

Caiet de sarcini pentru achiziția de accesorii, consumabile, piese de schimb, reactivi de laborator pentru anul de activitate 2025

(ce nu se regăsesc în listele centralizate CAPCS)

CPV 33696500-0

Nr. d/o	Denumirea bunurilor solicitate	Compatibilitatea cu aparatul lotului	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
LOT 1. Reagenți, calibratori și material de control pentru aparatul ”Trombostat”, Electric Behnk, Germania (sistem închis). (Anexa nr. 17 la Ordinul MS Nr. 374 din 05.05.2014 Specificații standard pentru sisteme închise)					
1	Tromboplastin cu clorură de calciu	DA	Set	150	<p>10 ml/ 100 teste. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagentii, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>
Total Lot: 13 000,00					

**LOT 2. Reagenți, calibratori și material de control pentru aparatul "Selectra Pro-M", Elitech-Group, Franța (sistem închis).
(Anexa nr. 17 la Ordinul MS Nr. 374 din 05.05.2014 Specificații standard pentru sisteme închise)**

1.	Calibrator 3ml,	DA	Flacon	30	<p>Elical 2, 3 ml. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>
2.	Control normal 5ml,	DA	Flacon	30	<p>Elitol I, 5ml, pe bază de ser uman. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs (nu este obligatoriu). 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului (nu este obligatoriu). 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) (nu este obligatoriu). 6. Ofertanții vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului,</p>

					seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
3.	Soluție cleaning pentru sistema, 1000ml,	DA	Buc.	1	Soluție cleaning pentru sistema, 1000ml. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider, frigoriger sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
4.	Soluție sistema, 1000ml,	DA	Set	3	Soluție sistema, 1000ml. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în

5.	HbA1C 1x32ml	DA	set	5	Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
6.	HbA1C calibrator set, 4x0.5ml,	DA	set	1	
7.	HbA1C Control L+H, 4x0.5ml,	DA	set	2	
8.	Magnesium XB, 2x100 ml	DA	set	5	
9.	Lipase SL 2x14 ml	DA	set	5	

Total Lot: 45 000.00

LOT 3. Reagenti, calibratori și material de control pentru aparatul "Easy Blood" K-N, Medica Corporation, USA (sistem închis). (Anexa nr. 17 la Ordinul MS Nr. 374 din 05.05.2014 Specificații standard pentru sisteme închise)

1	Soluție de spălare pentru fiecare zi, flacon 100 ml	DA	Unitate	8	Daily rinse /cleaning sol. kit 100 ml. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
---	---	----	---------	---	---

2	Soluție de spălare Na/K 800ml	DA	Unitate	8	Solution pack Na/K 800ml. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
---	-------------------------------	----	---------	---	---

Total Lot: 48 000.00

LOT 4. Reagenți, calibratori și material de control pentru aparatul "PCE-210", Erma Inc, Japonia (sistem închis). (Anexa nr. 17 la Ordinul MS Nr. 374 din 05.05.2014 Specificații standard pentru sisteme închise)

1	Soluție de diluare	DA	Unitate	14	Soluție de diluare, ambalaj 20L. pe bază de apă și conține clorură de natriu, sulfat de sodiu, procaină, acid clorhidric și conservanți, într-un compus tampon anorganic. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate
---	--------------------	----	---------	----	--

					<p>până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>
2	Soluție de spălare 5 L,	DA	Unitate	7	<p>Soluție de spălare 5 L, pe bază de apă, să conțină enzim proteulitic, clorură de sodiu, sulfat de sodiu, polioxietilalchilalcol și conservați într-un compus tampon anorganic. Să conțină un colorant inert purpuriu. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>
3	Set de control p-u analizatorul hematologic	DA	Set	4	<p>Set de control p-u analizatorul hematologic 8 param. (L,N,H). set 3 fl. *2.5 ml. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea</p>

					de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
4	Soluție de lizare11	DA	Unitate	7	Soluție de lizare 1 L.Compuși cu aternari de amoniu și KCN (mai mic de 0.1 %). 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și

					calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
5	Soluție concentrată de hipoclorid	DA	L.	7	Soluție concentrată de hipoclorid 0.5% 1L. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
Total Lot: 24 000.00 MDL					
LOT 5. Reagenți, calibratori și material de control pentru aparatul "Analizator Hematologic Automat BC-20s, Mindray, (sistem închis). (Anexa nr. 17 la Ordinul MS Nr. 374 din 05.05.2014 Specificații standard pentru sisteme închise)					
1	M- 30D diluent 20 L	DA	Unitate	20	Compatibil cu aparatul "Analizator Hematologic Automat BC-20s, Mindray, (sistem închis)" sau echivalentul". Compoziție: Sodium Chloride- 3.0-5.5 g/L, Sodium Sulfate Anhydrous-7.5-11.5 g/L, Bulfering Agents-1.0-3.0 g/L, Anti-fungal and Anti-bacterial

