

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe
parcursul an. 2023

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție : Licitație deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

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

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire bunurilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot, MDL)
Lot 1 Reagenti, calibratori si material de control pentru Analizatorul biochimic automat SELECTRA PRO XL , ELITech Clinical Sისტems, Olanda (modul ISE)						
1.1	33600 000-6	AST/GOT Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	ml	12500	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii:	10500.00

					<p>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 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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
--	--	--	--	--	---	--

1.2	33600 000-6	ALT/GPT (piridoxalfosfat !) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	ml	12500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. 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: < 1.4U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 6.3</p> <p>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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă</p>	10500.00
-----	----------------	---	----	-------	---	----------

					se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.3	33600 000-6	Fosfataza alcalină (Alkaline-Posphatase) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	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 heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6U/L Coeficientul de variație intraserial: < 3.0 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 2 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor</p>	1350.00

					tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.4	33696 500-0	Alfa-Amilaza (alf-Amylase) Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 50 ml., în set	ml	14000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare Cinetică.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 6.0U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.6</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.4</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu 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).</p>	85680.00

					<p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.5	33600 000-6	Albumina cu standard (Albumin) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	ml	2500	<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: < 0.1g/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <0.8</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de</p>	3500

					<p>performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.6	33696 500-0	<p>Bilirubina totală (Total Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml până la 125 ml., în set</p>	ml	19500	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 0.3mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.1 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de</p>	19500

					<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.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.7	33696 500-0	<p>Bilirubina directă (Direct Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set</p>	ml	19500	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 0.02mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.9 Coeficientul de variație extraserial: < 4.8 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele</p>	19500

					<p>de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.8	33696 500-0	<p>Calciu +standard, (Calcium Arsenazo) Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 125 ml., în set</p>	ml	5000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: < 0.03mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.5 Coeficientul de variație extraserial: < 4.1 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 Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de</p>	5000

					<p>identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.9	33600 000-6	Cholesterol total +standart (Cholesterol) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set	ml	6000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOL/ CHSL</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 detecție pentru set: < 2mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.9</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.1</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 ambalaj de producător nu mai mic de</p>	4500

					<p>12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.10	33696 500-0	LDL-Colesterol (LDLCholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	4000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: enzimatica, colorimetrica, selectiv detergent. End point.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. BIREAGENT. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: 0.3 mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.1</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic</p>	80000

					<p>pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 513μmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.11	33696 500-0	HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	6800	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: enzimatica, colorimetrica, selectiv detergent. End point.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie</p>	130560

					<p>pentru set: 1mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.1 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 513μmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.12	33600 000-6	CREATININE Jaffe +st. Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	ML	12000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator.</p>	11520

					<p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.04mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic 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 ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.13	33600 000-6	GAMMA GT (γ - GLUTAMILTRANSF ERASE) Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 62.5 ml, în set	set	3000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 2.5U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1,5 Coeficientul de variație extraserial: < 2.6 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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie –</p>	5580.00

					copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.14	33600 000-6	GLUCOSE HK + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set	ML	6000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ- 6-FOSFAT DEHIDROGENAZA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. BIREAGENT Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: < 1mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.2 Coeficientul de variație extraserial: < 1.6 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 ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie</p>	12375

					<p>prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.15	33600 000-6	GLUCOSE PAP + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set	ML	12000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ- OXIDAZA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: < 2mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.7 Coeficientul de variație extraserial: < 1.2 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 ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate:</p>	5760.00

					<p>sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.16	33600 000-6	IRON-FERROZINE + st. Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 125 ml., în set	ML	2500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu ferrozine.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 3mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8.5</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 25mg/dl, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 400mg/dl (echivalent trigliceride), Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele</p>	9600

					<p>componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.17	33600 000-6	MAGNESIUM XB + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml până la 125 ml., în set	ML	1250	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică COLORAREA CU CALMAGITE IN SOLUTIE ALCALINA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOREAGENT. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 0.11 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.9 Coeficientul de variație extraserial: < 4.9 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea,</p>	3560

					<p>numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.18	33600 000-6	PHOSPHORUS UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	1250	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu AMMONIUM MOLYBDATE, CU FORMAREA PHOSPHOMOLYBDIC COMPLEX. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOREAGENT. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.1 Coeficientul de variație extraserial: < 2.4 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie -</p>	1625

