pentru dozarea reagentului, serului şi deşurilor | Buc | 1 | CE Marca | |
| 2.10 | 33696 000-5 | Membrane assembly | Buc | 2 | CE Marca | |
| 2.11 | 33696 000-5 | Electrod de referinţă | Buc | 2 | CE Marca | |
| 2.12 | 33696 000-5 | Internal filing solution | Buc | 2 | CE Marca | |
| 2.13 | 33696 000-5 | Sample detector | Buc | 1 | CE Marca | |
| 3 | Reactivi şi consumabile pentru analizator biochimic automat SELECTRA PRO M(sistem închis) | | | | | 116885 |
| 3.1 | 33696 000-5 | ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul de la 50 -100 ml.)Amb specific (compatibil) p/u analizator Selectra Pro M | ml | 2500 | <p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenţilor: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 1,5 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 Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb trebuie să coincidă în</p> | |

| | | | | | |
|-----|----------------|---|----|------|--|
| | | | | | 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. |
| 3.2 | 33696 000-5 | ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul de la 50-100.) Amb specific (compatibil) p/u analizatorul Selectra PRO M | ml | 2500 | <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 EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</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 Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 3.3 | 33696 000-5 | Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 50-100) Amb specific (compatibil) p/u analizator Selectra pro M | ml | 500 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2.0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,15</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0,15</p> <p>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</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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,</p> |

| | | | | | |
|-----|----------------|--|----|------|--|
| | | | | | specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. |
| 3.4 | 33696 000-5 | Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.) Amb specific (compatibil) p/u analizator Selectra Pro M | ml | 500 | <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: < 3,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 3.5 | 33696 000-5 | alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.) Amb specific (compatibil) p/u analizator A-15 | ml | 5000 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. EPS- G7</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: < 33,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |

| | | | | | |
|-----|----------------|---|----|------|---|
| 3.6 | 33696 000-5 | Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb specific p/u Selectra Pro M | ml | 2000 | <p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 5.0 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 Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 3.7 | 33696 000-5 | Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb specific (compatibil) Selectra PRO M | ml | 1000 | <p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.03 Coeficientul de variație extraserial: < 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 3.8 | 33696 000-5 | Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumu50-100 ml.)Amb solicitat | ml | 1000 | <p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru</p> |

| | | | | | |
|------|----------------|---|----|------|--|
| | | specific p/u analizator Selectra PRO M | | | <p>folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.01 mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 3.9 | 33696 000-5 | <p>Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.) Amb solicitat specific (compatibil) p/u analizor Selectra Pro M</p> | ml | 3000 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe compensat.. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 15 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.05</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.05</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 pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 3.10 | 33696 000-5 | <p>Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 50-100ml.) Amb solicitat</p> | ml | 500 | <p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. IFCC</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> |

| | | | | | |
|------|----------------|--|----|------|--|
| | | specific(compatibil) Selectra Pro M | | | Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1,5 Coeficientul de variație extraserial: < 1,0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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. |
| 3.11 | 33696 000-5 | Glucosa (Glucose) (Flacoane cu volumul 50-100ml.)Amb solicitat specific (compatibil) p/u Selectra Pro M | ml | 1500 | Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu Oxidase/Peroxidase Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 7.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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. |
| 3.12 | 33696 000-5 | Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb solicitat specific (compatibil) p/u Selectra ProM | ml | 250 | Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu Ferrozine Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.9 mcmol/ l |

| | | | | | |
|------|----------------|--|----|------|--|
| | | | | | <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0 Coeficientul de variație extraserial: < 4.0 Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 3.13 | 33696 000-5 | LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb solicitat specific(compatibil) p/u Selectra Pro M | ml | 500 | <p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa. Determinare cinetica Piruvat Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 10,0 Coeficientul de variație extraserial: < 8,0 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 Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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> |
| 3.14 | 33696 000-5 | Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumuL 50-100 ml.)Amb specific(compatibil) p/u Selectra PRO M | ml | 2000 | <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</p> |