					<p>Agents-0.8-2.5 g/L. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>
2	M-30CFL LYSE 500 ml	DA	Unitate	10	<p>Compatibil cu aparatul "Analizator Hematologic Automat BC-20s, Mindray, (sistem închis) "sau echivalentul". Compoziție: Quaternary Ammonium Salts <50g/L, Nonion Surfactant <15g/L, Isopropanol-0.1-1.5 mL/L, Ethanol <1.5 mL/L. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider</p>

					,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
3	PROBE CLEANSER 50m	DA	Unitate	20	Compatibil cu aparatul "Analizator Hematologic Automat BC-20s, Mindray, (sistem închis)" sau echivalentul". Compoziție: Surfactant ≤0,2%, Sodium hypoclorus ≤12%, Sodium hydroxide ≤5%. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
4	M -30 Material de control hematologic ,set 3x3.0 ml	DA	Unitate	4	Compatibil cu aparatul "Analizator Hematologic Automat BC-20s, Mindray, (sistem închis)" sau echivalentul". Control 3 x 3.0ml Tri-pack (1L, 1N, 1H). 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la

					producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
5	Hîrtie pentru termoprinter 50 mm*18m		Buc	50	Hîrtie pentru termoprinter Compatibil cu aparatul ”Analizator Hematologic Automat BC-20s, Mindray, (sistem închis)”sau echivalentul”.

Total Lot: 46 000,00

LOT 6. Accesorii/consumabile/piese de schimb pentru aparatul ”Selectra Pro-M”, Elitech-Group, Franța (sistem închis).

1	Cuva pentru ser pentru analizator		Buc	10000	
2	Rotor cuvea set (3 rotori n set)		Set	4	

Total Lot: 11 000,00

LOT 7. Consumabile pentru analizatorul automate gazelor și electroliților în sînge pentru aparatul ”Stat profile Prime Plus, Nova Biomedical”

1	Micro senzor card pentru 1/100 teste	DA	Set	24	Compatibil cu aparatul ” Stat profile Prime Plus, Nova Biomedical”sau echivalentul”. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în
2	Senzor card-Blank Renal	DA	Buc	2	
3	Senzor de referință (Pompa-Tub)	DA	Buc	3	
4	Cartuș de calibrare pentru 100 teste	DA	Set	12	
5	Cartuș de control automat al calității	DA	Set	12	
6	Rola hîrtie termosensibilă	DA	Buc	20	

7	Seringi heparinate cu Litiu, vol. 2,3 ml		Buc	1200	mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagenții ,seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
8	Adaptar pentru captarea cheagurilor (set/200 buc)	DA	Set	1	

Total lot: 207 000,00

LOT 8. Consumabile (teste) pentru analizatorul imunologic "QFT 9000"

1.	High-Sensitivity Troponin I	DA	set	15	Teste pentru determinarea Troponinei inalt sensibila. Limita de detectie 0,02ng/ml. Timp de reacti 8 minute. Pipetarea probei de singe integral direct in caseta fara pasi suplimentari. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”. Ambalaj : 20 teste per set.
2.	DDimer	DA	set	25	Teste pentru determinarea Ddimer-lui. Limita de detectie 0.015 mg/L;. Timp de reacti 8 minute. Pipetarea probei de singe integral direct in caseta fara pasi suplimentari. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”. Ambalaj : 20 teste per set.
3.	CK-MB	DA	set	5	Teste pentru determinarea Creatinkinaza MB. Limita de detectie - 0.20ng/mL. Timp de reacti 8 minute. Pipetarea probei de singe integral direct in caseta fara pasi suplimentari. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”. Ambalaj : 20 teste per set
4.	MYO (Mioglobina)	DA	set	5	Teste pentru determinarea Mioglobinei. Limita de detectie 7.80ng/mL. Timp de reacti 8 minute. Pipetarea probei de singe integral direct in caseta fara pasi suplimentari. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”. Ambalaj : 20 teste per set.
5.	Vitamina D	DA	set	10	Teste pentru determinarea Vitaminei D. Limita de detectie -8 ng/mL. Timp de reacti 8 minute. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”. Ambalaj : 20 teste per set.
6.	HBA1c	DA	set	10	Teste pentru determinarea HBA1c. Timp de reacti 8 minute. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”. Ambalaj : 20 teste per set.
7.	TSH	DA	set	5	Teste pentru determinarea Hormonului de Stimulare Tiroidiana. Limita de detectie -0.10 mIU/L. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”. Ambalaj : 20 teste per set.
8.	T3	DA	set	5	Teste pentru determinarea Triiodotironinei. Limita de detectie 0.40 ng/mL . Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”. Ambalaj : 20 teste per set.
9.	T4	DA	set	5	Teste pentru determinarea Tiroxinei. Limita de detectie 1.00 ug/dL compatibile cu