					<p>trigliceride pînă la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.19	33600 000-6	PROTEIN (TOTAL) + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	5000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 5,0 g/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.1 Coeficientul de variație extraserial: < 0.15 Interferențe: Acid Ascorbic</p>	6400

					<p>pîna la 1,7 mmol/l, Bilirubina pîna la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pîna la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pîna la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.20	33600 000-6	TRIGLYCERIDES + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pîna la 125 ml., în set	ML	3600	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: enzimatica GPO si ADPS Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6.0mg/dl</p>	5050.00

					<p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.3 Coeficientul de variație extraserial: < 2.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.21	33600 000-6	UREA/BUN-UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	set	12500	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigații:</p>	12000.00

					<p>Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 3.0 mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.6</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
--	--	--	--	--	--	--

1.22	33600 000-6	URIC ACID MONO + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	set	7200	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire.</p> <p>Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.10mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.6</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.3</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu 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).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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</p>	9257.00
------	----------------	---	-----	------	--	---------

					produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.23	33600 000-6	HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 1.0 ml pina la 32ml., set	ML	336	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: sange venos sau arterial cu conservant K3EDTA sau citrat de sodiu</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 1.5%</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1%</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3%</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor</p>	21336

					tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.24	33600 000-6	Control HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set	ML	72	Marcaj: CE Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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.	43200.00
1.25	33600 000-6	Calibratori 4 nivele HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set	ML	20	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații:	12000.00
1.26	33600 000-6	CK- MB (Izoenzime-creatininkinazei) Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	6000	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații:	50000.00

					<p>Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 6 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 16.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 14.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.27	33600 000-6	Control CK- MB (Izoenzime- creatininkinazei)	set	5 SETURI	<p>Marcaj: CE</p> <p>Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat,</p>	8000.00

		Flacoane cu volumul De la 0.5 ml pînă la 3.0 ml., în set			<p>marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.28	33600 000-6	CHLORIDE Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	1250	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată, urina <u>1. Pentru ser/plasma</u> Limita minimă de detecție pentru set: < 2mEq/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.9 Coeficientul de variație extraserial: < 1.3 <u>1. Pentru urina</u> Limita minimă de detecție pentru set: < 2mEq/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.5</p>	1750

					<p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.29	33600 000-6	Alcohol (ETHANOL)+ st Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau</p>	5750.00

					<p>heparinizată,urina Limita minimă de detecție pentru set: < 10mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.1 Coeficientul de variație extraserial: <3.9</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.30	33600 000-6	Control Alcohol (ethanol) (PATOLOGIC SI	SET	2	<p>Marcaj: CE Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de</p>	4600

		NORMAL). Flacoane cu volumul De la 0.5 ml pînă la 3.0 ml., în set			<p>producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.31	33600 000-6	Ferritin IP reagent Flacoane cu volumul De la 5 ml pînă la 50 ml., în set	ML	250	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < lipsesc date</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.7</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.3</p>	6250

					<p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
1.32	33600 000-6	Ferritin IP calibrator Flacoane cu volumul De la 2 ml pînă la 5ml., în set	ML	50	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particule latex</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau</p>	10750

				<p>heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < lipsesc date</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.7</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
TOTAL PE LOTUL 1.0				671 653.00	
Lotul 2 Solutii suplimentare/ de la analizorul Selectra PRO -XL cu sistem deschis					

2.1	33600 000-6	Soluție concentrată system lichid fl 1000ml pentru Selectra PRO-XL	ML	12000	Marcaj: CE Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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.	21600
2.2	33600 000-6	Soluție concentrată de system Cleaning pentru Selectra PRO- XL fl 1000 ml	ML	2000		5000.00
2.3	33600 000-6	Soluție hipohlorid 0,5 ml fl. 1000ml	ML	10000		20000.0

TOTAL PE LOTUL 2.0

46 600.00

Lot. 3 Reagenți pentru investigații hematologice – Analizatorul hematologic automat ERMA – PCE 2010

3.1	33696 500-0	Soluție de diluare butelie – 20 litri	Litru	400	Marcaj: CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certificate de analiză Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	9000
3.2	33696 500-0	Pro- clean Soluție de spălat butelie-5litri	Litru	60		8500.00
3.3	33696 500-0	Ciment reagent hemolizant 1fl*500ml	Litru	20		25000.00
3.4	33696 500-0	Soluție conc. De hipoclorid 0,5% 1l Fl*1000ml	Litru	10		3000.00

