

DOCUMENTAȚIA STANDARD
pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii

INSTRUCȚIUNI PENTRU AUTORITĂȚI CONTRACTANTE ȘI OFERTANȚI

Secțiunea 1

Dispoziții generale

1. Prezenta Documentație reprezintă o instrucțiune pentru autoritățile contractante și ofertanți, utilizată la inițierea și desfășurarea procedurilor de achiziții publice de bunuri și servicii. La procedurile de achiziții de bunuri și servicii inițiate și desfășurate prin cererea ofertelor de prețuri și achizițiile de valoare mică, autoritățile contractante pot simplifica formularele în dependență de complexitatea achiziției.

2. Prezenta Documentație conține anexe destinate inițierii, publicării, atribuirii și modificării procedurilor de achiziții publice, precum și destinate să faciliteze elaborarea și prezentarea ofertei, și a documentelor care să permită grupului de lucru examinarea și evaluarea tuturor ofertelor depuse, după cum urmează:

- 1) Anunț de intenție (anexa nr. 1);
- 2) Anunț de participare, inclusiv pentru procedurile de preselecție/procedurile negociate (anexa nr. 2);
- 3) Invitație de participare la etapele de preselecție/la procedurile negociate (anexa nr. 3);
- 4) Proces-verbal cu privire la rezultatele preselecției candidaților (anexa nr. 4);
- 5) Anunț de atribuire (anexa nr. 5);
- 6) Anunț privind modificarea contractului de achiziții publice/acordului-cadru (anexa nr. 6);
- 7) Cerere de participare (anexa nr. 7);
- 8) Declarație privind valabilitatea ofertei (anexa nr. 8);
- 9) Scrisoare de garanție bancară (anexa nr. 9);
- 10) Garanția de bună execuție (anexa nr. 10.);
- 11) Informații privind asocierea (anexa nr. 11);
- 12) Declarație privind lista principalelor livrări/prestări efectuate în ultimii 3 ani de activitate (anexa nr. 12);
- 13) Declarație privind dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului (anexa nr. 13);
- 14) Declarație privind personalul de specialitate propus pentru implementarea contractului (anexa nr. 14);
- 15) Lista subcontractanților și partea/părțile din contract care sunt îndeplinite de aceștia (anexa nr. 15);
- 16) Angajament terț susținător financiar (anexa nr. 16);
- 17) Declarație terț susținător financiar (anexa nr. 17);
- 18) Angajament privind susținerea tehnică și profesională a ofertantului/grupului de operatori economici (anexa nr. 18);
- 19) Declarație terț susținător tehnic (anexa nr. 19);
- 20) Declarație terț susținător profesional (anexa nr. 20);
- 21) Caiet de sarcini (anexa nr. 21);
- 22) Specificații tehnice (anexa nr. 22);
- 23) Specificații de preț (anexa nr. 23);
- 24) Contract – model (anexa nr. 24);
- 25) Acord adițional (anexa nr. 25);
- 26) Acord-cadru (anexa nr. 26).

3. Detaliile privind cantitățile de bunuri și servicii, specificațiile tehnice, standardele și resursele sunt prezentate în caietul de sarcini (anexa nr.21).

4. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziție publică, mijloacele financiare sunt alocate sau există o garanție a alocării lor și destinate exclusiv achiziției în cauză.

5. Atribuirea contractului de achiziție publică de bunuri și servicii se realizează în conformitate cu prevederile Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice.

6. În cazul în care autoritatea contractantă inițiază un acord-cadru, ca modalitate specială de atribuire a contractelor de achiziții publice de bunuri și de servicii, procedura se desfășoară conform Regulamentului cu privire la acordul-cadru ca modalitate specială de atribuire a contractelor de achiziții publice, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.694/2020.

7. În cazul în care autoritatea contractantă inițiază procedura de negociere, procedura se desfășoară conform Regulamentului cu privire la achizițiile publice folosind procedura de negociere, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.599/2020.

8. În cazul în care autoritatea contractantă inițiază proceduri cu preselecție se utilizează anexele ce țin de procedurile date: anexa nr.1, anexa nr.3, anexa nr.4, anexa nr.5, anexa nr.6 și anexa nr.25.

9. Ofertantul suportă toate costurile asociate elaborării și prezentării ofertei sale, precum și documentelor care o însoțesc.

10. Cererea de participare (anexa nr.7), Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare - DUAE), documentația de atribuire, caietul de sarcini și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă se întocmește în limba română, sau după caz, toate documentele enumerate pot fi întocmite în una din limbile de circulație internațională. Documentele justificative și literatura de specialitate tipărită, care fac parte din ofertă, pot fi întocmite și în altă limbă, specificată în documentația de atribuire, cu condiția ca acestea să fie însoțite de o traducere exactă a fragmentelor relevante în limba română.

11. În cazul în care autoritatea contractantă a depistat că ofertantul a fost implicat în practicile descrise la pct.22 și pct.23 în cadrul procedurii de atribuire pentru contractul de achiziție publică aceasta:

1) exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție și înaintează solicitarea către Agenția Achiziții Publice privind includerea lui în Lista de interdicție, conform prevederilor Hotărârii Guvernului nr.1420/2016 pentru aprobarea Regulamentului privind evidența Listei operatorilor economici calificați; sau

2) întreprinde orice alte măsuri prevăzute în art.42 al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice.

12. Sunt interzise următoarele acțiuni în cadrul procedurii de achiziție:

1) promisiunea sau oferirea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau privilegii, sau avantaje sub orice formă, pentru a influența acțiunile unei alte părți;

2) orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din neglijență, induce în eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;

3) înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;

4) prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;

5) distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigației, sau prezentarea unor informații false organelor de urmărire penală, pentru a împiedica esențial urmărirea penală condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici frauduloase, precum și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante urmăririi penale.

Calificarea candidaților/ofertanților

13. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoana fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică de bunuri și servicii.

14. Persoana fizică sau juridică care a participat la întocmirea documentației de atribuire are dreptul, în calitate de operator economic, de a fi ofertant, ofertant asociat sau subcontractant, dar numai în cazul în care implicarea sa în elaborarea documentației de atribuire nu este de natură să distorsioneze concurența. Persoana fizică sau juridică care participă direct în procesul de verificare și evaluare a ofertelor nu are dreptul de a fi ofertant, ofertant asociat sau subcontractant, sub sancțiunea excluderii din procedura de atribuire.

15. Mai multe persoane juridice au dreptul să se asocieze în scopul depunerii unei oferte comune, de asemenea, fiecare asociat urmează să prezinte DUAE-ul separat. Asocierea trebuie prezentată în formă scrisă la solicitarea autorității contractante, odată ce a fost declarat în DUAE.

16. Filialele agenților economici, cu personalitate juridică și înregistrate în conformitate cu prevederile pct.29, au dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică de bunuri și servicii în nume propriu și, în acest scop, trebuie să prezinte documente care dovedesc eligibilitatea, înregistrarea, capacitatea tehnică și capacitatea economico-financiară.

17. Sucursalele au dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică de bunuri și servicii și de a încheia contractul respectiv numai în numele persoanei juridice, prin împuternicire. În acest caz documentele prezentate, care dovedesc eligibilitatea, înregistrarea, capacitatea tehnică și capacitatea economico-financiară, trebuie să fie cele ale persoanei juridice.

18. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic completează și prezintă DUAE, conform formularului standard al Documentului unic de achiziții European, aprobat prin Ordinul ministrului finanțelor nr.72/2020, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă. Prezentarea oricărui alt formular DUAE, este temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

19. În dependență de specificul achiziției și procedura aleasă, autoritatea contractantă are obligația de a stabili pentru fiecare procedură în parte criteriile de calificare cât și documentele suport necesare pentru a fi prezentate de către operatorii economici.

20. Autoritatea contractantă aplică criteriile și cerințele de calificare numai referitoare la:

- 1) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- 2) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- 3) capacitatea economică și financiară;
- 4) capacitatea tehnică;
- 5) standarde de asigurare a calității;
- 6) standarde de protecție a mediului.

21. Pentru constatarea datelor de calificare în cadrul procedurilor de achiziții publice, operatorul economic prezintă la momentul evaluării documentele solicitate de către autoritatea contractantă în cadrul procedurilor de achiziții publice. Documentele se prezintă în format electronic, utilizând Sistemul informațional automatizat "Registrul de stat al achizițiilor publice" (în continuare - SIA RSAP), cu excepția cazurilor prevăzute la art.33 alin.(7) și alin.(11) din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice.

22. Se exclude de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

23. Se exclude de la procedura pentru atribuire a contractului de achiziție publică, și respectiv, nu este eligibil, orice ofertant care se află în oricare dintre situațiile prevăzute la art.19 alin.(2) și alin.(3) și art.16 alin.(6) al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice.

24. Orice ofertant/candidat care se află în una din situațiile menționate la pct.22 și pct.23 furnizează dovezi care să arate că măsurile luate de el sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea și credibilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere. Dacă autoritatea contractantă consideră astfel de dovezi suficiente, ofertantul/candidatul în cauză nu este exclus de la procedura de achiziție publică, cu excepția cazului în care operatorul economic a fost exclus prin hotărâre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

25. Autoritatea contractantă extrage informații necesare pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la pct.22 și pct.23 în baza datelor disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute la pct.22 și pct.23 orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, cazieri judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

26. În ceea ce privește referințele de la pct.23, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoanele fizice și persoanele juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul/candidatul.

27. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la pct.22 sau respectivele documente nu vizează toate situațiile referitoare de la pct.23, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

28. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținând seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sunt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii.

29. Autoritatea contractantă solicită oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare în cazul persoanelor juridice, capacitatea legală de a executa documentația de atribuire și de a livra/presta bunurile/serviciile, în conformitate cu prevederile legale din țara în care este stabilit.

30. Ofertantul urmează să dispună de un nivel minim de capacitate economică și/sau financiară și să prezinte informații/documente privind capacitatea economică și/sau financiară pentru a se califica conform cerințelor de îndeplinire a contractului, cum ar fi:

1) realizarea unei cifre medii anuale de afaceri în ultimii 3 ani egală sau mai mare decât suma stabilită în pct.16 din anexa nr.2, care nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor bine justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor sau serviciilor;

2) declarații bancare corespunzătoare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional;

3) situația financiară pentru perioada de gestiune anterioară, avizat și înregistrat de organele competente, și orice alte documente legale edificatoare prin care ofertantul își poate dovedi capacitatea economico-financiară.

31. Atunci când un contract este împărțit pe loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă urmează să stabilească cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului câștigător îi sunt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp.

32. La solicitarea autorității contactante, ofertantul urmează să prezinte documentele care demonstrează capacitatea tehnică și/sau profesională pentru executarea viitorului contract numai în măsura în care aceste

informații sînt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sînt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe:

1) o listă a principalelor livrări de bunuri/servicii similare efectuate în ultimii 3 ani, conform Anexei nr.12. Respectivele certificări indică beneficiarii, indiferent dacă aceștia sunt autorități contractante sau clienți privați, valorile și perioadele de livrare/prestare.

2) declarația referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;

3) informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant/candidat, în special pentru asigurarea controlului calității;

4) certificate sau alte documente emise de organisme abilitate în acest sens, care să ateste conformitatea bunurilor, identificată clar prin referire la specificații sau standarde relevante;

5) mostre (în măsura în care necesitatea prezentării este justificată), descrieri și/sau fotografii a căror autenticitate trebuie să poată fi demonstrată în cazul în care autoritatea contractantă solicită acest lucru;

6) informații referitoare la studiile, pregătirea profesională și calificarea personalului de conducere, precum și ale persoanelor responsabile pentru îndeplinirea contractului conform Anexei nr.14;

7) declarația referitoare la efectivele medii anuale ale personalului angajat și ale cadrelor de conducere în ultimii 3 ani;

8) dacă este cazul, informații privind măsurile de protecție a mediului pe care operatorul economic le poate aplica în timpul îndeplinirii contractului de bunuri/servicii, în corespundere cu pct.36;

9) informații referitoare la utilajele, instalațiile, echipamentele tehnice de care dispune operatorul economic pentru îndeplinirea corespunzătoare al contractului de bunuri/servicii conform Anexei nr.13;

10) informații privind partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze, conform Anexei nr.15. De asemenea, urmează a fi atașat/atașate la Anexa nr.15, copia/copiile contractului/contractelor încheiat/încheiate cu subantreprenorii.

33. Ofertantul urmează să dispună de un nivel minim de experiență pentru a se califica conform cerințelor de îndeplinire a contractului prin demonstrarea experienței specifice fiind minimum de 3 ani în livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor similare, confirmată prin anexarea copiilor contractelor, facturilor și actelor de primire-predare.

34. Operatorul economic urmează să prezinte, în cazul solicitării din partea autorității contractante, documente și certificate emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că respectă anumite standarde de asigurare a calității (ISO 9001), acestea trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.

35. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

36. Operatorul economic prezintă documente, certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

1) la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS), sau;

2) la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația comunitară ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

37. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În

cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

38. Autoritățile contractante pot utiliza o serie de criterii generale privind durabilitatea pentru livrarea bunurilor și prestarea serviciilor:

- 1) Etichetele cu criterii multiple: eticheta europeană (floarea), eticheta scandinavă (lebedă nordică) și etichetele naționale (precum îngrulalbastru german);
- 2) Achiziționarea alimentelor organice și cu un aport nutrițional echilibrat pentru școli/grădinițe;
- 3) Posibilitățile de reciclare/reutilizare a produsului după scoaterea din uz a acestuia;
- 4) Folosirea de recipiente sau ambalaje reutilizabile pentru transportarea produselor;
- 5) Furnizarea de hârtie ecologică și reciclată (fără clor și fibră);
- 6) Restricțiile de utilizare a anumitor substanțe periculoase în compoziția produsului;
- 7) Sisteme eficiente de tratare a deșeurilor în aer și în apă în fabricarea produselor;
- 8) Utilizarea sistemelor și schemelor de management de mediu (de exemplu EMAS, ISO 14001);
- 9) Reducere ale emisiilor de CO₂ și a altor gaze prin scăderea frecvenței livrării și opțiuni noi de ambalare;
- 10) Reciclarea sau reutilizarea ambalajelor care însoțesc produsele;
- 11) Introducerea specificațiilor pentru vehicule cu cel mai mic nivel posibil de emisii de CO₂ pentru categoria și dimensiunile respective, standarde EURO privind emisiile de particule și de Nox;
- 12) Încurajarea utilizării vehiculelor cu combustibili alternativi și a variantelor electrice sau hibride;
- 13) Achiziționarea vehiculelor cu sisteme de aer condiționat cu agenți de răcire cu nivel scăzut de GWP (potențial de încălzire globală);
- 14) Achiziționarea echipamentelor/utilajelor din clasa de eficiență energetică cea mai ridicată;
- 15) Achiziționarea corpurilor de iluminat cu un conținut scăzut de mercur;
- 16) Reducerea poluării aerului în orașe (prin achiziția de autobuze și automobile cu nivel scăzut al emisiilor de pulberi în suspensie și oxizi de azot);
- 17) Achiziționarea de alimente organice și nemijlocit susținerea agriculturii durabile;
- 18) Economisirea resurselor naturale (prin achiziția de produse obținute din materiale reciclate, reducerea consumului de hârtie prin achiziționarea, promovarea utilizării dispozitivelor multifuncționale);
- 19) Achiziționarea de materiale de construcție și aprovizionare durabilă;
- 20) Încurajarea utilizării de materiale reciclate în construcție;
- 21) Aprovizionarea cu produse certificate ca fiind durabile (Patru etichete ecologice ale UE pentru componente);
- 22) Achiziționarea și utilizarea de materiale de construcție cu impact redus asupra mediului;
- 23) Serviciile pentru depozitarea deșeurilor reciclabile și sistemul de gestionare a deșeurilor;
- 24) Gestionarea deșeurilor din demolări;
- 25) Achiziționarea serviciilor de curățenie ecologică folosind produse care întrunesc cerințele etichetelor ecologice;
- 26) Achiziționarea serviciilor de catering cu alimente ecologice (bio), indicând procentul de alimente ecologice;
- 27) Utilizarea unui sistem de management de mediu (EMS) pentru servicii de catering;
- 28) Utilizarea de metode non-chimice, care respectă mediul;
- 29) Achiziționarea de energie electrică ecologică;
- 30) Impunerea unor durate de viață prelungite ale produselor și a unei garanții pentru piesele de schimb;
- 31) și altele.

39. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și de selecție referitoare la situația economică și financiară sau a capacităților tehnice și profesionale pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce le revin fiecărui asociat.

40. În ceea ce privește criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare este valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii.

41. În ceea ce privește experiența, pentru a se califica conform cerințelor stabilite, asociațiile trebuie să demonstreze o experiență proporțională sarcinilor ce revin fiecărui asociat.

42. Capacitatea economică și financiară, cât și capacitatea tehnică și/sau profesională a ofertantului/candidatului poate fi susținută, pentru îndeplinirea unui contract, și de o altă persoană, indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant/candidat și persoana respectivă.

43. În cazul în care ofertantul/candidatul își demonstrează capacitatea economică și financiară cât și capacitatea tehnică și/sau profesională invocând și susținerea acordată, în conformitate cu prevederile pct.42 de către o altă persoană, acesta are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică (conform anexelor nr.16 și nr.18) și declarațiile terțului susținător financiar și terțului susținător tehnic și profesional (anexele nr. 17, nr. 19 și nr. 20), prin care această persoană confirmă faptul că pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare cât și resurse tehnice și profesionale invocate. Prezentarea angajamentului se face la solicitarea autorității contractante odată ce a fost declarat în DUA.E. Persoana care asigură susținerea financiară cât și tehnică și profesională trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la pct.22 și pct.23 care determină excluderea din procedura de atribuire.

Secțiunea a 3-a

Pregătirea/Elaborarea ofertelor

44. Autoritatea contractantă în caietul de sarcini descrie condițiile/cerințele de furnizare:

a) a energiei electrice, în conformitate cu Legea nr.174/2017 cu privire la energetică și actele normative de reglementare adoptate de către Consiliul de administrație al Agenției Naționale pentru Reglementare în Energetică (în continuare – ANRE), de exemplu: Regulamentul privind furnizarea energiei electrice, aprobat prin Hotărârea ANRE nr.23/2017, Regulamentul privind racordarea la rețele electrice și prestarea serviciilor de transport și de distribuție a energiei electrice, aprobat prin Hotărârea ANRE nr.168/2019, Metodologia de calculare, aprobare și aplicare a tarifelor reglementate pentru serviciile auxiliare prestate de operatorii de sistem din sectorul electroenergetic, aprobat prin Hotărârea ANRE nr. 269/2018, Instrucțiunea privind calcularea pierderilor de energie electrică activă și reactivă în elementele de rețea aflate la balanța consumatorului, aprobată prin Hotărârea ANRE nr.246/2007, Instrucțiunea privind calcularea consumului tehnologic de energie electrică în rețelele de distribuție, în funcție de valoarea factorului de putere în instalațiile de utilizare, aprobată prin Hotărârea ANRE nr.89/2003 etc.

b) a gazelor naturale în conformitate cu Legea nr.108/2016 cu privire la gazele naturale și Legea nr. 174/2017 cu privire la energetică și actele normative de reglementare ale ANRE, de exemplu: Regulamentul privind furnizarea gazelor naturale, aprobat prin Hotărârea ANRE nr.113/2019.

c) a energiei termice în conformitate cu Legea nr.92/2014 cu privire la energia termică și promovarea cogenerării și Legea nr. 174/2017 cu privire la energetică, și actele normative de reglementare ale ANRE, de exemplu: Regulamentul privind furnizarea energiei termice, aprobat prin Hotărârea ANRE nr.169/2019.

d) a alimentării cu apă și canalizare în conformitate cu Legea nr.303/2013 privind serviciul public de alimentare cu apă și de canalizare și actele normative secundare, de exemplu: Regulamentul-cadru de organizare și funcționare a serviciului public de alimentare cu apă și de canalizare, aprobat prin Hotărârea ANRE nr. 355/2019 sau Regulamentele de organizare și funcționare a serviciului public de alimentare cu apă și de canalizare aprobate de autoritățile publice locale de nivelul întâi, în cazul în care au fost elaborate și aprobate.

e) a produselor petroliere pentru alimentarea automobilelor conform listei complete privind rețeaua de distribuție la nivelul țării din care să rezulte ca ofertantul deține stații de alimentare în localitățile indicate în documentația de atribuire. Carburantul se livrează la stația de alimentare în baza cardurilor emise de către Furnizor. Ofertantul oferă autorității contractante posibilitatea de a achiziționa carburant (fără plată în numerar) prin intermediul cardurilor valorice la stațiile de alimentare ale furnizorului la nivelul fiecărei din localitățile menționate în documentația de atribuire. În cazul în care locul destinației finale îl constituie mai multe localități/regiuni, atribuirea contractelor de achiziție se realizează pe

loturi pentru fiecare localitate/regiune în parte. Livrarea cardurilor se face pe baza unei cereri de emitere de card din partea autorității contractante. Termenul solicitat pentru livrarea cardurilor la sediul autorității contractante este de 5 zile lucrătoare de la data intrării în vigoare a contractului și, respectiv, de la data transmiterii cererii de emitere de carduri suplimentare.

45. Autoritatea contractantă în caietul de sarcini precizează detalii privind modul de transportare, prestare, utilizare a produselor/serviciilor:

a) produselor petroliere pentru alimentarea automobilelor

Furnizorul acordă permanent achizitorului posibilitatea accesării on-line a informațiilor privind situația detaliată a tuturor achizițiilor de carburant efectuate de către fiecare autovehicul al său. Posibilitatea achizitorului de a obține la orice stație de distribuție pe bază de card, informații privind valoarea rămasă pentru fiecare card în parte. Furnizorul gestionează lista cardurilor pierdute sau furate și are obligația să blocheze/deblocheze utilizarea acestora în cel mult 24 ore de la solicitarea achizitorului. Furnizorul are obligația de a garanta că produsele furnizate respectă standardele minime de poluare aprobate conform legislației naționale și pot fi alimentate de la stațiile existente în localitățile indicate în documentația de atribuire. Carburanții livrați trebuie să corespundă calitativ normelor în vigoare. Se prezintă în partea II, Condițiile Speciale a Contractului, cât și în anexa nr.1 la Contract „Specificații Tehnice”, condițiile tehnice de calitate și metodele de determinare a produselor, având la bază standarde și omologări naționale sau internaționale. Furnizorul asigură personalizarea cardurilor pe fiecare autovehicul (pe număr de înmatriculare), configurarea cardului pe tipul carburantului. Furnizorul asigură asistență permanentă 24 h, 7 zile din săptămână, pentru ca, în cazul apariției anumitor deficiențe în funcționarea cardurilor pentru carburant, Furnizorul să fie în măsură să soluționeze problemele apărute în cel mai scurt timp posibil. Furnizorul specifică dacă toate cardurile sunt acceptate la toate stațiile PECO situate în localitățile menționate în documentația de atribuire. Furnizorul pune la dispoziția achizitorului instrucțiuni de folosire a cardului. Autoritatea contractantă își rezervă dreptul de a mări sau micșora numărul de carduri și de a suplimenta sau diminua cantitatea de carburanți în baza prevederilor normative.

b) defurnizare a energiei electrice

Evidența consumului de energie electrică se efectuează prin intermediul echipamentului de măsurare al Beneficiarului care este responsabil de integritatea acestuia. În cazul în care echipamentul de măsurare este instalat în limitele proprietății operatorului de sistem, responsabil de integritatea echipamentului de măsurare și a sigiliilor aplicate este operatorul de sistem. Operatorul de sistem asigură, la solicitare, accesul Beneficiarului la echipamentul de măsurare. În acest caz, Beneficiarul este în drept să aplice sigiliul său echipamentului de măsurare. Lucrările de instalare, exploatare, deservire, reparare, verificare metrologică periodică și de înlocuire a echipamentului de măsurare al Beneficiarului se efectuează în conformitate cu Legea nr.174/2017 cu privire la energetică și Legea nr.107/2016 cu privire la energia electrică, iar cheltuielile se suportă de către Beneficiar. Controlul echipamentului de măsurare și al sigiliilor aplicate acestuia se efectuează de către operatorul de sistem, după necesitate, și numai în prezența reprezentantului Beneficiarului. Citirea indicilor echipamentului de măsurare în scopul facturării energiei electrice consumate de Beneficiar, se efectuează de operatorul de sistem lunar. Personalul operatorului de sistem și utilizatorul de sistem sunt în drept să stabilească, de comun acord, timpul efectuării activităților pentru citirea indicilor echipamentului de măsurare. Cantitatea energiei electrice furnizate Beneficiarului se determină în baza indicilor echipamentului de măsurare, citite la fiecare loc de consum, sau, în cazurile prevăzute în Regulamentul pentru furnizarea energiei electrice, se calculează prin estimare. În cazul deteriorării echipamentului de măsurare sau dacă se constată încălcarea de către Beneficiar a prevederilor Legii cu privire la energia electrică, care a dus la consum de energie electrică prin evitarea echipamentului de măsurare, prin denaturarea indicațiilor echipamentului de măsurare sau alte modalități de consum neînregistrat de echipamentul de măsurare, contravaloarea energiei electrice consumate se calculează în conformitate cu prevederile Regulamentului pentru furnizarea energiei electrice. Contravaloarea pierderilor de energie electrică în transformatoarele de forță și în liniile electrice ce aparțin Beneficiarului, se calculează în baza Instrucțiunii privind calcularea pierderilor de energie electrică activă și reactivă în elementele de rețea aflate la balanța consumatorului, aprobată prin Hotărârea ANRE nr.246/2007.

46. Autoritatea contractantă în caietul de sarcini precizează modalitatea de calculare a costului/prețului bunului/serviciului, prin trimitere la actele normative din domeniu.

a) a produselor petroliere pentru alimentarea automobilelor

Prețul unui litru de carburant oferat va fi cel afișat la stațiile de alimentare ale ofertantului cu aplicarea discount-ului oferat.

Furnizorul asigură autorității contractante posibilitatea de a stabili limite individuale valorice pentru fiecare card, inclusiv de a le modifica în sensul majorării sau micșorării acestora. Prețul unitar oferat constituie prețul mediu calculat de către ofertant utilizând prețurile afișate la panourile informative în toate stațiile din localitate/regiune indicate în documentația de atribuire, în decurs de 15 zile până la data publicării anunțului de participare în Buletinul achizițiilor publice, la care se aplică un discount.

Calcularea prețului unitar se efectuează conform formulei:

$$P_u = \frac{(M_1 + M_2 + \dots + M_{15})}{15} - D\%$$

Unde,

P_u – reprezintă prețul unitar oferat;

M_1 – reprezintă media prețurilor afișate la **toate stațiile din localitatea/regiunea specificată în pct. 1** pentru prima zi;

M_2 – reprezintă media prețurilor afișate la **toate stațiile din localitatea/regiunea specificată în pct. 1** pentru a doua zi;

M_{15} – reprezintă media prețurilor afișate la **toate stațiile din localitatea/regiunea specificată în pct. 1** pentru a cincisprezecea zi;

$D\%$ – reprezintă discount-ul aplicat.

Discount-ul este specificat expres în ofertă și ulterior în anexa nr.2 la contract, rămânând neschimbat pe întreaga perioadă de valabilitate a acestuia. Propunerea financiară este însoțită obligatoriu de documentele confirmative cu privire la prețurile prezentate (bon fiscal). Furnizorul facturează contravaloarea produselor la sfârșitul fiecărei luni, pentru consumul efectuat, conform unei centralizări cu cantitatea alimentată pe fiecare autovehicul în parte. Factura aferentă consumului înregistrat pe fiecare card în parte este însoțită de un raport de consum care conține informații detaliate cu privire la tranzacțiile efectuate pe fiecare card și mașină, locație, dată, ora alimentării, tipul carburantului și, după caz, subtotalul cardului și totalul general de carburant după fiecare tranzacție.

În cazul procurării produselor petroliere pentru alimentarea automobilelor, în conformitate cu art. 26 al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice, se aplică criteriul cel mai bun raport calitate-preț, din care factorul de evaluare prețului, constituie minimum 60%, iar restul factorilor sunt la decizia autorității contractante (ex: discount-ul, amplasarea stațiilor PECO, etc.).

În restul cazurilor ce țin de achiziționarea de carburanți lichizi și/sau gazoși în vrac, uleiuri, etc. se utilizează principiul general de procurare a bunurilor.

b) a energiei electrice

Consumul tehnologic de energie electrică, cauzat de factorul de putere din instalațiile electrice ale Beneficiarului se facturează numai în cazul în care factorul de putere $\cos \varphi$, calculat în punctul de delimitare, este mai mic de _____ (0,92 pentru instalația de utilizare racordată la tensiunea 0,4 kV și 0,87 la tensiunea 10(6) kV). Cantitatea consumului tehnologic de energie electrică, cauzat de factorul de putere din instalațiile electrice ale Beneficiarului se calculează în baza Instrucțiunii privind calcularea consumului tehnologic de energie electrică în rețelele de distribuție, în funcție de valoarea factorului de putere în instalațiile de utilizare, aprobată prin Hotărârea Consiliului de administrație al Agenției nr.89 din 13/2003. În cazul în care furnizorul calculează prețul reieșind din tariful ANRE minus –discount-ul, modul de calculare a prețului se indică în condițiile speciale a contractului și de asemenea se indică și cazurile de modificare a lui. Micșorarea și/sau majorarea prețului și valorii contractului se efectuează prin acord adițional la contract.

47. Operatorul economic interesat de a participa la procedura de achiziție publică este obligat să depună până la expirarea termenului-limită stabilit de către autoritatea contractantă, în acest sens, o cerere de participare, în cazul aplicării prevederilor art.33 alin.(7) și alin.(11) al Legii nr.131/2015. În celelalte cazuri, aceasta se depune odată cu oferta.

48.Oferta cuprinde următoarele formulare:

- 1) Propunerea tehnică-ofertantul elaborează propunerea tehnică, astfel încât aceasta să respecte în totalitate cerințele de calificare, precum și cerințele prevăzute în caietul de sarcini. Propunerea tehnică conține - Specificații tehnice (anexa nr.22);
- 2) Propunerea financiară- ofertantul elaborează propunerea financiară, astfel încât aceasta să furnizeze toate informațiile solicitate cu privire la prețuri, tarife, precum și la alte condiții financiare și comerciale legate de obiectul contractului de achiziție publică de bunuri și servicii. Propunerea financiară conține - Specificații de preț (anexa nr.23);
- 3) DUAЕ;
- 4) Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9).

49. Toate documentele menționate la pct. 48 se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

50. Operatorii economici pregătesc ofertele conform cerințelor stabilite în anunțul de participare, publicat de către autoritatea contractantă în Buletinul achizițiilor publice, și depun ofertele în mod electronic, folosind fluxurile interactive de lucru puse la dispoziție de platformele electronice, cu excepția cazurilor prevăzute la art.33 alin.(7) și alin.(11) din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice.

51. Ofertantul depune garanția pentru ofertă conform prevederilor Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice.

52. În cazul unei asocieri, garanția pentru ofertă se depune de liderul asociației.

53. Ofertantul are obligația, prin depunerea declarației privind valabilitatea ofertei (anexa nr.8), de a menține oferta valabilă pe toată perioada de valabilitate prevăzută în documentația de atribuire. Termenul valabilității ofertei începe să decurgă din momentul termenului limită de depunere a ofertelor. Orice ofertă valabilă pentru o perioadă mai mică decât cea prevăzută în anexa nr.2 se respinge de către grupul de lucru ca fiind necorespunzătoare.