					analizatorul imunologic „QFT 9000”. Ambalaj : 20 teste per set.
Total lot: 110 000,00					
LOT 9. Control extern pentru evaluare externa a calitatii					
1.	Control extern Biochimie		buc	3	Program extern de evaluare a calitatii la biochimie. Sa permita testarea a cel putin urmatorilor parametri: Albumin, ALP, ALT, ASAT, Alfa Amilaza , Amylase pancreatic, Bilirubin direct, Bilirubin total, Calcium, Chloride, Cholesterol, Cholinesterase, Creatinkinase, Creatinine, GGT, Glucose, HDL Cholesterol, Iron, Lactate, LDH, LDL, Cholesterol, Lipase, Lithium, Magnesium, Phosphate, Potassium, Sodium, Total protein, Triglycerides, Zinc Urea, Uric acid. Necesitate: trimestrial, se vor achizitiona doar 3 transe/ 3 participari pina la sf anului. Certificat ISO 17043.
2.	Control extern Hematologie		buc	3	Set de control extern pentru evaluarea hemoleucogramei. Sa permita testarea minima a parametrilor de baza: Hb, HCT, MCH, MCHC, MCV,PLT,RBC,RDW,WBC. Necesitate – trimestrial, se vor achizitiona doar 3 transe/ 3 participari pina la sfirsitul anului. Certificat ISO 17043.
Total lot: 6 000,00					
LOT 10. Reagenti pentru Analizator Imunologic Automat Architect i2000sr (Abbott, Germania)					
1	AFP Calibrator Kit	DA	set	1,00	AFP Calibrator Kit
2	AFP Reagent 100 Tests	DA	set	3,00	AFP Reagent 100 Tests
3	Anti-TPO Calibrator Kit	DA	set	1,00	Anti-TPO Calibrator Kit
4	Anti-TPO Reagent 100 Tests	DA	set	2,00	Anti-TPO Reagent 100 Tests
5	CA125 Calibrator Kit	DA	set	1,00	CA125 Calibrator Kit
6	CA 125 Reagent 100 Tests	DA	set	3,00	CA 125 Reagent 100 Tests
7	CA15-3 Calibrator Kit	DA	set	1,00	CA15-3 Calibrator Kit
8	CA 15-3 Reagent 100 Tests	DA	set	3,00	CA 15-3 Reagent 100 Tests
9	CA19-9 Calibrator Kit	DA	set	1,00	CA19-9 Calibrator Kit
10	CA 19-9 (CA 19-9 XR) Reagent 100 Tests	DA	set	3,00	CA 19-9 (CA 19-9 XR) Reagent 100 Tests
11	CEA Calibrator Kit	DA	set	1,00	CEA Calibrator Kit
12	CEA Reagent 100 Tests	DA	set	3,00	CEA Reagent 100 Tests
13	BNP Calibrator Kit	DA	set	1,00	BNP Calibrator Kit
14	BNP Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	BNP Reagent 100 Tests
15	Alere NT-proBNP Calibrator Kit	DA	set	1,00	Alere NT-proBNP Calibrator Kit
16	Alere NT-proBNP Control Kit	DA	set	1,00	Alere NT-proBNP Control Kit