					*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
TOTAL PE LOTUL 3.0						45 500.00
Lot. 4 Reagenți pentru investigații hematologice						
- Analizatorul hematologic automat Emerald -3 diff cu sistem închis						
4.1	33600 000-6	Emerald Diluent RGT- 10 L 9H4802/382200000	L	150	CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certificate de analiză	18000.00
4.2	33600 000-6	Emerald Cleaner RGT – 960 ml 9H4602/382200000	ML	19200	Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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.	36864.00
4.3	33600 000-6	Emerald HGB LYSE RGT – 960 ml 9H4702/382200000	ML	9600		18432.00
4.4	33600 000-6	Set de control hematologic cu 3 nivele	set	5		8400.00
TOTAL LOTUL 4.0						82 000.00
Lot. 5 Reagenți și consumabile pentru analizatorul hematologic automat RUBY CELL-DYN (5 diff) (tip închis)						
5.1	33696 500-0	Diluent Sheath , canistra 20l	litru	600	Certificat CE- Copia originalului confirmă prin	72000.00

5.2	33696 500-0	Soluție WBC LYSE RGT 3,8 L	litru	45.6	ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea, calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. NOTA: prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenul de valabilitate. Calibratorii, standardele și controale trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la acelaș producător. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevazute de producător (lafrigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament.	46284.00
5.3	33696 500-0	Soluție HGB NC LYSE 3,84L	litru	15.2		22800
5.4	33696 500-0	Enzyme Cleaner CD 100 ml	ml.	400		17600
5.5	33696 500-0	Calibrator CELL- DYN RUBY, în set	set	1		4300,00
5.6	33696 500-0	Set de control HP CD 26 5diff cu trei neveluri	set	4		8800
TOTAL LOTUL 5.0					171784.00	

Lot 6 Cercetarea în serodiagnostic

6.1	33600 000-6	Treponema pallidum haemagglutination test pentru serodiagnosticul sifilisului (TPHA) – set 100 probe – 200 probe. + CONTROL	set	10	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: metoda imunologica intre Ag cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Specificitatea totală = 99,5% - 100% Sensibilitatea de 99,5%- 100% Diluția finală a probei este 1: 80</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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</p>	8000.00
-----	----------------	---	-----	----	--	---------

					<p>putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)</p>	
6.2	33600 000-6	Antigen cardiolipinic pentru RPR – set 100 – 200 probe, + CONTROL	set	10	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: metoda imunologica de mimicrie cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Coeficientul de variație intraserial si acuratetia = CV =0%, acuratetia= +/-0%</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: standart pozitiv sa fie depistat cel putin 8 din 8 pozitiv si la la dilutie "-"1</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de</p>	2000.00

					confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
TOTAL LOTUL 6.0						10 000.00
Lot 7 CERCETAREA FACTORILOR REUMATICI - METODA LATEX						
7.1	33600 000-6	CPR- Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE (100 PROBE/SET)	SET	100	Marcaj: CE Metoda de determinare: AGLUTINARE RAPIDA - SEMICANTITATIVA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent	14000.00
7.2	33600 000-6	ASLO-Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE(100 PROBE/SET)	SET	30	Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: CPR - +/- 6mg/l (5-10mg/l) ASLO +/- 70 IU/ml FR +/- 5-10 IU/ml Specificitatea diagnosticului 95-100% Sensibilitatea diagnosticului 95-100% Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.	5000.00
7.3	33600 000-6	RF- Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE(100 PROBE/SET)	SET	30	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea,	5000.00

					<p>specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)</p>	
TOTAL LOTUL 7.0						24 000.00
8.1	33600 000-6	D-DIMERcu control NEGATIV SI POZITIV +/- 50 TESTE/PER SET *CERINTE GENERALE	set	50	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: AGLUTINARE RAPIDA - SEMICANTITATIVA</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set:< 200 ng/dl</p> <p>Specificitatea diagnosticului 95-100%</p> <p>Sensibilitatea diagnosticului 95-100%</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate,</p>	50000.00

					<p>condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)</p>	
Lot. 9 Țoliclon p/u aprecierea grupei sanguină și RH factor						
9.1	33600 000-6	Țoliclon Anti-A	ml	50	titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>	500.00
9.2	33600 000-6	Țoliclon Anti-B	ml	50	titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>	500.00
9.3	33600 000-6	Țoliclon Anti-D super	ml	50	titru 1/1024 aglutinare timp 10 sec <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>	800
9.4	33600 000-6	Țoliclon Anti-KeLL	ml	10	titru 1/1024 aglutinare timp 10 sec <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>	120