54. În cazul extinderii perioadei de valabilitate a ofertei, perioada de valabilitate a garanției pentru ofertă se prelungește în mod corespunzător.

55. Ofertantul are obligația de a comunica autorității contractante dacă este sau nu este de acord cu prelungirea perioadei de valabilitate a ofertei. Ofertantul care nu este de acord cu prelungirea perioadei de valabilitate a ofertei se consideră că și-a retras oferta, fără ca acest fapt să atragă pierderea garanției pentru ofertă.

56. Ofertele care conțin o perioadă de garanție mai mică decât perioada de valabilitate a ofertelor prevăzută în anexa nr.2 se resping de către grupul de lucru sau, după caz, specialistul certificat în domeniul achizițiilor publice.

57. Autoritatea contractantă stabilește perioada maximă de livrare/prestare a bunurilor/serviciilor în anexa nr.2.

58. Prețurile pentru bunurile/serviciile solicitate se indică în lei moldovenești, cu două cifre după virgulă, cu excepția cazurilor în care anexa nr.2 prevede altfel.

Secțiunea a 4-a

Depunerea și deschiderea ofertelor

59. Oferta scrisă și semnată în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire și se prezintă conform cerințelor expuse în anexa nr.2 în conformitate cu instrumentele existente în SIA RSAP, cu excepția cazurilor prevăzute la art.33 alin.(7) și alin.(11) din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice.

60. Ofertantul trebuie să ia toate măsurile, astfel încât oferta să fie recepționată și înregistrată în SIA RSAP până la data limită pentru depunerea ofertelor, ținând cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem. În cazul prezentării ofertelor pe suport de hârtie, autoritatea contractantă eliberează operatorului economic, în mod obligatoriu, o recipisă în care indică data și ora recepționării ofertei.

61. Documentele justificative în sprijinul informațiilor declarate în DUAE, care conțin date cu caracter personal, se prezintă separat, pe suport de hârtie sau în formă scanată, cu aplicarea semnăturii electronice, utilizând mijloace electronice de comunicare sau alte mijloace la etapa evaluării ofertelor, la solicitarea autorității contractante.

62. SIA RSAP nu acceptă ofertele transmise după expirarea termenului limită de depunere a ofertelor.

63. În cazurile prevăzute la art.33 alin.(7) și alin.(11) din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice, ofertele depuse după termenul limită de deschidere a ofertelor se înregistrează de către autoritatea contractantă și se restituie ofertantului, fără a fi deschise.

64. În cazul asocierii conform pct.15, fiecare dintre aceștia își asumă obligația pentru oferta comună și răspunde pentru orice consecințe ale viitorului contract de achiziție publică. Informația privind asocierea se prezintă completând anexa nr.11.

65. Ofertantul nu are dreptul de a depune decât o singură ofertă de bază. Ofertanții asociați nu au dreptul de a depune alte oferte, în mod individual, pe lângă oferta comună. Ofertele alternative se depun numai dacă autoritatea contractantă a precizat explicit în anunțul de participare că permite sau solicită depunerea de oferte alternative.

66. Persoanele juridice nominalizate ca subcontractanți în cadrul uneia sau mai multor oferte nu au dreptul de a depune oferta în nume propriu sau în asociere.

67. Ofertantul are dreptul să modifice sau să retragă oferta înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, fără a pierde dreptul de retragere a garanției pentru ofertă.

Secțiunea a 5-a

Evaluarea și compararea ofertelor

68. În cazul în care ofertele conțin secrete tehnice, comerciale sau țin de protecția proprietății intelectuale, autoritatea contractantă asigură păstrarea confidențialității asupra conținutului ofertei, precum și asupra oricărei informații privind ofertantul și totodată, asigură dreptul operatorului economic de a nu face publice aceste date prin aplicarea art.33 alin.(7) și alin.(11) al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice, însă aplicarea acestui articol se referă numai la partea ce conține datele enumerate mai sus.

69. Examinarea documentelor de către autoritatea contractantă se efectuează în baza informațiilor prezentate de către operatorii economici în DUAE, și conform cerințelor stipulate în anunțul de participare prin care menționează că:

1) este eligibil să participe la procedurile de achiziții publice și nu există motive de excludere din cadrul procedurilor de achiziții publice pentru atribuirea contractului de achiziție publică;

2) îndeplinește criteriile referitoare la situația economică și financiară și/sau capacitatea tehnică și profesională stabilite de autoritatea contractantă în anunțul de participare sau în documentația de atribuire.

3) se obligă să asigure și să respecte standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului.

70. DUAE a operatorilor economici se verifică după caz, direct de către autoritatea contractantă prin procedurile automate desfășurate în SIA RSAP, prin accesarea unei baze de date a autorităților publice sau a terților din Republica Moldova, iar atunci când este necesar și în alte state.

71. În cazul în care la evaluare se stabilesc discrepanțe între informațiile prezentate de către operatorul economic în DUAE și cerințele stabilite de către autoritatea contractantă, operatorul economic se descalifică, ceea ce duce la respingerea ofertei, fiind stabilită ca inacceptabilă și neconformă, și se examinează documentele următorului ofertant/candidat.

72. Operatorul economic a cărui informație prezentată în DUAE corespunde cerințelor/condițiilor specificate de către autoritatea contractantă în anunț/invitația de participare are obligația să prezinte la cerere și fără întârziere documentele justificative.

73. Ofertantul clasat pe primul loc după aplicarea criteriului de atribuire prezintă documentele justificative prin care să demonstreze că îndeplinește în totalitate cerințele corespunzătoare criteriilor de calificare și de selecție, în conformitate cu informațiile cuprinse în DUAE, cu excepția procedurilor desfășurate în mai multe etape, când documentele justificative sunt solicitate înainte de transmiterea invitațiilor pentru etapa a doua către candidații selectați.

74. Ofertele se examinează de către grupul de lucru creat de autoritatea contractantă sau, după caz, specialistul certificat în domeniul achizițiilor publice.

75. Grupul de lucru sau, după caz, specialistul certificat în domeniul achizițiilor publice are obligația de a stabili care sunt clarificările necesare pentru evaluarea fiecărei oferte, precum și perioada acordată pentru transmiterea clarificărilor.

76. În cazul unei oferte care are un preț anormal de scăzut în raport cu prețul estimat al achiziției, autoritatea contractantă are obligația de a efectua controlul calculării elementelor prețului și de a verifica și anumite elemente ale propunerii financiare stabilite ca fiind cu preț anormal de scăzut cât și respectarea de către ofertant a cerințelor tehnice indicate în caietul de sarcini, și de a solicita în scris, și înainte de a lua o decizie de respingere a acelei oferte, detalii și precizări pe care le consideră relevante cu privire la ofertă, precum, și de a verifica răspunsurile care justifică prețul respectiv.

77. Grupul de lucru sau, după caz, specialistul certificat în domeniul achizițiilor publice respinge oferta în oricare dintre următoarele cazuri:

- 1) ofertantul nu îndeplinește cerințele de calificare și de selecție;
- 2) oferta nu respectă cerințele prevăzute în documentația de atribuire pentru elaborarea și prezentarea ofertelor;
- 3) ofertantul nu transmite în perioada stabilită clarificările solicitate;
- 4) oferta financiară nu are un preț fixat;
- 5) ofertantul modifică, prin clarificările pe care le prezintă, conținutul propunerii tehnice și/sau al propunerii financiare, cu excepția situației în care modificarea este determinată de corectarea erorilor aritmetice sau abaterilor neînsemnate;
- 6) oferta este anormal de scăzută potrivit art.70 al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice;
- 7) atunci când explicațiile prezentate de ofertant, la solicitarea autorității contractante, nu sunt concludente și/sau nu sunt susținute de documentele justificative cerute de către grupul de lucru sau, după caz, specialistul certificat în domeniul achizițiilor publice;
- 8) s-a constatat comiterea unor acte de corupție, acte conexe actelor de corupție sau fapte coruptibile confirmate prin hotărâre definitivă a instanței de judecată.

78. Dacă oferta, inclusiv formularele care o însoțesc, nu corespunde cerințelor prestabilite în invitația/anunțul de participare, inclusiv în documentația de atribuire sau aceasta nu este completată, semnată electronic și după caz, semnată și ștampilată în modul corespunzător, ea se respinge de către autoritatea contractantă, și nu poate fi rectificată cu scopul de a corespunde cerințelor, prin corectarea sau extragerea devierilor sau rezervelor necorespunzătoare, excepție constituind doar corectarea greșelilor aritmetice sau abaterilor neînsemnate.

79. Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să ceară oricăruia dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu se solicită, nici nu se permit schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor.

80. Erorile aritmetice se corectează după cum urmează: dacă există o discrepanță între prețul pentru o unitate de măsură și prețul total (care este obținut prin multiplicarea prețului cu cantitatea totală), se ia în considerare prețul pe unitate, iar prețul total este corectat în mod corespunzător.

81. Grupul de lucru, după caz, specialistul certificat în domeniul achizițiilor publice are dreptul de a corecta erorile aritmetice numai cu acceptul ofertantului. Dacă ofertantul nu acceptă corectarea acestor erori, oferta sa se consideră necorespunzătoare și, în consecință, se respinge de către grupul de lucru.

82. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității contractante în cel mult 3 zile lucrătoare sau, în cazul în care procedura folosită este cererea ofertelor de prețuri, cel mult o zi lucrătoare de la data expedierii acesteia, iar în cazul în care ofertantul nu suplimentează, nu prezintă clarificări sau nu completează informațiile sau documentele solicitate de autoritatea contractantă în termenele stabilite de aceasta, oferta se respinge și se selectează următoarea după clasament dintre ofertele rămase în vigoare.

83. Oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, fără abateri esențiale sau cu abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei, se consideră conformă.

84. Autoritatea contractantă descalifică ofertantul care depune documente ce conțin informații false, cu scopul calificării, sau derutează ori face reprezentări neadevărate pentru a demonstra corespunderea sa cerințelor de calificare. În cazul în care acest lucru este dovedit, autoritatea contractantă declară ofertantul respectiv ca fiind neeligibil pentru participarea ulterioară în contractele de achiziții publice, în urma includerii în Lista de interdicție a operatorilor economici.

85. Autoritatea contractantă solicită ofertanților să demonstreze împlinirea de a încheia contractele de achiziții publice și componența fondatorilor, asociațiilor, acționarilor, administratorilor și a beneficiarilor efectivi.

86. Ofertantul/ofertantul asociat desemnat câștigător este obligat de a completa și prezenta declarația cu privire la beneficiarii efectivi în conformitate cu Ordinul ministrului finanțelor nr. 145/2020 cu privire la aprobarea Declarației privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.

Secțiunea a 6-a

Atribuirea contractului

87. Autoritatea contractantă anulează procedura de atribuire a contractului de achiziție publică conform art. 71 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

88. Decizia de anulare nu creează vreo obligație a autorității contractante față de ofertanți, cu excepția returnării garanției pentru ofertă. Decizia de anulare a procedurii de atribuire se expediază Agenției Achiziții Publice nu mai târziu de data informării despre rezultatele procedurii de atribuire prevăzută la art. 31 alin. (1) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

89. În cazul în care se anulează aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de achiziție publică, autoritatea contractantă are obligația de a comunica în scris tuturor participanților la procedura de achiziție publică, în cel mult 3 zile de la data anulării procedurii, atât încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cât și motivul anulării.

90. Darea de seamă privind anularea procedurii de achiziție publică este întocmită de către autoritatea contractantă și este publicată în Buletinul achizițiilor publice nu mai târziu de data emiterii deciziei de anulare a procedurii de achiziție publică.

91. La momentul încheierii contractului, dar nu mai târziu de data expirării garanției pentru ofertă, după caz, ofertantul câștigător prezintă garanția de bună execuție, în conformitate cu cerințele stipulate în art. 68 al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

92. Garanția de bună execuție a contractului, dacă părțile agreează, se constituie din:

- 1) rețineri succesive din plata cuvenită pentru facturile fiscale înaintate, cu efectuarea transferului sumei respective pe un cont special deschis de către operatorul economic, pus la dispoziția autorității contractante, la o bancă licențiată, agreată de ambele părți;
- 2) rețineri succesive directe din plata cuvenită pentru facturile fiscale înaintate;
- 3) transfer pe contul autorității contractante;
- 4) formă de garanție bancară de la o instituție licențiată, (anexa nr.10).

93. Refuzul ofertantului câștigător de a depune garanția de bună execuție sau de a semna contractul constituie motiv pentru anularea atribuirii contractului și reținerii garanției pentru ofertă. În acest caz, autoritatea contractantă poate atribui contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărei ofertă este conformă cerințelor și care este apreciată de către autoritatea contractantă a fi calificată în executarea contractului. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

94. La expirarea perioadei de așteptare sau, după caz, după soluționarea oricăror contestații, sau monitorizării conformității desfășurării procedurilor de achiziții publice de către Agenția Achiziții Publice, autoritatea contractantă încheie contractul de achiziții publice, în conformitate cu termenii și condițiile indicate în documentația de atribuire.

95. La data încheierii contractului de achiziție publică de bunuri/servicii se interzice modificarea unor elemente ale ofertei câștigătoare, impunerea de noi cerințe ofertantului câștigător sau implicarea oricărui alt ofertant decât cel care a prezentat oferta cea mai avantajoasă.

96. Contractul pentru care sursele financiare se alocă din bugetul de stat/bugetul local se înregistrează obligatoriu la una din trezoreriile regionale ale Ministerului Finanțelor și intră în vigoare la data înregistrării sau la o altă dată ulterioară prevăzută de acesta după înregistrare la una din trezoreriile regionale ale Ministerului Finanțelor.

97. Autoritatea contractantă utilizează contractul- model (anexa nr.24) din prezenta documentație-standard, inclusiv pentru contracte subsecvente încheiate conform acordului-cadru (anexa nr.26), pentru contracte de valoare mică, pentru contractele în urma desfășurării procedurii prin cererea ofertelor de prețuri, la fel și pentru contractele în urma desfășurării procedurilor negociate. Contractul poate fi încheiat între una sau mai multe autorități contractante și unul sau mai mulți operatori economici, care are ca obiect livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor.

98. Contractul este compus din două părți: Partea I cea generală care este obligatorie, și care nu se modifică, doar cu excepția contractelor de achiziții publice ce nu cad sub incidența Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice și Partea II ceea ce ține de condițiile speciale al contractului care se completează doar la necesitate, unde autoritatea contractantă are dreptul de a stabili condiții/cerințe speciale în dependență de obiectul achiziției, de complexitatea procedurii, atât și de a stabili condițiile achitării (în special la achiziționarea combustibilului, energiei electrice, gaze, apa și canalizare, salubritate, servicii de comunicații electronice, etc.), atât și de a stabili condițiile achitării în avans. În cazul achizițiilor serviciilor din domeniul energetic și de alimentare cu apă și de canalizare, contractul de achiziții publice conține clauzele obligatorii stabilite prin legile sectoriale și actele normative de reglementare aprobate de către ANRE. Totodată, prevederile obligatorii stabilite prin deciziile acesteia, care nu se regăsesc în partea I cea generală al contractului, se indică în partea II ce ține de condițiile speciale al contractului.

99. Termenii de asumare a angajamentelor în contractele de achiziții publice de către autoritățile/instituțiile bugetare se stabilesc în conformitate cu prevederile art.66 din Legea nr.181/2015 finanțelor publice și responsabilității bugetar-fiscale.

100. În cazul serviciilor de audit, autoritatea contractantă indică în partea II ce ține de condițiile speciale al contractului drepturile/obligațiile Beneficiarului și drepturile/obligațiile Prestatorului, în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului finanțelor nr. 160/2020 cu privire la aprobarea Regulamentului privind activitatea de audit intern pe bază de contract în sectorul public.

101. Nu se acceptă în cadrul achizițiilor publice proiectele contractelor ce deviază de la anexa nr.24, întocmite de prestator/furnizor cu excepția cazurilor când serviciile sunt prestate în afara țării și sunt încheiate conform cadrului juridic local (de exemplu: serviciile de instruire, servicii hoteliere, etc.).