17	Alere NT-proBNP Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	Alere NT-proBNP Reagent 100 Tests
18	DHEA-S Calibrator Kit	DA	set	1,00	DHEA-S Calibrator Kit
19	DHEAS Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	DHEAS Reagent 100 Tests
20	FSH Calibrator Kit	DA	set	1,00	FSH Calibrator Kit
21	FSH Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	FSH Reagent 100 Tests
22	HAVAB Calibrator Kit	DA	set	1,00	HAVAB Calibrator Kit
23	HAVAB Control Kit	DA	set	1,00	HAVAB Control Kit
24	HAVAb-IgG Reagent 100 Tests	DA	set	5,00	HAVAb-IgG Reagent 100 Tests
25	HAVAB-M Calibrator Kit	DA	set	1,00	HAVAB-M Calibrator Kit
26	HAVAB-M Control Kit	DA	set	1,00	HAVAB-M Control Kit
27	HAVAb-IgM Reagent 100 Tests	DA	set	5,00	HAVAb-IgM Reagent 100 Tests
28	HBcAb II Calibrator Kit	DA	set	1,00	HBcAb II Calibrator Kit
29	HBcAb II Control Kit	DA	set	1,00	HBcAb II Control Kit
30	Anti-HBc II Reagent 100 Tests	DA	set	5,00	Anti-HBc II Reagent 100 Tests
31	Core-M Calibrator Kit	DA	set	1,00	Core-M Calibrator Kit
32	Core-M Control Kit	DA	set	1,00	Core-M Control Kit
33	Anti-HBc IgM Reagent 100 Tests	DA	set	5,00	Anti-HBc IgM Reagent 100 Tests
34	HBeAb Calibrator Kit	DA	set	1,00	HBeAb Calibrator Kit
35	HBeAb Control Kit	DA	set	1,00	HBeAb Control Kit
36	Anti-HBe Reagent 100 Tests	DA	set	5,00	Anti-HBe Reagent 100 Tests
37	HBeAg Calibrator Kit	DA	set	1,00	HBeAg Calibrator Kit
38	HBeAg Control Kit	DA	set	1,00	HBeAg Control Kit
39	HBeAg Reagent 100 Tests	DA	set	5,00	HBeAg Reagent 100 Tests
40	Anti-HBs Calibrator Kit	DA	set	1,00	Anti-HBs Calibrator Kit
41	Anti-HBs Control Kit	DA	set	1,00	Anti-HBs Control Kit
42	Anti HBs (A/D) Reagent 100 Tests	DA	set	5,00	Anti HBs (A/D) Reagent 100 Tests
43	HBsAg qualitative Calibrator Kit	DA	set	1,00	HBsAg qualitative Calibrator Kit

44	HBsAg qualitative Control Kit	DA	set	1,00	HBsAg qualitative Control Kit
45	HBsAg Qualitative Reagent 100 Tests	DA	set	5,00	HBsAg Qualitative Reagent 100 Tests
46	Anti-HCV Calibrator Kit	DA	set	1,00	Anti-HCV Calibrator Kit
47	Anti-HCV Control Kit	DA	set	1,00	Anti-HCV Control Kit
48	Anti-HCV Reagent 100 Tests	DA	set	5,00	Anti-HCV Reagent 100 Tests
49	HCV Ag Calibrator Kit	DA	set	1,00	HCV Ag Calibrator Kit
50	HCV Ag Control Kit	DA	set	1,00	HCV Ag Control Kit
51	HCV Ag Reagent 100 Tests	DA	set	5,00	HCV Ag Reagent 100 Tests
52	Insulin Calibrator Kit	DA	set	1,00	Insulin Calibrator Kit
53	Insulin Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	Insulin Reagent 100 Tests
54	LH Calibrator Kit	DA	set	1,00	LH Calibrator Kit
55	LH Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	LH Reagent 100 Tests
56	Multichem IA Plus	DA	set	2,00	Multichem IA Plus (Multichemistry Immunoassay Control)Tri-level Material de control tri-level 3 x 4 x 5 mL.
57	Progesterone Calibrator Kit	DA	set	1,00	Progesterone Calibrator Kit
58	Progesterone Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	Progesterone Reagent 100 Tests
59	Prolactin Calibrator Kit	DA	set	1,00	Prolactin Calibrator Kit
60	Prolactin Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	Prolactin Reagent 100 Tests
61	Total PSA Calibrator Kit	DA	set	1,00	Total PSA Calibrator Kit
62	PSA (total) Reagent 100 Tests	DA	set	2,00	PSA (total) Reagent 100 Tests
63	Free PSA Calibrator Kit	DA	set	1,00	Free PSA Calibrator Kit
64	PSA (free) Reagent 100 Tests	DA	set	2,00	PSA (free) Reagent 100 Tests
65	Estradiol Calibrator Kit	DA	set	1,00	Estradiol Calibrator Kit
66	Estradiol Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	Estradiol Reagent 100 Tests
67	CMV IgG Calibrator Kit	DA	set	1,00	CMV IgG Calibrator Kit
68	CMV IgG Control Kit	DA	set	1,00	CMV IgG Control Kit
69	CMV IgG Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	CMV IgG Reagent 100 Tests