| | | | | | |
|------|----------------|---|----|------|--|
| | | | | | la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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. |
| 3.15 | 33696 000-5 | Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 50-100ml.)Amb solicitat specific(compatibil) p/u Selectra Pro M | ml | 3000 | Marcaj: CE Metoda de determinare: Ureze UV Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: < 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 2.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.5 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. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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. |
| 3.16 | 33696 000-5 | CRP cantitativ | ml | 500 | reactiv compatibil cu analizor Selectra PRO M |
| 3.17 | 33696 000-5 | CRP Calibrator | ml | 15 | calibrator compatibil cu reactivi si control |
| 3.18 | 33696 000-5 | CRP control | ml | 20 | control compatibil cu standard si reactivi |
| 3.19 | 33696 000-5 | multicalibrator biochimic | ml | 100 | Calibrator biochimic în mod obligatoriusă fie de la același producător cu reactive și standarde.Set 5x5 ml Tot de un lot |
| 3.20 | 33696 000-5 | ser uman de control normal | ml | 200 | Ser uman de control normal în mod obligatoriu să fie de la același producător cu calibrator și reactive .40x5ml Tot de un lot |
| 3.21 | 33696 000-5 | Ser uman de control patologic | ml | 200 | ser uman de control patologic în mod obligatoriu să fie de la același producător cu calibrator și reactive |

| | | | | | | |
|----------|--|--|-----|-----------|--|---------------|
| 3.22 | 33696 000-5 | concentrated system liquid 1000 ml,compatibil cu Selectra PRO M | Amb | 14 | Amb: 1000ml /un | |
| 3.23 | 33696 000-5 | soluție acida de hipohloridă 1000ml compatibil cu Selectra PRO M | Amb | 10 | Amb: 1000 ml/un | |
| 3.24 | 33696 000-5 | rotor pentru cuveta ,(3rotori în set)compatibil cu Selectra PRO M | Amb | 5 | Amb: 3 rotori/set | |
| 3.25 | 33696 000-5 | Cuva pentru ser(1000 unit/amb)compatibil cu Selectra PRO M | Amb | 20 | Amb:1000 un /set | |
| 3.26 | 33696 000-5 | eprubeta compatibilă cu Selectra PRO M de 5 ml (13 X 75) | Amb | 2 | Amb: 1000 buc/set | |
| 3.27 | 33696 000-5 | flacoane butelii p/u reagent 10 ml compatibil cu SELECTRA PRO M | Buc | 50 | | |
| 3.28 | 33696 000-5 | flacoane butelii p/u reagent 25 ml compatibil cu SELECTRA PRO M | Buc | 60 | | |
| 3.29 | 33696 000-5 | eprubeta plastic 12 x 75 penru ser ,compatibil cu ANALIZOR BIOCHIMIC SELECTRA PRO M | Buc | 1000 0 | Eprubete plastic fără capac ,pentru ser 12 x75 mm compatibil cu SELECTRA PRO M *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat | |
| 3.30 | 33696 000-5 | Maintenance kit Yarlou Pro M/EL200,6003- 383 | Amb | 1 | Set întreg | |
| 4 | Reactivi de hematologie compatibili cu analizatorul automat de hematologie 5 DIFF | | | | | 532000 |
| 4.1 | 33696 000-5 | Reactiv pentru impregmuire celulelor, pregatirea si diluarea probei pentru analiza. Cu actiune electrolitica ce asigura numararea celulelor prin impedanta si stopeaza reactia chimica a altor reactivi participanti la masurare. | Buc | 75 | Compozitie: - Tampon organic < 5 % - Conservanti < 0,1 % - Agenti tensiactivi < 0.1 % Stabilitate dupa deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Solutie apoasa limpede si necolorata la bidon de 20 L/kit Termen de valabilitate:pana la data inscrisa pe eticheta | |
| 4.2 | 33696 000-5 | Lizant unic ce asigura numararea si diferentierea leucocitelor, lizarea eritrocitelor, determinarea hemoglobinei. | Buc | 75 | Compozitie: - Agent lizant < 5% - Surfactanti < 5% - Conservanti < 1% Stabilitate dupa deschidere: - 2 luni la 15 – 30°C Prezentare: Solutie apoasa limpede, culoare galben pal, la bidon de 1 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta | |
| 4.3 | 33696 000-5 | Reactiv pentru curatarea analizorului dupa fiecare masurare, elimina reziduurile si proteinele depusse pe camerele de | Buc | 45 | Compozitie: - Tampon organic < 5 % - Enzima proteolitica < 1 % - Conservanti < 1 % Stabilitate dupa deschidere: | |