102. Orice operator economic care consideră că, în cadrul procedurilor de achiziție, autoritatea contractantă, prin decizia emisă sau prin procedura de achiziție aplicată cu încălcarea legii, a lezat un drept

al său recunoscut de lege, în urma cărui fapt el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice.

103.Contestațiile se depun direct la Agenția Națională pentru Soluționare a Contestațiilor. Toate contestațiile se depun, se examinează și se soluționează în modul stabilit de Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice.

104.Operatorul economic, conform art.83 al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice, în termen de până la 5 zile, sau 10 zile de la data la care a aflat despre circumstanțele ce au servit drept temei pentru contestație, are dreptul să depună la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor o contestație argumentată a acțiunilor, a deciziei ori a procedurii aplicate de autoritatea contractantă.

105.Contestațiile privind anunțurile de participare la licitație și documentația de atribuire se depun în termenele indicate la pct.104, însă nu mai târziu de deschiderea ofertelor de către autoritatea contractantă.

106. Fiecare ofertant care participă, în mod individual sau ca asociat, la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică de bunuri/servicii are obligația să prezinte anexele prevăzute în prezentă documentație, completate în mod corespunzător și semnate de persoanele autorizate, conform cerințelor stabilite în anexa nr.2.

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. _____ din _____

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	
IDNO	
Adresa	
Numărul de telefon/fax	
Adresa de e-mail a autorității contractante	
Pagina web oficială a autorității contractante	
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	
Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	

II. Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1		Denumire lotul 1			
n		Denumire lotul n			

III. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu ☐ Da ☐
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative	Nu ☐ Da ☐
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	

IV. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru ☐ Sistem dinamic de achiziție ☐
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în</i>	Nu ☐ Da ☐

<i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, în continuare JOUE)</i>	
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Conducătorul grupului de lucru: _____

L.Ș.

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art.28 al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice).

Anexa nr.2
la Documentația standard nr. _____
din “ _____ ” _____ 20____

I. ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Reactive și consumabile de laborator 1**

prin procedura de achiziție **Licitație deschisă**

***Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu):** DA

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://www.urgenta.md/achizi%C8%9Bii-publice.html>

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Institutul de Medicină Urgentă
2. IDNO: 1003600152606
3. Adresa: mun. Chișinău, str. Toma Ciorbă 1
4. Numărul de telefon/fax: 022 250 809
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: achizitii@urgenta.md;
www.urgenta.md
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): nu e cazul
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitate a de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
Conform Anexei nr.1						
Valoarea estimativă totală						10 445 233,00

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. nu este cazul
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
 - 1) Pentru un singur lot;
 - 2) Pentru mai multe loturi;**
 - 3) Pentru toate loturile;
 - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant_____
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admit
(indicați se admit sau nu se admite)
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitată: la comandă, după necesități, timp de 24 ore de la efectuarea comenzii, pe parcursul anului 2022, până la 31 decembrie 2022
13. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2022

14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu
16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAЕ, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
1	<i>Declarație privind valabilitatea ofertei (anexa 8)</i>	Completată și semnată electronic;	Obligativ
2	<i>DUAЕ</i>	Completat și semnat electronic;	Obligativ
3	<i>Specificații tehnice (anexa nr. 22)</i>	Completat și semnat electronic;	Obligativ
4	<i>Specificații de preț (anexa nr. 23)</i>	Completat și semnat electronic;	Obligativ
5	<i>Licența de activitate/ Autorizație de funcționare</i>	Copie confirmată prin semnătura electronică a participantului;	Obligativ
6	<i>Certificat de calitate CE sau echivalent</i>	Copie confirmată prin semnătura electronică a participantului;	Obligativ
7	<i>Certificat de înregistrare</i>	Copie confirmată prin semnătura electronică a participantului;	Obligativ
8	<i>Certificat de atribuire a contului bancar</i>	Copie confirmată prin semnătura electronică a participantului;	Obligativ
9	<i>Mostre la produsele solicitate (la necesitate)</i>	Timp de 3 zile de la solicitare. Vor fi supuse testării	Obligativ
10	<i>Termen de livrare:</i>	La comandă, după necesități timp de 24 ore.	
11	<i>Declarația privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării p/u participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, p/u corupție, fraudă și/sau spălare de bani</i>	În format electronic, confirmat prin semnătura electronică a participantului (Conform Ordinului MF nr.145/2020)	(în cazul adjudecării contractului)
12	Metoda și condiții de plată:	Prin transfer, în termen de 90 zile după prezentarea facturii.	

17. Garanția pentru ofertă, după caz: DA, emisă de o bancă comercială (anexa 10), sau Transfer la controlul IMSP IMU (IBAN: MD55VI022510300000002MDL, c/b: VICBMD2X416), cuantumul 1 %, din valoarea ofertei fără TVA.
18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz: DA, emisă de o bancă comercială (anexa 10), Transfer la controlul IMSP IMU (IBAN: MD55VI022510300000002MDL, c/b: VICBMD2X416) sau rețineri succesive directe din plata cuvenită p/u facturile fiscale înaintate (confirmată prin scrisoarea operatorului economic), cuantumul 5 %, din valoarea contractului cu TVA.
19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânseși a procedurii negociate), după caz nu se aplică

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): NU
21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu sunt
22. Ofertele se prezintă în valuta Lei MD
23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai mic pret fara TVA pe loturi (poziții) în corespundere cu cerințele solicitate
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:
- conform SIA RSAP /până la: [ora exactă] Indicată în SIA RSAP M-Tender
 - pe: [data] Indicată în SIA RSAP M-Tender
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: 60 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: limba de stat (româna)
31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: NU
32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agencia 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 respectiv (dacă este cazul): NU
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: nu e cazul
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: BAP nr. 73 din 21.09.2021
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: conform SIA RSAP
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	Se acceptă
Sistemul de comenzi electronice	
Facturarea electronică	Se acceptă
Plățile electronice	Se acceptă

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: Persoană responsabilă: 022 250 879/854 Rusu Valentina - șef Laboratorul Microbiologic; 022 250 747 Marina Chisacova (LCD); 068699310 (DCMU); 022 250 838 Morfopatologie

Conducătorul grupului de lucru: Mihail Ciocanu

INVITAȚIE DE PARTICIPARE LA ETAPELE DE PRESELECȚIE/LA PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea _____
(se indică obiectul achiziției)
prin procedura de achiziție _____
(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: _____
2. IDNO: _____
3. Adresa _____
4. Numărul de telefon/fax: _____
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: _____
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP (după caz)*
7. Anunțul de participare: Nr. _____, Data publicării _____, Link _____
8. Cumpărătorul invită candidații selectați _____, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:
9. Documentele suplimentare pe care operatorii economici trebuie să le prezinte în scopul verificării declarațiilor sau completării documentelor prezentate în prima etapă pentru demonstrarea capacității tehnice și/sau profesionale și a celei economice și financiare:

Nr. d/o	Denumirea documentului	Mod de prezentare a documentului:

10. Garanția pentru ofertă, după caz _____, cuantumul _____.
11. Garanția de bună execuție a contractului, după caz _____, cuantumul _____.
12. Ofertele se prezintă în valuta _____
13. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
 - până la: [ora exactă] _____
 - pe: [data] _____
14. Adresa la care trebuie transmise ofertele:

Ofertele vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP (după caz)

15. Termenul de valabilitate a ofertelor: _____

16. Locul deschiderii ofertelor: _____

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

17. 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.

18. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele:

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

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

21. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____

PROCES-VERBAL CU PRIVIRE LA REZULTATELE PRESELECȚIEI CANDIDAȚILOR

Nr. _____ , aprobat la _____

Autoritatea contractantă: _____

IDNO: _____

Procedura de achiziție publică: _____

Nr.: _____

publicată în _____ link: _____

Tipul obiectului de achiziție: _____

Obiectul achiziției: _____

Cod CPV: _____

Grupul de lucru numit prin **Ordinul(Decizia)** nr. _____ din _____ a
_____ având următoarea componență:

1. _____ președinte _____
 2. _____ membru _____
 3. _____ membru _____
 4. _____ membru _____
 5. _____ membru _____
- etc.

Până la data limită de depunere a ofertelor s-au depus la sediul organizatorului concursului/SIA RSAP oferte, după cum urmează:

1. _____
 2. _____
 3. _____
 4. _____
- etc.

Informația privind întrunirea condițiilor de calificare și de selecție a candidaților:

CANDIDAT	
Documentele solicitate și alte condiții, cerințe față de operatorul economic	Corespundere

Constatări/Comentarii privind documentele de calificare:

Candidați respinși/descalificați:

Candidații respinși din cauza neprezentării/necorespunderii documentelor de calificare și selecție:

Rezultatele preselecției:

De asemenea autoritatea contractantă va informa ceilalți candidați neselectați despre rezultatele preselecției.

Candidații preselectați:

- 1.
- 2.
- 3.
- etc.

Organizatorul procedurii de preselecție de achiziție publică va anunța și va invita în scris/prin mijloace electronice candidații selectați:

Rezultatele în urma dialogului cu candidații admiși în urma preselecției (Dialog competitiv), pentru identificarea soluției/soluțiilor care să răspundă necesităților autorității contractante și în baza căreia/căroro candidații vor elabora și vor depune oferta finală:

Semnăturile membrilor grupului de lucru:

1. _____
2. _____
3. _____
4. _____
5. _____
- etc.

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr.din _____

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	
Localitate	
IDNO	
Adresa	
Număr de telefon/fax	
E-mail	
Pagina web oficială	
Persoana de contact	
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)	

2. Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	
Justificarea alegerii procedurii de atribuire (în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)	
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri ☐ Servicii ☐
Obiectul de achiziție	
Anunțul de participare	Nr.:
	Data publicării:
	Link:
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut ☐ Costul cel mai scăzut ☐ Cel mai bun raport calitate-preț ☐ Cel mai bun raport calitate-cost ☐
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru ☐ Sistem dinamic de achiziții ☐ Licitație electronică ☐
Nr. oferte primite	Total:
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii:

	De la operatori economici dintr-un alt stat:
	Pe cale electronică:

3. Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. ____ din _____ 20 __ s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	
IDNO	
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	
Întreprindere mică sau mijlocie	Da ☐ Nu ☐
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da ☐ Nu ☐
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da ☐ Nu ☐

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumireabunurilor/serviciilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Denumire lot nr. 1				
n	Denumire lot nr. n				

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

4. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu ☐ Da ☐
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu ☐ Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Conducătorul grupului de lucru: _____

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art.30 al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ
privind modificarea contractului
de achiziții publice/acordului-cadru

Nr. _____ din _____

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	
Localitate	
IDNO	
Adresa	
Număr de telefon	
Număr de fax	
E-mail	
Pagina web oficială	
Persoana de contact (nume, prenume, telefon, e-mail)	

II. Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Cererea ofertelor de prețuri ☐ Licitatie deschisă ☐ Altele: <i>[Indicați]</i>
Obiectul achiziției	
Cod CPV	
Valoarea estimată a achiziției	
Nr. și link-ul procedurii (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)	Nr: Link:
Data publicării anunțului de participare	
Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv (după caz)	

III. Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri ☐ Servicii ☐
Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	Nu ☐ Da ☐
Sursa de finanțare	Buget de stat ☐ FAOAM ☐ BASS ☐ Surse externe ☐ Alte surse: <i>[Indicați]</i>
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/ acordului-cadru	
Denumirea operatorului economic	
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr: Data:
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: Inclusiv TVA:
Termen de valabilitate	

Termen de execuție	
--------------------	--

IV. Date cu privire la modificările efectuate:

Tipul modificărilor	Micșorarea valorii contractului ☐ Majorarea valorii contractului ☐ Modificarea termenului de livrare/prestare ☐ Modificarea termenului de valabilitate ☐ Rezoluțiunea contractului ☐ Altele: <i>[Indicați]</i>
Temeiul juridic	<i>[Indicați actul normativ, articol, alineat]</i>
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	<i>[Se va indica dacă se utilizează prețul actualizat al contractului de achiziții publice/acordului-cadru]</i>
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	<i>[Se vor indica toate modificările operate anterior și valoarea acestora]</i>
Alte informații relevante	

V. Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amplexarea serviciilor)

VI. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

VII. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr. ____ din _____ a fost încheiat acordul adițional privind _____

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional	Valoarea modificărilor (după caz)	
		Fără TVA	Inclusiv TVA

Conducătorul grupului de lucru:

(Nume, Prenume)

(Semnătura)

CERERE DE PARTICIPARE

Către _____
(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, nr. din
.. (ziua/luna/anul), privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului
..... (denumirea contractului de achiziție publică), noi
..... (denumirea/numele ofertantului/candidatului), am luat cunoștință de condițiile și
de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a
participa, în calitate de ofertant/candidat, neavând obiecții la documentația de atribuire.

Data completării Cu stimă,

Ofertant/candidat

.....

(semnătura autorizată)

**DECLARAȚIE
privind valabilitatea ofertei**

Către _____
(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, **privind achiziționarea** _____
(se indică obiectul achiziției)
prin procedura de achiziție _____,
(tipul procedurii de achiziție)
pentru o durată de _____ zile, (durata în litere și cifre), respectiv până la data de
_____ (ziua/luna/anul), și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi
acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării Cu stimă,

Ofertant/candidat
.....
(semnătura autorizată)

BANCA

(denumirea)

SCRISOARE DE GARANȚIE BANCARĂ

pentru participare cu ofertă la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică

Către _____
(denumirea autorității contractante și adresa completă)

cu privire la procedura de atribuire a contractului

(denumirea contractului de achiziție publică)

subsemnații _____
(denumirea băncii)

Înregistrat la _____
(adresa băncii)

ne obligăm față de _____ să
(denumirea autorității contractante)

plătim suma de _____, la prima sa cerere scrisă
și (suma în litere și în cifre)

fără ca acesta să aibă obligația de a-și motiva cererea respectivă, cu condiția, ca în cererea sa autoritatea contractantă să specifice că suma cerută de ea și datorată ei este din cauza existenței uneia sau mai multora dintre situațiile următoare:

1. Ofertantul _____
(denumirea ofertantului)

își retrage sau modifică oferta în perioada de valabilitate a acesteia;

Prezenta ofertă rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în Anexa nr.2 Anunțul de Participare, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu Anexa nr.2 Anunțul de Participare, și rămâne obligatorie și poate fi acceptată în orice moment până la expirarea acestei perioade;

2. Oferta sa fiind stabilită câștigătoare, ofertantul _____
(denumirea ofertantului)

nu a constituit garanția de bună execuție;

3. Oferta sa fiind stabilită câștigătoare, ofertantul _____
(denumirea ofertantului)

a refuzat să semneze contractul de achiziție publică de bunuri/servicii;

Nu se execută vreo condiție, specificată în documentația de atribuire înainte de semnarea contractului de achiziție publică de bunuri/servicii.

Prezenta garanție este valabilă până la data de _____

Parafată de Banca _____ în ziua _____ luna _____ anul _____
(semnătura autorizată)

[Banca comercială, la cererea ofertantului câștigător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]

Data: “ _____ ” _____ 20__

Procedura de achiziție Nr.: _____

Oficiul Băncii: _____
[introduceți numele complet al garantului]

Beneficiar: _____
[introduceți numele complet al autorității contractante]

GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE

Nr. _____

Noi, *[introduceți numele legal și adresa băncii]*, am fost informați că firmei *[introduceți numele deplin al Furnizorului/Prestatorului]* (numit în continuare „Furnizor/Prestator”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare/prestare _____ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile/serviciile]* conform anunțului/invitației la procedura de achiziție nr. din _____. 20__ *[numărul și data procedurii de achiziție]* (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul/Prestatorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentației de atribuire.