TOTAL LOTUL 9.0					1920.00	
LOT 10 Azur –Eozină Romanovski soluție						
10.1	33600 000-6	Azur –Eozină Romanovski soluție (fl din plastic) 1l	1	10	Puritate Analitica sau cimica Flacon din plastic volum 1l <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>	150.00
Lot. 11 Reagenți si consumabile pentru ABBOTT ARCHITECHT i - 1000						
11.1	33600 000-6	ARC ANTI-HBcor II RGT 100TE kit – 100 teste	KIT	20	1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat ,marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a	
11.2	33600 000-6	ARC ANTI HCV RF RGT 100 T – kit – 100 teste	KIT	15		
11.3	33600 000-6	ARC HBSAG QUAL II RGT 100	KIT	20		
11.4	33600 000-6	ARC HDV II RGT 100	KIT	5		
11.5	33600 000-6	ARC ANTI TPO RGT 100 TEST – kit – 100 teste	KIT	20		
11.6	33600 000-6	ARC FREE T3 RGT 100 TEST – kit – 100 teste	KIT	8		
11.7	33600 000-6	ARC FREE T4 RGT 100T RF – kit – 100 teste	KIT	12		
11.8	33600 000-6	ARC TSH RGT 100 TEST	KIT	30		
11.9	33600 000-6	ARC ANTI - TIRIOGLOBULINA RGT 100 TEST	KIT	2		
11.10	33600 000-6	ARC TOTAL PSA RGT 100 TEST	KIT	10		
11.11	33600 000-6	ARC FREE PSA RGT 100 TEST	KIT	5		
11.12	33600 000-6	ARC ANTI-HBcor II CAL	KIT	1		
11.13	33600 000-6	ARC ANTI HCV RF CAL	KIT	1		
11.14	33600 000-6	ARC HBSAG QUAL II RGT CAL	KIT	1		
11.15	33600 000-6	ARC HDV QUAL II RGT CAL	KIT	1		
11.16	33600 000-6	ARC ANTI TPO RGT CAL	KIT	1		
11.17	33600 000-6	ARC FREE T3 RGT CAL	KIT	1		
11.18	33600 000-6	ARC FREE T4 RGT CAL	KIT	1		
11.19	33600 000-6	ARC TSH RGT CAL	KIT	1		
11.20	33600 000-6	ARC ANTI - TIRIOGLOBULINA CAL	KIT	1		

11.21	33600 000-6	ARC TOTAL PSA CAL	KIT	1	<p>anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "-" calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor. 6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,preparate de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certIFICATE sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>	
11.22	33600 000-6	ARC FREE PSA CAL	KIT	1		
11.23	33600 000-6	ARC ANTI-HBcor II CONTROL	KIT	1		
11.24	33600 000-6	ARC ANTI HCV RF CONTROL	KIT	1		
11.25	33600 000-6	ARC HBSAG QUAL II CONTROL	KIT	1		
11.26	33600 000-6	ARC HDV QUAL II CONTROL	KIT	1		
11.27	33600 000-6	CA - 125 CALIBRATOR	KIT	1		
11.28	33600 000-6	CA - 125 CONTROL	KIT	1		
11.29	33600 000-6	CA - 125 RGT 100 T	KIT	1		
11.30	33600 000-6	CA 19-9 CALIBRATOR	KIT	1		
11.31	33600 000-6	CA 19-9 CONTROL	KIT	1		
11.32	33600 000-6	CA 19-9 RGT 100 T	KIT	1		
11.33	33600 000-6	AFP CALIBRATOR	KIT	1		
11.34	33600 000-6	AFP CONTROL	KIT	1		
11.35	33600 000-6	AFP RGT 100 T	KIT	1		
11.36	33600 000-6	ANTI - TG CALIBRATOR	KIT	1		
11.37	33600 000-6	ANTI - TG CONTROL	KIT	1		
11.38	33600 000-6	ANTI - TG RGT 100 T	KIT	1		
11.39	33600 000-6	CEA 2 CALIBRATOR	KIT	1		
11.40	33600 000-6	CEA 2 CONTROL	KIT	1		
11.41	33600 000-6	CEA 2 RGT 100 T	KIT	1		
11.42	33600 000-6	TP MULTICHEM IA PLUS (3 NIVELE DE CONTROL)	SET	1		
11.43	33600 000-6	ARC PROBE CONDITIONER 4X25 ml	SET/ml	400		
11.44	33600 000-6	ARC CON WASH BUFF 4X975ML	ml.	23400		
11.45	33600 000-6	ARC TRIGGER SOL 4X975ML	ml.	23400		
11.46	33600 000-6	ARC PRE-TRIGG SOL 4X975ML	ml.	23400		
11.47	33600 000-6	ARC REACTION VESSELS 8X50	BUC	20000		
TOTAL LOTUL 11.0						1 900 000.00