| | | | | | | |
|----------|--|---|-----|----|---|---------------|
| | | masurare si aperturi. Previne blocarea tubulaturii. | | | - 3 luni la 18 - 25°C Prezentare: Solutie apoasa limpede si slab glabena, la bidon de 1 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta | |
| 4.4 | 33696 000-5 | Reactiv pentru intretinerea periodica a analizorului | Buc | 10 | Compozitie: - Agent chimic de curatare < 5 % - Conservanti < 1 % Stabilitate dupa deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Solutie apoasa limpede si culoare galben pal, cu miros de inalbitor, la bidon de 0.5 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta | |
| 4.5 | 33696 000-5 | QC Diffrol (material de control 3 nivele) | Amb | 15 | Compozitie: - Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta | |
| 4.6 | 33696 000-5 | Material de control pentru verificarea valorilor normale ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF – nivel Normal | Amb | 15 | Compozitie: - Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta | |
| 4.7 | 33696 000-5 | Material de control pentru verificarea valorilor patologice crescute ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF – nivel High | Amb | 15 | Compozitie: - Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta | |
| 4.8 | 33696 000-5 | Kit de mentenanta 12 luni tehnica pentru analizorul Yumizen H500 Maintenance kit(sistem inchis) | Amb | 2 | Kitul de 12 luni compatibil cu analizorul Yumizen H500 | |
| 4.9 | 33696 000-5 | Lampă compatibila cu Yumizen H500 Lampa (sistem inchis) | Amb | 2 | Lampă compatibilă cu analizorul Yumizen H500 | |
| 5 | Reactive și consumabile pentru Analizatorul Yumizen G 800 coagulometr automat (sistem închis) | | | | | 942246 |
| 5.1 | 3369600 0-5 | Yumizen G PT Lichid 4 | Amb | 45 | Amb: 1 set - 12 x 4 ml | |
| 5.2 | 3369600 0-5 | Yumizen G cuvettes | Amb | 50 | Amb: 1 set - 1000 buc | |
| 5.3 | 3369600 0-5 | Yumizen G APTT lichid 4 | Amb | 6 | Amb: 1 set - 12 x 4 ml | |