70	CMV IgM Calibrator Kit	DA	set	1,00	CMV IgM Calibrator Kit
71	CMV IgM Control Kit	DA	set	1,00	CMV IgM Control Kit
72	CMV IgM Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	CMV IgM Reagent 100 Tests
73	Rubella IgM Calibrator Kit	DA	set	1,00	Rubella IgM Calibrator Kit
74	ARC RUBELLA IGM CONTROL	DA	set	1,00	RUBELLA IGM CONTROL
75	Rubella IgM Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	Rubella IgM Reagent 100 Tests
76	Toxo IgM Calibrator Kit	DA	set	1,00	Toxo IgM Calibrator Kit
77	Toxo IgM Control Kit	DA	set	1,00	Toxo IgM Control Kit
78	Toxo IgM Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	Toxo IgM Reagent 100 Tests
79	EBV EBNA IgG Calibrator Kit	DA	set	1,00	EBV EBNA IgG Calibrator Kit
80	EBV EBNA IgG Control Kit	DA	set	1,00	EBV EBNA IgG Control Kit
81	EBV EBNA IgG Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	EBV EBNA IgG Reagent 100 Tests
82	EBV VCA IgG Calibrator Kit	DA	set	1,00	EBV VCA IgG Calibrator Kit
83	EBV VCA IgG Control Kit	DA	set	1,00	EBV VCA IgG Control Kit
84	EBV VCA IgG Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	EBV VCA IgG Reagent 100 Tests
85	EBV VCA IgM Calibrator Kit	DA	set	1,00	EBV VCA IgM Calibrator Kit
86	EBV VCA IgM Control Kit	DA	set	1,00	EBV VCA IgM Control Kit
87	EBV VCA IgM Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	EBV VCA IgM Reagent 100 Tests
88	Anti-TG Calibrator Kit	DA	set	1,00	Anti-TG Calibrator Kit
89	Anti-TG Reagent 100 Tests	DA	set	2,00	Anti-TG Reagent 100 Tests
90	Free T3 Calibrator Kit	DA	set	1,00	Free T3 Calibrator Kit
91	Free T3 Reagent 100 Tests	DA	set	2,00	Free T3 Reagent 100 Tests
92	Free T4 Calibrator Kit	DA	set	1,00	Free T4 Calibrator Kit
93	Free T4 Reagent 100 Tests	DA	set	2,00	Free T4 Reagent 100 Tests

94	B12 Calibrator Kit	DA	set	1,00	B12 Calibrator Kit
95	B12 Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	B12 Reagent 100 Tests
96	Vitamin D Calibrator Kit	DA	set	1,00	Vitamin D Calibrator Kit
97	25-OH Vitamin D Reagent 100 Tests	DA	set	5,00	25-OH Vitamin D Reagent 100 Tests
98	Anti-CCP Calibrator Kit	DA	set	1,00	Anti-CCP Calibrator Kit
99	Anti-CCP Control Kit	DA	set	1,00	Anti-CCP Control Kit
100	Anti-CCP Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	Anti-CCP Reagent 100 Tests
101	Cortisol Calibrator Kit	DA	set	1,00	Cortisol Calibrator Kit
102	Cortisol Reagent 100 Tests	DA	set	1,00	Cortisol Reagent 100 Tests
TOTAL lot: 590 000,00					
Lot 11. Consumabile pentru Analizator Imunologic Automat Architect i2000sr					
	Probe Conditioning Solution	DA	set	3,00	Probe Conditioning Solution
	Septums 200 teste	DA	set	4,00	Septums 200 teste
	Wash Buffer 4x975mL	DA	set	30,00	Wash Buffer 4x975mL
	Trigger Solution (REACH)	DA	set	10,00	Trigger Solution (REACH)
	Pre-Trigger Solution (REACH)	DA	set	15,00	Pre-Trigger Solution (REACH)
	Reaction Vessels 8x500	DA	set	12,00	Reaction Vessels 8x500
	/CC Sample Cups 4x250	DA	set	5,00	Sample Cups 4x250
Total lot: 230 000,00					
TOTAL NESTIMAT: 1 330 000,00					

Director

IMSP SR Strășeni

ION MIHĂILĂ