Lot . 12 Expres - Teste p/u examenul de rutina a urinei pentru Analizatorul Urixxon 500 "Machereu - Nagel" tip inchis

12.1	33600 000-6	Teste p/u examenul urinei (Leucocite, greutatea specifică, pH, Glucoza, acid ascorbic, cetone, nitrite, proteine, bilirubina, urobilinogen, eritrocite, Hb sângelui).(set100teste)	set	300	. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat mostre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "- " calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor. 6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă.	90000.00
12.2	33600 000-6	Control 2 nivele p/t teste express examenul urinei (Leucocite, greutatea specifică, pH, Glucoza, acid ascorbic, cetone, nitrite, proteine, bilirubina, urobilinogen, eritrocite, Hb sângelui)	set	8		8080.00
12.3	33600 000-6	Acid sulfosalicilic pentru determinarea proteinei in urina cu calibrator	SET	15		6000.00
12.4	33600 000-6	Material p/u controlul calității determinării, Proteinei,glucozei in urina 2 nivele	set	20		5040.00

					<p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>	
TOTAL LOTUL 12.0					109 120.00	
Lot. 13 TEST EXPRES CALITATIV TROPONINA I						
13.1	33600 000-6	TEST EXPRES TROPONINA I (CUT/OFF MINIM DE DETECTIE 0,5ng/ml)	BUC	500	<p>Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de</p>	25000.00

				<p>producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "- calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de</p>	
--	--	--	--	---	--

					<p>producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții ,trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p> <p>PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)</p> <p>CONTROL NEGATIV SI POZITIV INCLUS – CONDITIE OBLIGATORIE !!!</p>	
--	--	--	--	--	---	--

Lot. 14 TEST EXPRES CALITATIV (DUO) TROPONINA I + CK-MB

14.1	33600 000-6	TEST EXPRES CALITATIV (DUO) TROPONINA I + CK-MB	teste	1000	<p>. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat ,marcat și etichetat de producător .</p> <p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie</p>	50000.00
------	----------------	--	-------	------	---	-----------------

				<p>stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "- " calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p> <p>PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)</p>	
--	--	--	--	---	--

					CONTROL NEGATIV SI POZITIV INCLUS – CONDITIE OBLIGATORIE !!!	
Lot. 15 TEST EXPRESS – CIP PENTRU GLUCOMETRU						
15.1	33600 000-6	TEST SISTEMA PLUS MULTI PENTRU APRECIEREA GLUCOZEI CUTII – 50 TESTE (PROD. BENE CHECK)	buc	2000	<p>. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%.Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "- calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a</p>	8800.00

					<p>rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>	
Lot. 16 TEST SITEM PENTRU EPOC BGEM (SISTEM INCHIS / COMODAT)						
16.1	33600 000-6	EPOC BGEM TEST CARD	BUC	500	<p>. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p>	65 000,0

				<p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.</p> <p>Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "- " calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un</p>	
--	--	--	--	--	--

					singur flacon, pregatite de producator, gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider, frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)	
Lot. 17	33600 000-6	SERINGI HEPARINATE CU LITIU 2,50 ml	buc	1100	Cerințe generale	1200.00
Lot. 18	33600 000-6	Ulei de imersie (ambalat cîte 100ml)	ml	50	Cerințe generale	100.00
Lotul 19	33696 500-0	Eprubeta Vacumata cu clot activator 6 ml (plastic)	Buc	50 000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	70000.00
Lotul 20	33696 500-0	Eprubete K3 EDTA, volum sînge 2,5 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)	Buc	25000		27500.00
Lotul 21	33696 500-0	Eprubete K3 EDTA volum sînge 1 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)	Buc	2000		2500.00
Lotul 22	33696 500-0	Eprubete cu citrat de natriu, 3ml pentru hemostază, vacumate (plastic)	Buc	20 000		25000.00
Lotul 23	33696 500-0	Eprubete cu litiu si heparina , 9ml. , vacumate (plastic)	Buc	1000		10000.00
Lotul 24	33696 500-0	Eprubete pentru Stat- fax, borosilicate	Buc	30000		15000.00
Lotul 25	33696 500-0	Eprubete din polisteren cu volum 12ml, transparente (plastic), gradate, cu fund conic, cu dop	Buc	30000		20000.00
Lotul 26	33696 500-0	Eprubete Eppendorf 1,5 ml; eprubeta sa fie cu capacul elastic cu urechiușă . Eprubetele să fie cu etichetă.	Buc	5000	9000.00	
Lotul 27	33696 500-0	Pahare din plastic elastic 200 ml, cu capac, fileu, eticheta,	Buc	30000	Cerințe generale	70000.00