| | | | | | | |
|----------|--|---|-----|------|---|---------------|
| 5.4 | 3369600 0-5 | Yumizen G CaCl ₂ 4 | Amb | 6 | Amb: 1 set - 12 x 4 ml | |
| 5.5 | 3369600 0-5 | Yumizen G Fib 2 | Amb | 45 | Amb: 1 set - 12 x 2 ml | |
| 5.6 | 3369600 0-5 | Yumizen G imidozol | Amb | 20 | Amb: 1 set - 12 x 15 ml | |
| 5.7 | 3369600 0-5 | Yumizen G CTRL I, II | Amb | 7 | Amb: 1 set - 2 x 5 x 1 ml | |
| 5.8 | 3369600 0-5 | Yumizen G SORP | Amb | 40 | Amb: 1 set - 12 x 5 ml | |
| 5.9 | 3369600 0-5 | Yumizen G cleaner | Buc | 60 | Amb: 1 Fl - 1 x 4,5 L | |
| 5.10 | 3369600 0-5 | Yumizen G Clean 5 x5 | Buc | 10 | Amb: 1 fl - 0,1 L | |
| 5.11 | 3369600 0-5 | Yumizen G DD 2 | Amb | 18 | Amb: 1 set - 3 x 2.5 ml | |
| 5.12 | 3369600 0-5 | Yumizen G CTRL Ddi I&II | Amb | 25 | Amb: 1 set - 2 x 5 x 1 ml | |
| 5.13 | 3369600 0-5 | Hidrau Liquid Filter | Buc | 1 | Hidrau Liquid Filter compatibil cu analizatorul Yumizen G800 | |
| 5.14 | 3369600 0-5 | Hidrau, Oring for Syringe | Buc | 2 | Hidrau, Oring for Syringe compatibil cu analizatorul Yumizen G800 | |
| 6 | Reactive și consumabile pentru analizator EAB Rapid Point 500 (sistem închis) | | | | | 586494 |
| 6.1 | 33696 000-5 | Teste de măsurare compatibile cu Rapid Point 500 | Amb | 20 | MCART LAC Amb: 1 cartus - 750 teste Unitate de măsură: cartuş – RP 500 mcart lac, nu mai puțin de 750 teste, cartuş de unică folosință cu toate componentele necesare măsurătorilor integrate:senzori, măsurarea umrătorilor parametrii:1 gaze în singe:Ph (și din lichid pleural), Pco ₂ , Po ₂ , 2. Electrozi : Na ⁺ , K ⁺ , Ca ⁺⁺ , Cl ⁻ , Metaboliti:glucoza, hematocrit, lactat, CO-oximetrice:nBili, tHb, So ₂ , O ₂ Hb,HHb, COHb, MeHb-numărul maxim de teste care potfi efectuate dintr-un cartuş-750 teste, stabilite minim 28 de zile de la instalare în aparat. reactivi,componente electronice și fluidice, sensori integrați pentru: 1 Ph,Na, K, Ca, CL-ce utilizează metoda ISE , 2 referința Ag/Ag în clorură de K și clorură de Ag, 3 Pco ₂ –măsurătoarea potentiometrică bazată pe principiul electrodului Severinghaus, Po ₂ –măsurătoarea amperică bazată pe principiul electrodului Clark, Glucoza-măsurătoare ampermetrică cu un electrod ce conține glucoză oxidază, pentru | |
| 6.2 | 33696 000-5 | Teste de spălare compatibile cu Rapid Point 500 | Amb | 18 | Wash waste Amb: 1 set - 4 cartușe În set 4 cartușuri wach/waste. Cartușe de unică folosință ce conțin toate soluțiile de spălare și întreținere dintimpul măsurătorilor și după aceasta ambalare : cutie | |
| 7 | Reactive și consumabile pentru analizator EPOC | | | | | 228000 |
| 7.1 | 33696 000-5 | Epoc BGEM Test Card, 1kit - 50 teste | Buc | 1560 | Epoc BGEM Test Card, Amb: 1 set -50 teste(buc).Compatibile cu analizatorul EPOC | |
| 7.2 | 33696 000-5 | Capilare compatibile cu analizatorul EPOC, 50 buc | Buc | 900 | Capilare compatibile cu analizatorul EPOC, 50 buc | |
| 8 | 33696 000-5 | LE – LATEX | ml | 10 | Cerințe generale* + Notă ** | 1265 |
| 9 | 33696 000-5 | CPR – LATEX | ml | 1000 | Cerințe generale* + Notă ** | 26105 |
| 10 | 33696 000-5 | ASLO – LATEX | ml | 20 | Cerințe generale* + Notă ** | 653 |
| 11 | 33696 000-5 | RF – LATEX | ml | 20 | Cerințe generale* + Notă ** | 500 |
| 12 | 33696 000-5 | Troponin I | Buc | 2500 | Cerinte generale, Amb: test-caseta | 28120 |