În urma solicitării Furnizorului/Prestatorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește *[introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte]* la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul/Prestatorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. Sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai târziu de *[introduceți numărul]* de la data de *[introduceți luna][introduceți anul]*, și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului/Prestatorului]

INFORMAȚII PRIVIND ASOCIEREA

1. Părți contractante (agenți economici)

- a) _____
- b) _____
- c) _____

2. Adrese, telefon, fax a oficiilor partenerilor (părți contractante):

- a) _____
- b) _____
- c) _____

3. Informații privind modul de asociere:

- a) Data încheierii contractului de asociere _____
- b) Locul și data înregistrării asociației _____
- c) Activități economice ce se vor realiza în comun

- d) Contribuția fiecărei părți la realizarea activităților economice comune convenite

- e) Valoarea și cota procentuală a bunurilor livrate/serviciilor prestate de fiecare asociat _____
- f) Condiții de administrare a asociației _____
- g) Modalitatea de împărțire a rezultatelor activității economice comune desfășurate

- h) Cauze de încetare a asociației și modul de împărțire a rezultatelor lichidării _____
- i) Repartizarea fizică, valorică și procentuală între fiecare asociat pentru executarea obiectivului supus lichidării _____
- j) Alte cauze _____

Data completării _____

Semnat Liderul Asociației: _____

Nume: _____

Funcția în cadrul firmei: _____

Denumirea firmei: _____

Semnat Asociatul secund: _____

Nume: _____

Funcția în cadrul firmei: _____

Denumirea firmei: _____

DECLARAȚIE
privind lista principalelor livrari/prestări efectuate în ultimii 3 ani de activitate

Nr d/o	Obiectu l contract ului	Denumirea/ numele beneficiaru lui/Adresa	Calitatea Furnizorului/Prest atorului*)	Prețul contractului/ valoarea bunurilor/servi ciilor livrate/pre state	Perioada de livrare/prest are (luni)
1					
2					
...					

*) Se precizează calitatea în care a participat la îndeplinirea contractului, care poate fi de: contractant unic sau lider de asociație; contractant asociat; subcontractant.

Semnat: _____

Nume: _____

Funcția în cadrul firmei: _____

Denumirea firmei: _____

DECLARAȚIE
privind dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea
corespunzătoare a contractului

Nr. d/o	Denumirea principalelor utilaje, echipamente, mijloace de transport, baze de producție (ateliere, depozite, spații de cazare) și laboratoare propuse de ofertant ca necesare pentru prestarea serviciilor, rezultate în baza tehnologiilor pe care el urmează să le adopte	Unitatea de măsură (bucăți și seturi)	Asigurate din dotare	Asigurate de la terți sau din alte surse
0	1	2	3	4
1.				
2.				
3.				
.				
n				

Semnat: _____
Nume: _____
Funcția în cadrul firmei: _____
Denumirea firmei: _____

DECLARAȚIE
privind personalul de specialitate propus pentru implementarea contractului

Nr. d/o	Funcția	Studii de specialitate	Vechimea în munca de specialitate (ani)	Numărul și denumirea bunurilor/serviciilor similare livrate/prestate în calitate de conducător	Numărul certificatului de atestare și data eliberării
1		2	3	4	5

Semnat: _____

Nume: _____

Funcția în cadrul firmei: _____

Denumirea firmei: _____

**LISTA SUBCONTRACTANȚILOR
ȘI PARTEA/PĂRȚILE DIN CONTRACT CARE SUNT
ÎNDEPLINITE DE ACEȘTIA**

Nr. d/o	Numele și adresa subantreprenorilor	Activități din contract	Valoarea aproximativă	% din valoarea contractului
1.				
2.				
3.				
4.				

Semnat: _____

Nume: _____

Funcția în cadrul firmei: _____

Denumirea firmei: _____

ANGAJAMENT TERȚ SUSȚINĂTOR FINANCIAR

Terț susținător financiar

.....(denumirea)

ANGAJAMENT

privind susținerea financiarăa ofertantului/candidatului

Către,

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Cu privire la procedura pentru atribuirea contractului

(denumirea contractului de achiziție publică), noi(denumirea terțului susținător financiar), având sediul înregistrat la (adresa terțului susținător financiar), ne obligăm, în mod ferm, necondiționat și irevocabil, să punem la dispoziția (denumirea ofertantului/candidatului) toate resursele financiare necesare pentru îndeplinirea integrală și la termen a tuturor obligațiilor asumate de acesta conform ofertei prezentate și contractului de achiziție publică ce urmează a fi încheiat între ofertant și autoritatea contractantă.

Acordarea susținerii financiare nu implică alte costuri pentru achizitor, cu excepția celor care au fost incluse în propunerea financiară.

În acest sens, ne obligăm în mod ferm, necondiționat și irevocabil, să punem la dispoziția(denumirea ofertantului/candidatului) suma de(valoarea totală/parțială din propunerea financiară), necesară pentru îndeplinirea integrală, reglementară și la termen a contractului de achiziție publică.

Noi, (denumirea terțului susținător financiar), declarăm că înțelegem să răspundem față de autoritatea contractantă pentru neexecutarea oricărei obligații asumate de (denumirea ofertantului), în baza contractului de achiziție publică și pentru care (denumirea ofertantului/candidatului) a primit susținerea financiară conform prezentului angajament, renunțând în acest sens, definitiv și irevocabil, la invocarea beneficiului de diviziune.

Noi, (denumirea terțului susținător financiar), declarăm că înțelegem să renunțăm definitiv și irevocabil la dreptul de a invoca orice excepție de neexecutare, atât față de autoritatea contractantă, cât și față de (denumirea ofertantului/candidatului), care ar putea conduce la neexecutarea, parțială sau totală, sau la executarea cu întârziere sau în mod necorespunzător a obligațiilor asumate de noi prin prezentul angajament.

Noi, (denumirea terțului susținător financiar), declarăm că înțelegem să răspundem pentru prejudiciile cauzate autorității contractante ca urmare a nerespectării obligațiilor prevăzute în angajament.

Prezentul reprezintă angajamentul nostru ferm încheiat în conformitate cu prevederile art.21 alin.(6) al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice, care dă dreptul autorității contractante de a solicita, în mod legitim, îndeplinirea de către noi a anumitor obligații care decurg din susținerea financiară acordată (denumirea ofertantului/candidatului).

Data completării,

.....

Terț susținător,

.....

(semnătură autorizată)

Anexa nr.17
la Documentația standard nr. _____
din “ _____ ” _____ 20 _____

DECLARAȚIE TERȚ SUSȚINĂTOR FINANCIAR

Terț susținător financiar

.....
(denumirea)

Declarație

Subsemnatul, reprezentant împuternicit al (*denumirea terțului susținător financiar*), declar pe propria răspundere, sub sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că toate resursele financiare necesare pentru îndeplinirea integrală și la termen a tuturor obligațiilor contractului de achiziție publică..... sunt reale.

Declar de asemenea că vom disponibiliza aceste resurse necondiționat, în funcție de necesitățile care vor apărea pe parcursul îndeplinirii contractului de achiziție publică având ca obiect.....(*obiectul contractului*).

Data completării,

Terț susținător,

(semnătură autorizată)

**ANGAJAMENT PRIVIND SUSȚINEREA TEHNICĂ ȘI PROFESIONALĂ A
OFERTANTULUI/GRUPULUI DE OPERATORI ECONOMICI**

.....
(denumirea)

**ANGAJAMENT
privind susținerea tehnică și profesională
a ofertantului/candidatului**

Către,

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Cu privire la procedura pentru atribuirea contractului (denumirea contractului de achiziție publică), noi (denumirea terțului susținător tehnic și profesional), având sediul înregistrat la (adresa terțului susținător tehnic și profesional), ne obligăm, în mod ferm, necondiționat și irevocabil, să punem la dispoziția (denumirea ofertantului) toate resursele tehnice și profesionale necesare pentru îndeplinirea integrală și la termen a tuturor obligațiilor asumate de acesta, conform ofertei prezentate și contractului de achiziție publică ce urmează a fi încheiat între ofertant și autoritatea contractantă.

Acordarea susținerii tehnice și profesionale nu implică alte costuri pentru achizitor, cu excepția celor care au fost incluse în propunerea financiară.

În acest sens, ne obligăm în mod ferm, necondiționat și irevocabil, să punem la dispoziția (denumirea ofertantului/candidatului) resursele tehnice și/sau profesionale de necesare pentru îndeplinirea integrală, reglementară și la termen a contractului de achiziție publică.

Noi, (denumirea terțului susținător tehnic și profesional), declarăm că înțelegem să răspundem, în mod necondiționat, față de autoritatea contractantă pentru neexecutarea oricărei obligații asumate de (denumirea ofertantului/candidatului), în baza contractului de achiziție publică, și pentru care (denumirea operatorului/candidatului) a primit susținerea tehnică și profesională conform prezentului angajament, renunțând în acest sens, definitiv și irevocabil, la invocarea beneficiului de diviziune.

Noi, (denumirea terțului susținător tehnic și profesional), declarăm că înțelegem să renunțăm definitiv și irevocabil la dreptul de a invoca orice excepție de neexecutare, atât față de autoritatea contractantă, cât și față de (denumirea ofertant), care ar putea conduce la neexecutarea, parțială sau totală, sau la executarea cu întârziere sau în mod necorespunzător a obligațiilor asumate de noi prin prezentul angajament.

Noi, (denumirea terțului susținător tehnic și profesional), declarăm că înțelegem să răspundem pentru prejudiciile cauzate autorității contractante ca urmare a nerespectării obligațiilor prevăzute în angajament.

Prezentul reprezintă angajamentul nostru ferm încheiat în conformitate cu prevederile art.22 alin.(6) al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice, care dă dreptul autorității contractante de a solicita, în mod legitim, îndeplinirea de către noi a anumitor obligații care decurg din susținerea tehnică și profesională acordată (denumirea ofertantului/candidatului).

Data completării,
.....
(semnătură autorizată)

Terț susținător,
.....

Anexa nr.19
la Documentația standard nr. _____
din “ _____ ” _____ 20____

DECLARAȚIE TERȚ SUSȚINĂTOR TEHNIC

Terț susținător tehnic

.....
(denumirea)

Declarație

Subsemnatul, reprezentant împuternicit al (*denumirea terțului susținător tehnic*), declar pe propria răspundere, sub sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că datele prezentate în tabelul anexat privind logistica, utilajele, instalațiile, echipamentele tehnice de care dispun și care urmează a fi folosite efectiv pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică..... sunt reale.

Declar de asemenea că vom disponibiliza aceste resurse necondiționat, în funcție de necesitățile care vor apărea pe parcursul îndeplinirii contractului de achiziție publică având ca obiect.....(*obiectul contractului*).

LISTA

privind logistica, utilajele, instalațiile și echipamentele tehnice aflate în dotare și care urmează a fi efectiv folosite pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică

Nr. crt	Denumire utilaj/echipament/instalație	Cantitate U.M.	Forma de deținere	
			Proprietate	În chirie

Prezenta declarație este anexă la „Angajamentul ferm” privind susținerea noastră tehnică și profesională oferită.....(*denumirea ofertantului/candidatului*).

Data completării,

Terț susținător,

(semnătură autorizată)

DECLARAȚIE TERȚ SUSȚINĂTOR PROFESIONAL

Terț susținător profesional

.....
(denumirea)

Declarație

Subsemnatul, reprezentant împuternicit al(denumirea terțului susținător profesional), declar pe propria răspundere, sub sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că datele prezentate în tabelul anexat privind efectivul mediu anual al personalului de specialitate angajat care urmează a fi efectiv alocat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică..... sunt reale.

LISTA

privind personalul de specialitate angajat care urmează a fi efectiv
alocat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică

	Anul 1	Anul 2	Anul 3
Personalul de specialitate			
.....			
.....			
.....			

Anexez declarației, CV-urile personalului de specialitate, precum și ale personalului care va fi alocat efectiv pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate, referitoare la experiența anterioară, capacitățile tehnice și personalul de specialitate angajat sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, situațiilor și documentelor care însoțesc oferta, orice informații suplimentare în scopul verificării datelor din prezenta declarație.

Subsemnatul autorizez prin prezenta orice instituție, societate comercială, bancă, alte persoane juridice să furnizeze informații reprezentanților autorizați ai
(denumirea și adresa autorității contractante) cu privire la orice aspect tehnic și financiar în legătură cu activitatea noastră.

Prezenta declarație este anexă la „Angajamentul ferm” privind susținerea noastră tehnică și profesională oferită
.....(denumirea ofertantului/candidatului).

Data completării,

Terț susținător,

(semnătură autorizată)

Anexa nr.21
la Documentația standard nr. _____
din “ _____ ” _____ 20 _____

CAIET DE SARCINI Bunuri/Servicii

Obiectul _____ Reactive și consumabile de laborator 5 _____
(denumirea, adresa)

Autoritatea contractantă _____ IMSP IMU, str. Toma Ciorbă, 1 _____
(denumirea, adresa)

1. Descriere generală. Informații

Conform SIA RSAP.

2. Utilizarea, păstrarea, protecția, calitatea produselor/serviciilor

Conform SIA RSAP.

3. Materiale, compatibilități, reglementări tehnice și standarde utilizate

Conform SIA RSAP.

4. Cerințe privind calculul costului/prețului

Conform SIA RSAP.

5. Mostre

Conform SIA RSAP.

6. Echipamentele, instalațiile, utilajele, sculele, instrumentele, dispozitivele și alte obiecte necesare pentru prestarea serviciilor

Conform SIA RSAP.

7. Articole, produse și piese necesare instalațiilor

Conform SIA RSAP.

8. Definiții

Conform SIA RSAP.

9. Documente obligatorii la depunerea ofertei

Conform SIA RSAP.

10. Documente obligatorii la evaluarea ofertelor

Conform SIA RSAP.

Autoritatea contractantă _____

Data „ _____ ” _____

Notă: Prezentul model al caietului de sarcini este orientativ și poate fi completat, modificat, precizat de către autoritatea contractantă, în funcție de tipul și specificul bunurilor/serviciilor. Autoritatea contractantă este obligată să respecte legislația.

Anexa nr.22
la Documentația standard nr. _____
din “ _____ ” _____ 20____

Specificații tehnice

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 3, 4, 6, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 5,]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Obiectul achiziției: _____

Denumirea lotului	Denumire poziție	Țara de origine	Produsul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificare a tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard de referință
1	2	3	4	5	6	7
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 240	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 240			1.1. AST (GOT) - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 241	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 241			1.2. ALT (GPT) - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 242	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 242			1.3. Albumin - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 243	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 243			1.4. alfa-Amylase - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor.		

				Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 244	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 244			1.5. Glucose GOD - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 245	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 245			1.6. Total Protein - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 246	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 246			1.7. Urea - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 247	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 247			1.8. Creatinine - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 248	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 248			1.9. Anti-bacterial detergent, fără fosfor - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 249	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 249			1.10. Alkaline detergent - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 250	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 250			1.11. Acidic detergent - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 251	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 251			1.12. Set de cuve pentru disc de reacție din plastic 20 cuve x 6 grup - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set 20 cuve x 6 grup compatibil cu analizor. (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		

1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 252	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 252			1.13. Cuve standarde pentru probe - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: cuve compatibile cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 253	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 253			1.14. Multicalibrator nivel I - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 254	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 254			1.15. Multicalibrator nivel II - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 255	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 255			1.16. Material de control nivel I - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 256	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 256			1.17. Material de control nivel II - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 257	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 257			1.18. Filtru de apă - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: filtru compatibil cu aparat (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 258	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 258			1.19. Lampa fotometrică - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: lampa compatibile cu aparat (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.1. AST (GOT) - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.2. ALT (GPT) - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.3. Albumin - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat:		

				flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.4. Fosfataza Alcaină - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.5. alfa-Amylase - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.6. Calciu - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.7. Cholesterol total - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.8. Creatinine - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.9. Gamma-GT - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.10. Glucose GOD - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.11. Iron -Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat:		

				flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.12. LDH - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.13. Magneziu - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.14. Total Protein - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.15. Trigliceride - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.16. Urea -Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.17. Uric Acid - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.18. LDL Colesterol - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.19. HDL Colesterol - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat:		

				flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.20. Calibrator HDL, LDL colesterol -Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.21. CK - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.22. Phosphorus - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.23 .CRP reagent - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.24. CRP calibrator - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.25. Turbidos control - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.26. Bilirubina directa - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.27. Bilirubina totala - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor.		

				Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.28. Alkaline detergent - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.29. Acidic detergent - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.30. Bloc de reacție de 10 cuve pentru disc de reacție din plastic optical - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: bloc din 10 cuve compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.31. Cuve standarde pentru probe - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: cuve compatibile cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.32. Cuve de reacție 10 buc - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: cuve compatibile cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.33. Filtru de apă - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: filtru compatibil cu aparat (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.34. Lampa fotometrică - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: lampa compatibile cu aparat (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.35. Multicalibrator nivel I - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.36. Multicalibrator nivel II - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.37. Material de control nivel I - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din		

				05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.38. Material de control nivel II - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro			2.39. Detergent concentrat B - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.1. Aditiv pentru soluție de spălare -Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.2. Albumin - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.3. alfa-Amylase - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.4. ALT (GPT) - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.5. AST (GOT) - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.6. Bilirubina directa - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat	3. Analizator biochimic automat			3.7. Bilirubina totala - Cerințele p/u test: Cerințe		

HUMASTAR 300 SR	HUMASTAR 300 SR			generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.8. Creatinine - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.9. Cuve pentru probe - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: cuve compatibile cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.10. Glucose GOD - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.11. Diluent - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.12. Material de control nivel Normal - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.13. Material de control nivel Patologic - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.14. Multicalibrator - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.15. Cuve pentru disc de reacție - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: cuve pentru disc de reacție compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.16. Soluție pentru spălare specială I - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374		

				din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.17. Soluție pentru spălare specială II - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.18. Total Protein - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.19. Urea - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.20. LDH - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.21 .Lampa fotometrică - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: lampa compatibila cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.22. CRP reagent - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.23 .CRP standart 2*1ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.24. Turbidos control 4*3 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.25. Solutie de curatare pentru cuve - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de		

				adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR			3.26. Set de mentenanță - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.1. AST (GOT) 500 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.2. ALT (GPT) 500 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.3. Albumin 300 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.4. Fosfataza Alcaină 400 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.5. alfa-Amylase 300 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.6. Calciu 300 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.7. Cholesterol total 400 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		

4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.8. Creatinine 700 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.9. Gamma-GT 400 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (confor anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.10. Glucose HK 800 t-Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.11. Iron 200 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.12. LDH 300 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.13. Magneziu 250 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.14. Total Protein 300 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.15. Trigliceride 250 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		

4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.16. Urea 500 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.17. Uric Acid 400 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.18. LDL Colesterol 300 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.19. HDL Colesterol 350 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.20. Bilirubina directă 350 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.21. Bilirubina totală 250 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.22. CK creatinfosfokinaza 200 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.23. Fosfor 250 t - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon-cartridge cu bar cod compatibil cu analizor. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		

4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.24. Cartridge cu electrod K - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.25. Cartridge cu electrod Na - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.26. Cartridge cu electrod Cl - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.27. Electrod de referință - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.28. ISE Standart 10*3 ml Low - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.29. ISE Standart 10*3 ml Ligh - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.30. ISE internal standart - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.31. ISE Diluent - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.32. ISE Soluție electrolite referens - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.33. ISE soluție cleaning - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.34. NaOH - D - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform		

				anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.35. Soluție p/u spălare SMS - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.36. NaCl 9% diluent (c-pack) - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.37. NaOH Basic Detergent 2*1,8 L - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.38. Acid detergent 2*1,8 L - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.39. Sample cleaner - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.40. Detergent HIT 917 59,5 ml*12 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.41. Lampa fotometrică - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: lampa compatibile cu aparat (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.42. Set cuve de reacție (1*3 set) - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: cuve compatibile cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.43. Material de control Multi I 100*1 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.44. Material de control Multi II 100*1 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la		

				Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.45. Multicalibrator universal 36*1 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.46. Calibrator lipide 3*1,0 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.47. Calibrator CFAS 3*1,0 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.48. Reșina ionică MBH 100 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.49. Set filtre p/u demineralizarea apei - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.50. Set p/u mentenanță tip I - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics			4.51. Set p/u mentenanță tip II - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania			5.1. Reagent pack - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: box - 1000ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania			5.2 .Solutie p/u mentinerea K+ - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon - 100ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5,	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania			5.3. Solutie p/u mentinerea Na+ / Cl-/pH - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart		

Germania				p/u aparat: flacon - 100ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania			5.4. Solutie p/u mentinerea Ca ²⁺ - Cerintele p/u test: Cerinte generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon - 100ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania			5.5. Solutie p/u mentinerea Ref - Cerintele p/u test: Cerinte generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon - 100ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania			5.6. Na ⁺ - conditioner Cerintele p/u test: Cerinte generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon - 100ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania			5.7. Solutie QC - Cerintele p/u test: Cerinte generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon - 100ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania			5.8. Solutie de curatare - Cerintele p/u test: Cerinte generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon - 100ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania			5.9. Electrode K - Cerintele p/u test: Cerinte generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania			5.10. Electrode Na - Cerintele p/u test: Cerinte generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania			5.11. Electrode Cl - Cerintele p/u test: Cerinte generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania			5.12. Electrode Ca - Cerintele p/u test: Cerinte generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania			5.13. Electrode pH - Cerintele p/u test: Cerinte generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania			5.14. Electrode de referinta - Cerintele p/u test: Cerinte generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din		

				05.05.2014).		
5. Analizator electroliților automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electroliților automat Humalyte Plus 5, Germania			5.15. Rotor pentru pompa peristaltică - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electroliților automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electroliților automat Humalyte Plus 5, Germania			5.16. Motor pentru pompa peristaltică - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
5. Analizator electroliților automat Humalyte Plus 5, Germania	5. Analizator electroliților automat Humalyte Plus 5, Germania			5.17. Tub pentru pompa peristaltică - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.1. HBsAg -Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.2. Anti HCV - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.3. T PSA - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.4. T3 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.5. T4 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.6. FT4 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta			6.7. Anti - TG - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat,		

chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	CL-900, Mindray, China			compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.8. Anti - TPO - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.9. TSH - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.10. HBsAg calibrator 3x2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.11. HBsAg control pozitiv 6*2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.12. HBsAg control negativ 6*2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.13. Anti HCV calibrator 2*2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.14. Anti HCV control pozitiv 6*2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.15. Anti HCV control negativ 6*2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.16. FT4 calibrator 3*2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta			6.17. T4 calibrator 3*2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u		

chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	CL-900, Mindray, China			aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.18. T3 calibrator 3*2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.19. TSH calibrator 3*2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.20. Anti TG calibrator 3*2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat, compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.21. Anti TPO calibrator 3*2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.22. Tireoid multicontrol L 3*5 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.23. Tireoid multicontrol H 3*5 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.24. Anticorpi anti-tireoid control L 3*5 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.25. Anticorpi anti-tireoid control H 3*5 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.26. T PSA calibrator 3*2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta			6.27. Tumor multicontrol L, 3x5 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de		

chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	CL-900, Mindray, China			adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.28. Tumor multicontrol H , 3x5 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.29. Cuve de reacție - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: cuve compatibile cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.30. Soluție substrat, 4x75 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.31. Soluție de spălare, 10 L - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China			6.32. Detergent C, 12x17 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
7. Analizator imunoenzimatic automat ELISYS UNO, Human Germania	7. Analizator imunoenzimatic automat ELISYS UNO, Human Germania			7.1. HBsAg Elisa - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon compatibil cu locașele analizorului (conform anexei 17 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
7. Analizator imunoenzimatic automat ELISYS UNO, Human Germania	7. Analizator imunoenzimatic automat ELISYS UNO, Human Germania			7.2. Anti HCV sumar Elisa - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon compatibil cu locașele analizorului (conform anexei 17 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
7. Analizator imunoenzimatic automat ELISYS UNO, Human Germania	7. Analizator imunoenzimatic automat ELISYS UNO, Human Germania			7.3. PSA Elisa - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon compatibil cu locașele analizorului (conform anexei 17 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan			8.1. Reagent p/u diluarea tuturor fracțiilor celulare, 20 L - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: canistra 20 l compatibile cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Componenta:		

				Sodium clorid - 6,4g/l, Boric Acid - 1,0g/l, Sodium tetraborat - 0,2g/l, EDTA-2K - 0,2g/l.		
8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan			8.2. Reagent p/u lizarea eritrocitelor, trombocitelor și diluarea leucocitelor p/u efectuarea enumerării ulterioare a leucocitelor 3 diff, 3*500 ml. - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set 3x500 ml compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Componenta: Ammoniumsolt organice cuaternar 8,5g/l, Sodium chloride 0,5g/l.		
8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan			8.3. Detergent p/u îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon 50 ml compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Componenta: Sodium Hypochlorite - 5,00%.		
8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan			8.4. Materialul de control patologic (nivel scăzut) - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon 1,5 ml compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan			8.5. Materialul de control (nivel normal) - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon 1,5 ml compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan			8.6. Materialul de control patologic (nivel înalt) - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon 1,5 ml compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan			8.7. Transducer WBC - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan			8.8. Tub Assy - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan			8.9. Tub silicon - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform		

Japan				anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan			8.10. Tub Pharmed - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan			8.11. Sensor de nivel - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan			9.1. Reagent DCL pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare 20 L -Componența:Polymethine dye 0,03%, Methanol 7,9%, Ethylene glycol 99,9% . Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: canistra 20 l compatibila cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan			9.2. Reagent Fluorocell WDF p/u colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil. 2x22ml - Componența: Polymethine dye - 0,002%, Methanol - 3,00%, Ethylene glycol - 96,90%. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set 2x22ml compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan			9.3. Reagent Lysercell WDF p/u lizarea eritrocitelor în scopul determinării a leucocitelor 4diff (limfocite, monocite, eozinofile, neutrofile+bazofile) 2L - Componența: Organic quaternary amonium salts 0,07%, nonionic surfactant 0,17%. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan			9.4. Reagent Sulfolyser pentru determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge 3x500 ml - Componența: Sodium Lauryl Sulphate - 1,7 g/l. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan			9.5. Reagent Fluorocell WNR p/u colorarea structurii interne celulelor nucleate din probele diluate și lizate în prealabil. 2x82ml - Componența: Organic		

				quaternary amonium salts 0,07%, nonionic surfactant 0,17%. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan			9.6. Reagent Lysercell WNR p/u lizarea eritrocitelor în scopul determinării a bazofilelor, leucocitelor și eritrocitelor nucleate, 5L - Componenta: Organic quaternary amonium salts 0,20%, nonionic surfactant 0,10%. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: flacon compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan			9.7. Detergent p/u îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului. - Componenta: Sodium Hypochlorite - 5,00%. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan			9.8. Materialul de control patologic (nivel scăzut) - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan			9.9. Materialul de control (nivel normal) - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan			9.10. Materialul de control patologic (nivel înalt) - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan			9.11. Calibrator Hemoglobina 3x3 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan			9.12. Unitate pentru prelucrarea eprubetelor - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
9. Analizator hematologic	9. Analizator hematologic automat			9.13. Tray kit - Cerințele p/u test: Cerințe		

automat SYSMEX XN-1000i, Japan	SYSMEX XN-1000i, Japan			generale*+Nota**. Protocol de adoptare (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania			10.1. Soluție pentru curățare - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: box 175 ml compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania			10.2. Soluție pentru calibrare 1 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: box 200 ml compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania			10.3. Soluție pentru calibrare 2 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: box 200 ml compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania			10.4. Soluție pentru spălare "Rinse" - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: box 600 ml compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania			10.5. Soluție deproteinizantă hipochlorid - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: box 100 ml compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania			10.6. Gaz pentru calibrare 1 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: balon cu gaz 34 bar compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania			10.7. Gaz pentru calibrare 2 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: balon cu gaz 34 bar compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania			10.8. Set pentru calibrare tHb, S7770 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: Set 4 fiole compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania			10.9. Set AutoCheck 5+, nivel 2 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: Set 30 fiole compatibil cu analizor (conform		

				anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania			10.10. Membrane box p/u Lactat electrod - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Ambalaj standart p/u aparat: box cu 4 membrane compatibil cu analizor (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco			11.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru optic COATRON X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Trombin liofilizat 6-8 un. NIH		
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco			11.2. Set p/u detrmnarea protrombinei - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru optic COATRON X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).Tromboplastin - CaCl2 0,025M lichid, gata p/u lucru cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului		
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco			11.3. APTT-El-reagent lichid cu calciu clorid 0,025M - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru optic COATRON X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco			11.4. Set p/u determinarea fibrinogenului metoda Klauss fără diluție plasmei - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru optic COATRON X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco			11.5. Cuve de reacție - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: cuve compatibile cu locașele coagulometru Coatron X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco			11.6. Complexe fibrin-monomerice CFMS-RMFK - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din		

				05.05.2014).		
12. Coagulometru optic HUMANCLOT Quattro, Junior Germania	1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT, 3x3 ml			12.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT, 3x3 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
Coagulometru optic HUMANCLOT Quattro, Junior Germania	2. Set p/u detrmnarea protrombinei atestat ISI 1,1-1,15, 6x10 ml			12.2. Set p/u detrmnarea protrombinei atestat ISI 1,1-1,15, 6x10 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
Coagulometru optic HUMANCLOT Quattro, Junior Germania	3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat, 6x4 ml			12.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat, 6x4 ml -Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
Coagulometru optic HUMANCLOT Quattro, Junior Germania	4. Set p/u determinarea fibrinogenului, metoda Klaus, 5x2 ml			12.4. Set p/u determinarea fibrinogenului, metoda Klaus, 5x2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
Coagulometru optic HUMANCLOT Quattro, Junior Germania	5. Hemostat Calibrator 6*1 ml			12.5. Hemostat Calibrator 6*1 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
Coagulometru optic HUMANCLOT IUNIOR, Germania	6. Cuve de reacție			12.6. Cuve de reacție - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: cuve compatibile cu locașele coagulometru (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
Coagulometru optic HUMANCLOT QUATTRO, Germania	7. Cuve de reacție			12.7. Cuve de reacție - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: cuve compatibile cu locașele coagulometru (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan			13.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT, 3x3 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare a		

				setului de reagenți la coagulometru Sysmex-560 (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan			13.2. Set p/u detrmnarea protrombinei atestat ISI 1,1-1,15, 6x10 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru Sysmex-560 (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan			13.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat, 6x4 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru Sysmex-560 (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan			13.4. Set p/u determinarea fibrinogenului, metoda Klauss, 5x2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru Sysmex-560 (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan			13.5. Plasma de control normală 6x1 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare la coagulometru Sysmex-560 (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan			13.6. Plasma de control patologică 6x1 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare la coagulometru Sysmex-560 (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan			13.7. Cuve de reacție - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: cuve compatibile cu locașele coagulometru Sysmex-560 (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan			13.8. Cuve conice 1,5 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: cuve compatibile cu locașele coagulometru Sysmex-560 (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din		

				05.05.2014)		
13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan			13.9. Cuve conice 4 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: cuve compatibile cu locașele coagulometru Sysmex-560 (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan			13.10. Soluție de curățare - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Flacon 50 ml compatibil cu coagulometru Sysmex-560 (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan			13.11. Catcher assy CA5H - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Compatibil cu coagulometru Sysmex-560 (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan			13.12. Filtru - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Compatibil cu coagulometru Sysmex-560 (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan			13.13. Sensor pentru catcher - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Compatibil cu coagulometru Sysmex-560 (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China			14.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT, 3x3 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru C 3100, Mindray (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China			14.2. Set p/u detrmnarea protrombinei ataestat ISI 1,1-1,15, 6x10 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru C 3100, Mindray (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China			14.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat, 6x4 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru C 3100, Mindray (conform anexei		