		nesterile, cu gradajie cu interval cu 10 ml.				
Lotul 28	33696 500-0	Lancete sterile, ambalate cîte 1 unit. adaptate pentru glucometru	buc	4000	Cerințe generale	5000.00
Lotul 29	33696 500-0	Lancete automat pentru copii, înțepătura la adîncimea 1,5mm	Buc.	100		500.00
Lotul 30	33696 500-0	Salfete cu alcool 70% prelucrate cu unde Gamma, set, în cutie de masă plastic, 150-200 buc în set	buc	1000	Cerințe generale	55000.00
Lotul 31	33696 500-0	Sistema p/u VSH getabila, din 3 componente (eprubeta (plastic), capilarul, dop din cauciuc de la același producător), capilarele ambalate în cutii –ștativ	buc	100	Cerințe p/u șervețelele înbibate cu alcool-să posede în mod obligator certificate de confirmare igienic	1000.00
Lotul 32	33696 500-0	Eprubete din sticla pentru VSH cu citrat de Na – 3.8 % volum de 1.6 ml cu capac de cauciuc (SPECIFICATIE 8-120mm) pentru aparat automat	buc	15000	1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. 5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de	45000.00
Lot. 33	33696 500-0	Pipete getabile	BUC	1000		400.00

					<p>reagenți, (să fie de la același producător).</p> <p>7. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau ncapere dotata cu echipament specific)</p> <p>8.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>9. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>	
LOT. 34	33696 500-0	Cutie de incinerare de unica folosinta, de 12 kg, pentru colectarea deseurilor cu pericol biologic, rezultate din activitatea medical, cu saci din pelicola rezistenta	BUC	1000	Cerințe generale	7000.00
Lot 35 Reagenți și consumabile pentru analizator automat de coagulare Sysmex CA660 (COMODAT)						
35.1	33696 500-0	KIT DE MENTINANTA	KIT	1	. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .	
35.2		THROMBOREL S	KIT	20		
35.3		Actin FS	KIT	5		
35.4		Calcium Chloride	KIT	5		
35.5		Dade Thrombin	KIT	5		
35.6		OVB	KIT	5		

35.7	Innovance Ddimer	KIT	1	<p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "-" calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cite o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p>
35.8	D-Dimer Control 1,2	KIT	1	
35.9	CA Clean I	KIT	40	
35.10	CA Clean II	KIT	2	
35.11	PT Multi Calibrator	KIT	1	
35.12	Standard Human Plasma	KIT	1	
35.13	Control N	KIT	1	
35.14	Control P	KIT	1	
35.15	Citrol 2	KIT	1	
35.16	Cuvettes	BUC	9000	

					<p>Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstază pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>	
TOTAL LOTUL 35.0					302 600.00	
Lot 36 Cartus de masurare compatibil cu analizatorul AXIAX / COMODAT/						
36.1	336965 00-0	CARTUS 300oQC	KIT	7	<p>. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie</p>	104215.00