| | | | | | | |
|------|----------------|---|-----|------|--|---------|
| 13 | 33696 000-5 | HBs Ag test caseta | Buc | 1000 | Cerinte generale, Amb: test-caseta | 4480 |
| 14 | 33696 000-5 | HCV test caseta | Buc | 1000 | Cerinte generale, Amb: test-caseta | 7110 |
| 15 | 33696 000-5 | H. pilori test caseta,aprecierea în sânge | Buc | 10 | Cerinte generale, Amb: test-caseta | 110 |
| 16 | Toliclon | | | | | 27261,8 |
| 16.1 | 33696 000-5 | Toliclon Anti-A –de două serii | ml | 1200 | 5-10 ml | |
| 16.2 | 33696 000-5 | Toliclon Anti-B+de două serii | ml | 1200 | 5-10 ml | |
| 16.3 | 33696 000-5 | Toliclon Anti-AB | ml | 10 | 5-10 ml | |
| 16.4 | 33696 000-5 | Toliclon Anti-D IgM / IgG | ml | 1200 | 5-10 ml | |
| 16.5 | 33696 000-5 | Toliclon Anti-E Super | ml | 10 | 50 doze, 5 ml | |
| 16.6 | 33696 000-5 | Toliclon Anti-C Super | ml | 10 | 50 doze, 5 ml | |
| 16.7 | 33696 000-5 | Toliclon anti D super Ig M- | ml | 1200 | 5-10 ml | |
| 16.8 | 33696 000-5 | Toliclon anti Kell super | ml | 200 | 5-10 ml | |
| 16.9 | 33696 000-5 | Toliclon anti A1 lektin | ml | 50 | 5-10 ml | |
| 17 | 33000 000-0 | Container plast.cu capac p/u fecale nesterile 50 - 100 ml | Buc | 5000 | Container plast.cu capac p/u fecale nesterile; cu lopatica 50-100 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *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. | 4700 |
| 18 | 33000 000-0 | Eprubete plastic cu capac cu volum 12 ml | Buc | 5000 | Eprubete plastic cu capac cu volum 12 ml | 2500 |

| | | | | | | |
|----|----------------|--|-----|-------|---|-------|
| 19 | 33000 000-0 | container plastic pentru colectarea urinei cu capac ,nesteril cu eticeta ,volum 250-500 ml | Buc | 25000 | Container plast.cu capac p/urina nesterile; volum 250-500 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în ReRegistrul de Stat al Dispozitivelor medicale a Agenția Medicamentului și Dispozitivelor medicale să se prezintă - certificat /extras de înregistrare în Registrul de Stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant). Pentru dispozitivele medicale care nu sunt ânregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale a AEMD se vor prezenta Certificatele Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 . - VALABIL COPIA confirmată prin semnatura și ștampila participantului certificat CE sau declarația de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele ofertele - valabil - copie - confirmată prin semnatura și ștampila participantului . Catalogul producătorului /prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie-copie- confirmată prin sennatura și ștampila participantului.ÎN OFERTĂ SĂ VA INDICA CODUL PRODUSULUI OFERIT pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 25000 |
| 20 | 33000 000-0 | Marcher pentru eprubete CD/DVD/BD DE CULORI roșii,negru ,albastru | Buc | 300 | marcher CD/DVD/BD roșu,albastru negru | 1500 |
| 21 | 33000 000-0 | Multicuva ccompatibilă cu STAR DUST | Amb | 5 | MULTICUVA COMPATIBILĂ CU STAR DUST (SET 100 BUC) | 1150 |
| 22 | 33000 000-0 | Lampa pentru ANALIZOR BIOCHIMIC STAR- DUST | Buc | 3 | Lampa pentru STAR - DUST | 4100 |
| 23 | 33000 000-0 | Cablu sleif informatic pentru STAR DUST cu instalarea și calibrarea analizatorului | Buc | 2 | Cablu sleif informatic pentru STAR DUST cu instalarea și calibrarea analizatorului | 6200 |
| 24 | 33000 000-0 | Șleif signalinîi p/u STAR DUST cu instalarea și calibrarea | Buc | 1 | Șleif signalinîi p/u STAR DUST cu instalarea și calibrarea | 3100 |
| 25 | 33000 000-0 | Placa ROWR p/u STAR DUST cu instalarea și calibrarea | Buc | 1 | Placa ROWR p/u STAR DUST cu instalarea și calibrarea | 7500 |
| 26 | 33000 000-0 | Obiectiv 100 p/u microscop ERMA | Buc | 4 | Obiectiv 100 p/u microscop ERMA | 1640 |
| 27 | 33000 000-0 | Capilar p/u VSH de unica folosinta cu instrucțiunea de | Buc | 50000 | Marca CE | 96500 |