				17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China			14.4. Set p/u determinarea fibrinogenului, metoda Klauss, 5x2 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru C 3100, Mindray (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China			14.5. Plasma de control normală 6x1 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare la coagulometru C 3100, Mindray (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China			14.6. Plasma de control patologică 6x1 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Protocolul de adoptare la coagulometru C 3100, Mindray (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China			14.7. Cuve de reacție 5x1000 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: cuve compatibile cu locașele coagulometru C 3100, Mindray (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China			14.8. Cuve pentru probe, 1x1000 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: cuve compatibile cu locașele coagulometru C 3100, Mindray (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China			14.9. Soluție de curățare I, 10x15 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Flacon 50 ml compatibil cu coagulometru C 3100 Mindray (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China			14.10. Soluție de curățare II, 1x2500 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: Flacon 50 ml compatibil cu coagulometru C 3100 Mindray (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China			14.11. Tub pentru pompa peristaltică - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Compatibil cu coagulometru C 3100 Mindray		

				(conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	1. Test rapid la CK-MB/cTnI/Myo			15.1. Test rapid la CK-MB/cTnI/Myo - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	2. Test rapid la CRB+hs-CRP			15.2. Test rapid la CRB+hs-CRP - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	3. Test rapid la D-Dimer			15.3. Test rapid la D-Dimer - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	4. Test rapid la HbA1c			15.4. Test rapid la HbA1c - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	5. Test rapid la NT- pro BNP			15.5. Test rapid la NT- pro BNP - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	6. Test rapid la PCT			15.6. Test rapid la PCT - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories,Inc.	16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories,Inc.			16.1. Teste p/u determinarea 8 parametre in urina - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Marcaj: CE. Ordine testelor pe strip: Ketone, Glucoza, Protein, Sînge, pH, Nitrite, Leucocite, Dens relat (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories,Inc.	16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories,Inc.			16.2. Set de control al proteinei, glucozei, pH in urina cu 2 nivele de concentratie - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories,Inc.	16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories,Inc.			16.3. Teste p/u determinarea 8 parametre in urina - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Marcaj: CE. Ordine testelor pe strip: Glucoza, Ketone, SG, Sînge, pH, Protein, Nitrite, Leucocite		

				(conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.			16.4. Set de control al proteinei, glucozei, pH in urina cu 2 nivele de concentratie - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.1. Test AFIAS COVID-19 Ab - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 24 teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.2. Test AFIAS COVID-19 nAb - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 24 teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.3. Test AFIAS COVID-19 Ag/Flu Ag Combo - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 24 teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.4. Covid -19 Ab Control 2*0.5ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.5. Covid -19 nAb Control 2*0.5ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.6. Covid -19 Ag Control 2*0.5ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.7. Test AFIAS IL-6 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 24 teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.8. Test AFIAS Ferritin - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 24 teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		

17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.9. Ferritin Control 2*0.5 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.10. Test AFIAS Cardiac Triple - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.11. Test AFIAS NT- pro BNP - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.12. Test AFIAS CK - MB - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.13. Test AFIAS D-Dimer - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 24 teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.14. D-dimer Control 2*0.5 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.15. Test AFIAS CRP - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 24 teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.16. CRB - Control 2*0.5 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.17. Test AFIAS PCT - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 24 teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.18. Test AFIAS HbA1c - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 24 teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		

17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.19. HbA1c - Control 2*0.5 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.20. Test AFIAS AFP - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 24 teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.21. AFP Control 2*0.5 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.22. Test AFIAS CEA - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 24 teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.23. CEA Control 2*0.5 ml - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea			17.24. Cartus de spalare pentru AFIAS, 100 buc - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
18. Tromboelastograf UDT-5000	1. Test cu cuve de reacție p/u determinarea Thrombelastogramei			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 10 teste compatibile cu Tromboelastograful UDT 5000 (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
19.1. Set reagenți p/u investigații imunologice	1.CRP			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
19.2. Set reagenți p/u investigații imunologice	2.ASLO			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
19.3. Set reagenți p/u investigații imunologice	3.RF			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
19.4. Set reagenți p/u investigații imunologice	4.Lupus erimatos			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la		

				Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
19.5. Set reagenți p/u investigații imunologice	5. Test rapid la Helicobacter Pylori. Ab			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: Imunocromatografie (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
19.6. Set reagenți p/u investigații imunologice	6. Test rapid la Occult Blood			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: Imunocromatografie.		
19.7. Set reagenți p/u investigații imunologice	7. Test rapid la HBsAg			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: Imunocromatografie.		
19.8. Set reagenți p/u investigații imunologice	8. Test rapid la Anti-HCV			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: Imunocromatografie.		
19.9. Set reagenți p/u investigații imunologice	9. Test rapid p/u măsurarea glicemiei în sânge cu analizor portabil (cu donarea 5 aparate în scopuri caritabile)			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste. Analizator portabil (cu donarea 5 aparate în scopuri caritabile)		
20.1. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	1. Azur II			Cerințele p/u articole: Puritatea: Analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.2. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	2. Albastru de metilen			Cerințele p/u articole: Puritatea: Analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.3. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	3. Eozin K			Cerințele p/u articole: Puritatea: Analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.4. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	4. Ulei de imersie			Cerințele p/u articole: Pentru microscopie (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.5. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	5. Reagent monoclonal - Toliclon anti-A			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.6. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	6. Reagent monoclonal - Toliclon anti-A1			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.7. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	7. Reagent monoclonal - Toliclon anti-A slab			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.8. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	8. Reagent monoclonal - Toliclon anti-B			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.9. Reagenți p/u investigații	9. Reagent monoclonal - Toliclon			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru		

hematologice și clinice generale	anti-AB			realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.10. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	10. Reagent monoclonal - Toliclon anti-D Ig M			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.11. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	11. Reagent monoclonal - Toliclon Duoclon anti-D IgM + Ig G			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.12. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	12. Reagent monoclonal anti-Kell IgM			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota** pentru realizarea examinărilor imunohematologice, conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.13. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	13. Ser polispecific antiglobulinic			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.14. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	14. Solutie LISS			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.15. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	15. Proba cu timol			Cerințele p/u test: Cerințe generale*, Ambalaj: set de reactive (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.16. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	16. Set colorație după Gram			Cerințele p/u test: Cerințe generale*, Ambalaj: set de reactive (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.17. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	17. Set de diagnostic p/u analiza LCR			Cerințele p/u test: Cerințe generale*, Ambalaj: set de reactive (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.18. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	18. Set de diagnostic p/u analiza sputei			Cerințele p/u test: Cerințe generale*, Ambalaj: set de reactive (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
20.19. Expres teste diagnostice p/u analiza de a urinei	19. Set de control în urină, cu calibratori			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010)		
20.20. Expres teste diagnostice p/u analiza a urinei	20. Set de control al proteinei, glucozei și pH în urină (2 nivele de concentrație)			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010)		

20.21. Expres teste diagnostice p/u analiza de a urinei	21. Indicator universal, PH 1-12 pe benzi de hârtie			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010)		
21.1. Reactivi chimici p/u analize de rutină	1. Acid azotic			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
21.2. Reactivi chimici p/u analize de rutină	2. Acid acetic glacial			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
21.3. Reactivi chimici p/u analize de rutină	3. Acid clorhidric			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
21.4. Reactivi chimici p/u analize de rutină	4. Sodiu de clorură			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
21.5. Reactivi chimici p/u analize de rutină	5. Sodiu acetat			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
21.6. Reactivi chimici p/u analize de rutină	6. Acid sulfosalicilic			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
21.7. Reactivi chimici p/u analize de rutină	7. Sodiu de citrat			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
22.1. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	1. Acid tricloracetic			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
22.2. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	2. Sodiu de nitros			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
22.3. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	3. Izopropanol			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
22.4. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	4. Etanol absolut			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
22.5. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	5. Gaz heliu			P/u cromatograf Crom-5. Ambalaj: balon (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		

22.6. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	6. Hârtie perforată 270 mm x 30 m			P/u cromatograf Crom-5. Mărime: Latimea 270 mm (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
22.7. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	7. Control MRC Ethanol 1,0 g/l în apă sau în sânge			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Certificat MRC (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
22.8. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	8. Control MRC Ethanol 3,0 g/l în apă sau în sânge			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Certificat MRC (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
22.9. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	9. Control MRC Ethanol 4,0 g/l în apă			Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Certificat MRC (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
23.1. Veselă și articole de ustensilă	1. Marcher pe sticlă			Permanent-marcher, culoare închisă (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.2. Veselă și articole de ustensilă	2. Container din polipropilen 200-250 ml			P/u urină, gradat, cu capac și etichetă, 200-250ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.3. Veselă și articole de ustensilă	3. Container din polipropilen 120-150 ml			P/u urină, gradat, cu capac și etichetă, 120-150ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.4. Veselă și articole de ustensilă	4. Container din polipropilen 40-50 ml			P/u urină, gradat, cu capac și etichetă, 40-50 ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.5. Veselă și articole de ustensilă	5. Eprubetă p/u Stat-Fax 12*75			P/u fotometru Stat-Fax (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.6. Veselă și articole de ustensilă	6. Eprubeta tip 10x75 mm din sticlă			Eprubeta tip 10x75 mm din sticlă pentru realizarea examinărilor imunohematologice, metoda în tub.		
23.7. Veselă și articole de ustensilă	7. Eprubetă hematologica cu K3-EDTA 2-3 ml			P/u cercetări hematologice, cu K3-EDTA, cu capac și etichetă. Volum: 2-3ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.8. Veselă și articole de ustensilă	8. Vacutainer cu K3-EDTA 2,5 ml			Vacutainer cu K3-EDTA. Volum de sânge: 2,5ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.9. Veselă și articole de ustensilă	9. Eprubeta cu K3-EDTA 5-10 ml			Eprubeta cu K3-EDTA. Volum de sânge: 5 - 10ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.10. Veselă și articole de ustensilă	10. Eprubeta Tip K3-EDTA 0,5 ml, cu capilar steril			Eprubeta tip K3-EDTA, cu capilar steril, ambalat individual. Volum: 0,5ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		

23.11. Veselă și articole de ustensilă	11. Eprubetă din polipropilen cu heparina de sodiu 10 ml			Cu heparină de sodiu 16x100mm, cu capac și etichetă (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.12. Veselă și articole de ustensilă	12. Vacutainer cu gel separator, volum singe 5 ml, cu capac și eticheta			Vacutainer cu gel separator, cu capac și etichetă. Volum: 5ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.13. Veselă și articole de ustensilă	13. Vacutainer cu gel separator, volum singe 8-10 ml, cu capac și eticheta			Vacutainer cu gel separator, cu capac și etichetă. Volum: 8-10ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.14. Veselă și articole de ustensilă	14. Eprubeta cu gel separator, volum singe 5 ml, cu capac și eticheta			Cu gel separator, cu capac și etichetă. Volum: 5ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.15. Veselă și articole de ustensilă	15. Eprubeta cu gel separator, volum singe 8-10 ml, cu capac și eticheta			Cu gel separator, cu capac și etichetă. Volum: 8-10 ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.16. Veselă și articole de ustensilă	16. Eprubetă din polipropilen cilindrică gradată, cu capac și eticheta			Cilindrică, gradată la 0,5-1-2,5-5-10ml, cu capac și etichetă (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.17. Veselă și articole de ustensilă	17. Eprubetă din polipropilen conică, 10 ml			Conică, p/u urină. Volum: 10 ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.18. Veselă și articole de ustensilă	18. Eprubetă din polipropilen cu citrat de sodiu 3,8%, 5 ml			Getabilă, cu dop, cu citrat de sodiu de 3,8% în cantitate de 0,5 ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.19. Veselă și articole de ustensilă	19. Vacutainer cu citrat de sodiu 3,8%, 5 ml			Vacutainer cu citrat Na 3,8%, cu capac și etichetă, volum sânge: 5ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.20. Veselă și articole de ustensilă	20. Eprubete Eppendorf 1,5 ml			Eprubete Eppendorf 1,5 ml;		
23.21. Veselă și articole de ustensilă	21. Hârtie termică 110mm x 30m			Mărime: 110mm x 30m / rulon (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.22. Veselă și articole de ustensilă	22. Hârtie termică 57mm x 30m			Mărime: 57mm x 30m / rulon (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.23. Veselă și articole de ustensilă	23. Lame sticlă p/u microscopie			P/u microscopie, marginea șlefuită 76x26x2mm (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.24. Veselă și articole de ustensilă	24. Lame sticlă p/u microscopie			P/u microscopie, margine șlefuită și fâșie p/u notițe (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.25. Veselă și articole de ustensilă	25. Perie			P/u curățirea eprubetelor		

23.26. Veselă și articole de ustensilă	26. Planșete plastic, 50 lunci			P/u determinarea grupei sanguine, 50 lunci		
23.27. Veselă și articole de ustensilă	27. Stativ p/u eprubete Ependorf			P/u eprubete Ependorf (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.28. Veselă și articole de ustensilă	28. Ștativ Pancenco			P/u VSH		
23.29. Veselă și articole de ustensilă	29. Stative din plastic la 10 eprubete			La 10 eprubete (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.30. Veselă și articole de ustensilă	30. Stative din plastic la 20 eprubete			La 20 eprubete (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.31. Veselă și articole de ustensilă	31. Stative din plastic la 40-60 eprubete			La 40-60 eprubete (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
23.32. Veselă și articole de ustensilă	32. Tamponașe sterile îmbibate cu alcool 70%, ambalate câte 1.			Tamponașe sterile îmbibate cu alcool 70%, ambalate câte 1.		
23.33. Veselă și articole de ustensilă	33. Cuva rinichi forma PP 260 mm			Cuva rinichi forma PP 260 mm		
23.34. Veselă și articole de ustensilă	34. Vîrfuri 1000-5000 mkl			Vîrfuri 1000-5000 mkl; să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet; Certificat CE ; să fie ambalate de producător.		
23.35. Veselă și articole de ustensilă	35. Vîrfuri 0-100 mkl			Vîrfuri 0-100 mkl; să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet; Certificat CE ; să fie ambalate de producător.		
23.36. Veselă și articole de ustensilă	36. Vîrfuri 0-200 mkl			Vîrfuri 0-200 mkl; să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet; Certificat CE; să fie ambalate de producător.		
23.37. Veselă și articole de ustensilă	37. Vîrfuri 100-1000 mkl			Vîrfuri 100-1000 mkl; să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet; Certificat CE; să fie ambalate de producător.		
23.38. Veselă și articole de ustensilă	38. Vîrfuri universale în stative 0-100 mkl			Vîrfuri universale în stative 0-100 mkl; să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet; Certificat CE; să fie ambalate de producător.		
23.39. Veselă și articole de ustensilă	39. Vîrfuri universale în stative 100-1000 mkl			Vîrfuri universale în stative 100-1000 mkl; să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet; Certificat CE; să fie ambalate de producător.		
23.40. Veselă și articole de ustensilă	40. Balanță electronică de laborator			Balanță electronice de laborator		
23.41. Veselă și articole de ustensilă	41. Dozator semiautomat cu volum reglabil 2 mkl-20 mkl cu metrologie			Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010)		

23.42. Veselă și articole de ustensilă	42. Dozator semiautomat cu volum reglabil 20 mkl-200 mkl cu metrologie			Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010)		
23.43. Veselă și articole de ustensilă	43. Dozator semiautomat cu volum reglabil 100 mkl-1000 mkl cu metrologie			Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010)		
23.44. Veselă și articole de ustensilă	44. Dozator semiautomat cu volum reglabil 1000 mkl-5000 mkl cu metrologie			Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010)		
109. Analizator hematologic automat Norma ICON 3	109. Analizator hematologic automat Norma ICON 3			1. Pack de reagenți care conține: Diluent, Soluție de lizare și soluție de spălare - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Ambalaj standart pentru aparat: Pack de reagenți care conține: 1) Diluent 2) Soluție de lizare 3) Soluție de spălare - Compatibil cu analizator hematologic automat NORMA ICON 3/5 pentru minim 400 teste. <u>Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate.</u> Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Camera de bord aparatului hematologic ICON trebuie să identifice pachetul prin citirea codului QR imprimat pe cutie de către producător NORMA (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
109. Analizator hematologic automat Norma ICON 4	109. Analizator hematologic automat Norma ICON 4			2. Control hematologic: 1) Nivel Normal; 2) Nivel Scăzut; 3) Nivel Înalt . 6 eprubete a câte 2,5 ml cu Discheta de programare automată pentru minim 22 de parametri. - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Control hematologic: 1) Nivel Normal; 2) Nivel Scăzut; 3) Nivel Înalt. 6 eprubete a câte 2,5 ml cu Discheta de programare automată pentru minim 22 de parametri, compatibile cu dispozitivul NORMA ICON 3. <u>Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate.</u> Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Camera de bord aparatului hematologic ICON trebuie să identifice pachetul prin citirea codului QR imprimat pe cutie de către producător NORMA (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
109. Analizator hematologic automat Norma ICON 5	109. Analizator hematologic automat Norma ICON 5			3. Consumabile pentru mentenanța la 6 luni NORMA ICON 3/5 - Set dedicat pentru mentenanța la 1 an pentru NORMA ICON 3, care conține: set tub cu pompa peristaltică, conector extern, lubrifianți și materiale suplimentare; unsoare pe bază de teflon (alb); ac de recoltare închis; senzor de detectare a scurgerilor. <u>Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate.</u> Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire.		