				<p>prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "-" calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica.</p> <p>Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,preparate de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstează</p>	
--	--	--	--	--	--

					pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider, frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)	
Lot 37 Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA						
37.1		Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA	kit	4	Program ESfEQA. Control Clinical Chemistry 4. COD - CC4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Ser uman liofilizat 5 mL pentru control extern international de calitate 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate Clinical Chemistry 15 parametri: Ureea, Creatinina, Proteina totala, Albumina, Acid uric, Bilirubina total/conjugata, Glucoza, ALT (GPT), AST (GOT), γ -GTP, Fosfataza alcalina, Alfa-Amilaza totala, LDH, Fier, Ammoniu	
37.2		Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA	kit	4	Program ESfEQA. Control Coagulation 4. COD - COA4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Ser uman liofilizat 1 mL pentru evaluarea control extern international de calitate a sistemului de Hemostaza de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate: Activitatea Protrombinei după Quick în % cu INR, APTT, TT, Fibrinogen, D-dimeri.	
37.3		Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA	kit	4	Program ESfEQA. Control Biochimia urinei 4. COD - US Qualitative Urine Analysis 4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Sînge roși integral uman stabilizat 2 mL pentru evaluarea control extern international de calitate US Qualitative Urine Analysis 4 de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate: Bilirubina,	

					Glucoza, Hemoglobin, leucocite, total protein, Urobilinogen, Specific Gravity, pH, Nitrit.	
37.4		Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA	kit	4	Program ESfEQA. Control Hematologie 4. COD – HEM5D Hemogram including 5-part Differential - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Sînge roși integral uman stabilizat 2 mL pentru evaluarea control extern international de calitate Hematologic 5 DIFF de 4 ori pe an a cîte 2 nivele de probe raportate.	
TOTAL LOTUL 37.0					18 900.00	
38		Hirtie pentru printer (termo) pentru analizator // latimea 80mm	buc	100	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*	5000.0
LOTURILE 1- 38			TOTAL		4 056442,00	

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

1) Pentru mai multe loturi;

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

(indicați se admite sau nu se admite)

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați pe parcursul an. 2023, în timp de 3-5 zile de la comanda beneficiarului, conform necesităților reale.

Pe parcursul an. 2023, în timp de 3-5 zile de la comanda beneficiarului, IMSP SR Hîncești, mun.Hîncești str.M.Hîncu 238.

DDP - Franco destinație văduit

13. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2023

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

(indicați da sau nu)

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

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

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

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European	Original confirmat prin aplicarea ștampilei și semnăturii Participantului.	Da
2.	Dovada înregistrării persoanei juridice	- copie, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
3.	CERERE DE PARTICIPARE Anexa nr. 7 la Documentația standard	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
4	DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei Anexa nr. 8 la Documentația standard	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului	Da
5.	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare completată în conformitate cu Anexa nr.9	- în original, garanție bancară în original sau ordin de plată, emisă de o bancă comercială; Termenul de valabilitate al garanției să fie egal cu termenul de valabilitate al ofertei (30 zile).	Da
6.	Specificații tehnice completată în conformitate cu Anexa nr.22	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
7	Specificații de preț completată în conformitate cu Anexa nr.23	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
8.	Certificat de atribuire al contului bancar eliberat de banca deținătoare de cont	- în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
9.	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	- eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului – conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova, în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
10.	Ultimul raport financiar	- original (copie) confirmată cu semnătura și ștampila Participantului;	Da
11.	Actul care atestă dreptul de a livra	Copie – autorizației de la producător, confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului	Da
12.	Certificatul de înregistrare în țara de origine	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului	Da
13.	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	– copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	Da
14.	Licența de activitate (dupa caz)	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului, se prezintă atunci când activitatea lui se	Da

		licențiază conform prevederilor legale	
15	DECLARAȚIE privind lista principalelor livrări/prestări efectuate în ultimii 3 ani de activitate Anexa nr. 12 la Documentația standard	- confirmată prin ștampila și semnătura Participantului	Da
16	Garanție de bună execuție (Anexa nr. 10)	- în original, garanție bancară în original sau ordin de plată, emisă de o bancă comercială;	Pentru câștigătorii
17	Instrucțiuni de utilizare în limba română sau rusa	copie confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului sau a semnăturii electronice	Da
18	Mostre	În caz, în timpul 3-5 zile după comandă	Da

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

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

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

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

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

22. Ofertele se prezintă în valuta- MDL

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

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

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

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

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

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
Ofertele întârziate vor fi respinse.
29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".
30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Română
31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: _____
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): _____
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: _____
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 25.01.2023
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 30.01.2023
37. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:
- | Denumirea instrumentului electronic | Se va utiliza/accepta sau nu |
|--|------------------------------|
| depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare | Da |
| sistemul de comenzi electronice | Da |
| facturarea electronică | DA |
| plățile electronice | |
38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): NU
39. Alte informații relevante: _____

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

Ex:Victor Goroholschi
Tel: 0269 22634, 069302105.