| | | | | | | |
|----|----------------|--|-----|-------|---|------|
| | | folosire de la producator. Limba de stat | | | | |
| 28 | 33000 000-0 | TERMOHÎRTIE 58 MM X30 M | Buc | 150 | TERMOHÎRTIE 58 MM X 30 M COMPATIBIL CU ANALIZOARE HEMATOLOGICE ȘI ANALIZOR DE EAB | 1150 |
| 29 | 33000 000-0 | TERMOHÎRTIE 80MM X 30 M | Buc | 40 | TERMOHÎRTIE 80 MM X 30 M COMPATIBIL CU ANALIZOAR IONOSELECTIV | 300 |
| 30 | 33000 000-0 | TERMOHÎRTIE 110 MM X 30 M | Buc | 50 | TERMOHÎRTIE 110 MM X 30 M COMPATIBIL CU ANALIZOR STAR - DUST | 550 |
| 31 | 33000 000-0 | Creioane pe sticlă | Buc | 100 | Creioane pe sticlă; culori disponibile: roșu și albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele: -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *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. | 380 |
| 32 | 33000 000-0 | Hîrtie filtru | Kg | 2 | Hîrtie filtru | 200 |
| 33 | 33000 000-0 | Lamele pentru camera Goreaev | Buc | 100 | Lamele pentru camera Goreaev | 220 |
| 34 | 33000 000-0 | Pipete Paster de plastic | Buc | 10000 | Pipete Paster de plastic 1,5-3,0 ml; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele: -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE | 1400 |

| | | | | | | |
|----|----------------|--|-----|-------|--|--------|
| | | | | | <p>în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</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.</p> <p>* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | |
| 35 | 33000 000-0 | Pipetă automat 1000-5000microlitri (cu stativ) cu metrologie | Buc | 5 | Certificat CE, 5buc/set | 4000 |
| 36 | 33000 000-0 | Tuburi 13*150mm cu tamponare sterila de o singura folosinta p/u lavaj perianal | Buc | 1000 | Tuburi 13*150mm cu tamponare sterila de o singura folosinta p/u lavaj perianal | 1600 |
| 37 | 33000 000-0 | Recipiente pentru deșeuri-1litru | Buc | 5 | Recipiente pentru deșeuri vor fi de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic. | 60 |
| 38 | 33000 000-0 | Containere pentru colectarea deșeurilor medicale 9-10 kg ,plastic | Buc | 20 | Containere pentru colectarea deșeurilor medicale 9-10 kg ,plastic | 2500 |
| 39 | 33000 000-0 | Clorura de var uscat in saci | Kg | 20 | Cîte 1,0 kg | 600 |
| 40 | 33000 000-0 | Vopsea dupa Alexeev p/u reticulocite | Amb | 3 | Valabilitatea la livrare nu mai puțin de 1 an, Amb - set | 3500 |
| 41 | 33000 000-0 | Albastru de metilen | Kg | 0,1 | Amb: 0,1 kg | 330 |
| 42 | 33000 000-0 | Azur -Eozină Romanovski soluție ,cu bufer p/u fiecare 250ml vopsea | ml | 15000 | Amb: 1,0 litru | 1650 |
| 43 | 33000 000-0 | Ulei de imersie | Buc | 30 | Amb: flacon câte 100 ml | 675 |
| 44 | 33000 000-0 | Determinarea sîngelui ocult în material biologic test-caseta | Buc | 50 | Test-cartridj | 550 |
| 45 | 33000 000-0 | Protein | Amb | 40 | Amb: Set (nu mai mult de 50 teste) | 2000 |
| 46 | 33000 000-0 | Glucoza, cetone | Amb | 100 | Set - 50 teste | 6000 |
| 47 | 33000 000-0 | Proteine, pH, glucoza | Amb | 50 | Set 100 teste | 2200 |
| 48 | 33000 000-0 | Glucoza, cetone, nitrite, pH, proteine, greutatea specifică (osmolaritatea), bilirubina, urobilinogen, Hb sîngelui | Amb | 5 | Set 50 teste | 385,25 |
| 49 | 33000 000-0 | Glicerina | L | 4 | Analitică sau chimică pur | 1300 |
| 50 | 33000 000-0 | Clorură de natriu, NaCl | Buc | 4500 | Amb cîte 45 gr | 48600 |

| | | | | | | |
|----------------------------|----------------|---|-----|-------|-----------------------|------------|
| 51 | 33000 000-0 | Sol Liugoli dublu concentrat p/u mase fecale | L | 1 | <i>Câte 0,2-0,5 L</i> | 1500 |
| 52 | 33000 000-0 | Selitra | Kg | 2 | Amb câte 2 kg | 480 |
| 53 | 33000 000-0 | Azopiram CK | Amb | 2 | | 100 |
| 54 | 33000 000-0 | Psihrometre (gigrometr psihrometric) cu metrologie | Buc | 5 | Certificat CE | 900 |
| 55 | 33000 000-0 | Calculator de laborator (счетчик лабораторный) | Buc | 5 | Certificat CE | 8170 |
| 56 | 33000 000-0 | Camera pentru numararea sedimentul urinei de unica folosinta | Buc | 20000 | Certificat CE | 140000 |
| 57 | 33000 000-0 | Vopsea dupa Gram pentru colorarea frotiurilor la Gn | Amb | 2 | Certificat CE | 900 |
| Valoarea estimativă totală | | | | | | 3249829,25 |

8. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
Pentru mai multe loturi
9. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admit
(indicați se admite sau nu se admite)
10. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: pe parcursul anului 2021, în termen de 5 zile după solicitare în forma scrisă prin fax sau email
11. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2021
12. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu
(indicați da sau nu)
13. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): _____
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)
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: | Nivel minim/Obligativitate |
|---------|---------------------------------|--|----------------------------|
| 1 | DUAE | Completat și semnat electronic; | Obligatori |
| 2 | Formularul ofertei F3.1 | Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului; | Obligatori |
| 2 | F3.2 Garanția pentru ofertă 1% | Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului; | Obligatori |

| | | | |
|--|--|--|------------|
| 3 | F4.1 Specificații tehnice | Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului; | Obligatori |
| 4 | F4.2 Specificații de preț | Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului; | Obligatori |
| Ofertantul clasat pe primul los conform criteriului de evaluare „prețul cel mai scăzut”, este obligat ca în termen de 72 de ore de la data deschiderii ofertelor să transmită pe adresa autorității contractante achizitii@scm1.md următoarele documente justificative în conformitate cu informațiile cuprinse în DUAE | | | |
| 5 | Raport financiar | Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului; | Obligatori |
| 6 | Licența de activitate/ Autorizație de funcționare | Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului; | Obligatori |
| 7 | Certificat de înregistrare a persoanei juridice și Extras din Registru de Stat | Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului; | Obligatori |
| 8 | Certificat de calitate de la producător (CE, ISO) sau echivalent | Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului; | |
| 9 | Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani | Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului; | Obligatori |
| 10 | Mostre | De la potențialii câștigători în termen de 3 zile de la data deschiderii ofertelor | Obligatori |
| 11 | Nota 1 | 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii, standardele și reactivele în mod obligatoriu să fie de la același producător. 2. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc). | Obligatori |
| 12 | <u>Nota 2 : Termenul restant al bunurilor la momentul livrării v-a costitui:</u> | nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; și de 80% din cel inițial pentru bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani; | Obligatori |

| | | | |
|----|------------------|---|-------------|
| 13 | Nota 3 | Fiecare consumabil la livrare va fi însoțit de certificat de calitate pentru lot, eliberat de producător | Obligatoriu |
| 14 | Cerințe generale | <p>1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 18 luni.</p> <p>2. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,8%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă.</p> <p>3. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparatul suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cit mai mică. Sensibilitate maximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.</p> | Obligatoriu |

15. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrînse și al procedurii negociate), după caz Nu se aplică.

16. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): *licitație electronică în 3 runde, pas minim de micșorare 0,4%*

17. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu**

18. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai scăzut preț și corespunderea cerințelor.

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

| Nr. d/o | Denumirea factorului de evaluare | Ponderea% |
|---------|----------------------------------|-----------|
| | Nu se aplica | |

20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: *[ora exactă]* Conform SIA RSAP
- pe: *[data]* __ Conform SIA RSA

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

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

22. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 zile

23. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

24. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

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

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

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

27. 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

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

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

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

31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 05.03.2021

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

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

33. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): Nu
(se specifică da sau nu)

34. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____ **GUZUN Vasile**