110. Analizator de gaze Rapid Point 500	110. Analizator de gaze Rapid Point 500			1. MCART 250 teste - Cartuș de măsurare pentru 250 probe 10491447 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Ambalajul standart pentru aparat: Cartuș de măsurare pentru 250 de probe compatibil cu analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire.		
110. Analizator de gaze Rapid Point 501	110. Analizator de gaze Rapid Point 501			2. WASH WASTE kit 4 CATRIDGE - Cartuș de spulare 8930536 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Ambalajul standart pentru aparat: Cartuș de spulare compatibil cu analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire.		
110. Analizator de gaze Rapid Point 502	110. Analizator de gaze Rapid Point 502			3. Seringi specializate cu litium heparină de 2,5 ml (LH - 100 UI) 250 buc/set - Seringi specializate cu litium heparină compatibile cu analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Volum seringă - 2,5 ml (LH - 100 UI). Ambalaj: 250 buc/set. Certificat de Conformitate de la producător. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400			1. ALT CP IFCC A11A01627 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea alaninaminotransferazei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C401	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C401			2. AST CP IFCC A11A01629 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea aspartataminotransferazei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C402	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C402			3. Alfa-Amilaza totala CP EPS G-7 A11A01628 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Casetă		

				specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea amilazei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C403	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C403			4. GGTP CP SZAZ Carboxylated Substrate A11A01630 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul ABX Pentra 400 pentru determinarea gamma-glutamyltranspeptidazei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C404	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C404			5. Abumina CP Bromocresol Green A11A01664 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul ABX Pentra 400 pentru determinarea albuminei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord - 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C405	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C405			6. Proteina totală CP Biuret A11A01932 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea proteinei totale din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C406	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C406			7. Creatinina CP Jaffe/Alkaline Picrate A11A01933 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea creatininei din ser/plasmă umană.		

				Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C407	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C407			8. Urea CP GLDH A11A01641 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea ureei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C408	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C408			9. Glucoza CP Glucozoxidazică A11A01668 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea glucozei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C409	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C409			10. Proteina urinară Pirogallol red A11A01642 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea proteinei din urină umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C410	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C410			11. Bilirubina totală CP DCA A11A01639 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea bilirubinei totale din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C411	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C411			12. Bilirubina directă CP DCA A11A01635 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de</u>		

				Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea bilirubinei conjugată (directă) din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C412	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C412			13. MULTICAL Chimie clinică Liofilizat 10 fl. x 3 ml A11A01652 - Set de calibratori multiconstituienți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodicilor de chimie clinică tip lichid efectuate pe analizatorul automatizat ABX Pentra 400. Certificat de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a calibratorului! Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C413	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C413			14. TPU calibrator RTU 3x3ml - Set de calibratori originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodicilor la analizator chimie clinică automatizat ABX Pentra 400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a calibratorului! Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind ingineri.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C414	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C414			15. Multicontrol N Liofilizat 10x5 ml ref. 1300054414 - Control cu analiți biochimici nivel normal, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat ABX Pentra 400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a controlului! Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C415	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C415			16. Multicontrol P Liofilizat 10x5 ml ref. 1300054415 - Control cu analiți biochimici nivel patologic, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a controlului! Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C416	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C416			17. ABX Urine Control L/H RTU 1x10ml + 1x10ml A11A01674 - Control cu analiți biochimici în 2 nivele, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de urină efectuate pe analizatorul automat Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător		

				de reactivi. <u>Certificat de Trasabilitate a controlului!</u> Certificatul condițiilor de transportare.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C417	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C417			18. Clean Chem 99 CP 4x99mL A11A01789 - Cerințe generale* + Nota** <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactiv. Certificat de Trasabilitate!</u> Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri. Setul de soluție de spălare original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic automat Pentra C400. La necesitate camera de bord/scaner a aparatului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C418	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C418			19. Sample Cup-Blue 1000 buc/cutie A11A01765 - Ependorfi de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de biochimie Pentra C400, destinate pentru reacții chimice și măsurare. <u>Certificat de Conformitate de la producător.</u>		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C419	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C419			20. Deproteinizer CP A11A01754 - Cerințe generale* + Nota** <u>Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate!</u> Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri. Setul de soluție de spălare original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic automat Pentra C400. La necesitate camera de bord/scaner a aparatului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C420	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C420			21. CUVETTES SEGMENTS A11A01891 - Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de biochimie Pentra 400, destinate pentru reacții chimice și măsurare. 5400 buc/set (450x12 chiuvete). <u>Certificat de Conformitate de la producător. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire.</u>		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C421	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C421			22. Filtru Osmoser o mini - Seturi de filtre Osmoser o mini , specifice, originale, destinate filtrării apei de înaltă calitate compatibilă cu necesitățile analitice și de mentenanță a analizator chimie clinică automatizat Pentra C400. <u>Certificat de Conformitate de la producător. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire.</u> Certificat de la producător privind instruire ingineri.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C422	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C422			23. Kit de mentenanță 6 luni P400RETET - Kit de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru		

				asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind instruire ingineri.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C423	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C423			24. Lampa fotometrică 41W66V 1300028830 - Lampa fotometrică, originală, specifică, destinată măsurării analiților biochimici pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de la producător privind instruire ingineri.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C424	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C424			25. Vîrfurile din teflon 10 buc/set - Vîrfurile din teflon de calitate înaltă, specifice, originale, destinate manevrelor de dozare de înaltă precizie a volumurilor necesare de reagenți și specimene la Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind instruire ingineri.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C425	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C425			26. Filtru de apă Pentra C400 COD 9001072 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Filtru de apă propriu și compatibil cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea fierului seric din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C426	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C426			27. Proteina C-reactivă CRP A1101611 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea cantitativă Proteinei C-reactive în ser/plasmă umană prin metoda imunoturbidimetrie.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C427	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C427			28. Calibrator pentru Proteina C-reactivă A11A01616 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota** Set de calibrator monoconstituent, original, specific, destinat pentru calibrarea metodei de determinare a proteinei C-reactive prin metoda imunoturbidimetrie tip lichid efectuate pe analizatorul automatizat Pentra C400. Certificat de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a calibratorului. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C428	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C428			29. Ammonia CP 1418-1042 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la		

				producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea amoniului din ser/plasmă umană.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C429	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C429			30. Ammonia calibrator 2x5 ml 1478-1042 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Set de calibrator monoconstituent, originali specific, destinat pentru calibrarea metodei de determinare a amoniului, tip lichid efectuat pe analizatorul automatizat Pentra C400. Certificat de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a calibratorului! Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri.		
111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C430	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C430			31. Ammonia control 2x2x5 ml 1478-1045 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru efectuarea controlului intern de calitate a amoniului.		
112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA			1. ABX Diluent, 20 L 0901020 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota** <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Ambalajul standart pentru aparat. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru prima etapă de diluție fixă, pe bordul analizatorului, a volumelor de probă destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb. Camera de bord/scaner a aparatului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA			2. Whitediff, 1L 1210906022 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota** <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Ambalajul standart pentru aparat. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru etapa finală de diferite tipuri de diluții a volumelor de probă, pe bordul analizatorului, destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb. Camera de bord/scanerul aparatului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anei 17,		

				18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA			3. ABX CLEANER, 1L 0903010 - Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Setul de soluție de spălare original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic automat Yumizen H500		
112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA			4. QC Diffrol N Control hematologic: Nivel Normal 2flx3mL/set 2062203 - Cerințe pentru control: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de la producător de reactivi. Trasabilitatea controlului. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind ingineri. Control hematologic Nivel Normal compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Camera de bord/scanerul a analizatorului hematologic trebuie să identifice pachetul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA			5. QC Diffrol L Control hematologic: Nivel Micșorat 2flx3mL/set 2062207 - Cerințe pentru control: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind ingineri. Control hematologic Nivel Micșorat compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Camera de bord/scanerul a analizatorului hematologic trebuie să identifice pachetul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA			6. QC Diffrol H Control hematologic: Nivel Înalt 2flx3mL/set 2062208 - Cerințe pentru control: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Control hematologic Nivel Înalt compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Camera de bord/scanerul a analizatorului hematologic trebuie să identifice pachetul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)		
112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA			7. MINOCLAIR 0,5 L 0401005 - Setul de soluție de spălare original, specific, destinat pentru mentenanțele		

HORIBA				zilnice a analizatorului hematologic automat Yumizen H500, pentru asigurarea funcționalității optime a analizatorului. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare		
112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA			8. Kit de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat hematologic Yumizen H500 . <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi.</u> Certificat de la producător privind instruire ingineri		
112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA			9. Lampa originală, de tehnologie specifică, destinată măsurării și numărării indicilor hematologici determinați de analizatorul automatizat hematologic Yumizen H500. <u>Certificat de Conformitate de la producător.</u> Certificat de Trasabilitate. Certificat de la producător privind instruire ingineri		
112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA			10. Set de calibratori MinoCal original, specific, destinat procedurilor de calibrare a analizator hematologic automatizat Yumizen H500 în cadrul mentenanțelor efectuate de ingineri. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind instruire ingineri		
112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA			11. Latex calibrator - Setul microparticule de latex cu dimensiuni specific înzestrate pentru executarea calibrărilor, controlului de calitate optim în cadrul mentenanțelor specifice analizatorului hematologic automat Yumizen H500 și asigurarea funcționalității optime a analizatorului. <u>Certificat de Conformitate de la producător.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind instruire ingineri.		
113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G400	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G400			1. Yumizen G PT liq 4, 12x4 mL - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza Yumizen G200/G400, destinat pentru determinarea timpului și activității protrombinei după Quick din plasmă umană și calcularea INR. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u>		
113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G401	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G401			2. Yumizen G PT 5, 5x5 mL ref. 1300036338 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Set de reactivi originali, specifici analizatorului hemostaza - Yumizen G200/G400, destinat pentru determinarea timpului și activității protrombinei după Quick din plasmă umană și calcularea INR. <u>Certificat de Conformitate de la</u>		

				producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat privind instruire ingineri.		
113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G402	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G402			3. Yumizen G FIB 2, 12x2 mL - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Set de reactivi originali, specifici analizatorului hemostaza - Yumizen G200/G400, destinat pentru determinarea <i>fibrinogenului</i> . Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat privind instruire ingineri.		
113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G403	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G403			4. YumizenG APTT liq 4 12x4mL - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza semiautomat cu 2 canale - Yumizen G200/G400, destinat pentru determinarea <i>timpului tromboplastinei pațial activate</i> din plasmă umană. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat privind instruire ingineri.		
113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G404	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G404			5. Yumizen G CaCl ₂ 12x4mL - Set de reactiv activator a reacțiilor de coagulare destinat pentru testarea sistemului de hemostaza pe analizatorul semiautomat cu 2 canale independente Yumizen G200/G400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare.		
113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G405	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G405			6. Yumizen G IMIDAZOL, 12x15 ml - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza - Yumizen G200/G400, destinat pentru determinarea fibrinogenului. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare.		
113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G406	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G406			7. Cuve de unică folosință pentru reacții de coagulare și măsurare. 1000 buc/set - Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de hemostază Yumizen G200/G400, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.		
113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G407	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G407			8. Yumizen G CTRL I/II, 5x1mm (2x) ref. 1300036412 - Control 2 nivele, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de hemostază efectuate pe analizatorul Yumizen G200/G400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat		

				de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare.		
113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G408	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G408			9. Yumizen G CAL 12x1mL - Calibrator original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de hemostază efectuate pe analizatorul Yumizen G200/G400. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi.</u> <u>Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare.		
114. Eprubete cu clot activator	Articole de uztensilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Eprubete cu clot activator, vacutainer (fără gel). Volum 4 sau 5 ml. IVD CE. Capac roșu, tichetă. Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010. Prezentare obligator: Certificat de la producător. Prezentare exemple de eprubete. CE		
115. Eprubete cu K3 EDTA 2,5 ml.	Articole de uztensilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Eprubete pentru investigații hematologice cu K3EDTA. Volum 2,5 ml. Cu capac verde, tichetă. IVD. CE. Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Prezentare exemple de eprubete.		
116. Eprubete cu K3 EDTA. Vacuum Tub. 3 ml.	Articole de uztensilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Eprubete pentru investigații hematologice cu K3EDTA. Volum 3 ml. Vacuum Tub. Cu capac violet, tichetă. IVD. CE. Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Certificat condițiilor de transportare. Certificat European. Prezentare exemple de eprubete.		
117. Eprubete de unică folosință 13x75	Articole de uztensilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Eprubete polisteren cu diametru 13mm, înălțime 75mm fără capac. Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010. Prezentarea obligator: Certificat de Conformitate de la producător. Prezentare exemple de eprubete.		
118. Vîrfuri plastic albastre pentru dozator 100-1000 mkl	Articole de uztensilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Vîrfuri plastic 100-1000 mkl (albastre) p-u dozator semiautomat. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Prezentare exemple de vîrfuri.		
119. Vîrfuri plastic Tip Gilson pentru dozator 0-200 mkl	Articole de uztensilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Vîrfuri galbene pentru PA de tip Gilson de 0 - 200 mkl p-u dozator semiautomat. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Prezentare exemple de vîrfuri .		
120. Vîrfuri plastic pentru dozator fixat 10 mkl	Articole de uztensilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Vîrfuri galbene pentru PA de tip Gilson de 10 mkl p-u dozator semiautomat fixat de 10 mkl. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Prezentare exemple de vîrfuri .		

121. Saci biodegradabile pentru deșeuri, volum nominal 50kg	Articole de uztenzilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Saci (galbene) 50kg, p-u deșeri contaminate cu lichide biologice. Cu insigna "Pericol Biologic". Se va da prioritate celor cu densitate mai înaltă . Rezistență mecanică mare, nu permite scurgerea lichidelor. Sacul să poată fi închis sigur. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Certificat European. Prezentare exemple de saci.		
122. Eprubete polipropilen 10 ml	Articole de uztenzilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Eprubete polipropilen 10 ml, p-u urină, fără capac. Rezistență la centrifugare. Prezentare exemple de eprubete.		
123. Densitometru pentru lichide	Articole de uztenzilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**Densitometru pentru măsurarea densității relative a lichidelor biologice: urodensitometru. Certificat de la producător. Certificat metrologic.		
124. Sticlă pentru microscopie	Articole de uztenzilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** P/u microscopie, margine șlefuită și fâșie p/u notițe 76x26x2mm, grosimea nu mai mic de 2mm (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).		
125. Casete pentru microscopia urinei	Articole de uztenzilă, consum și veselă de laborator			Casete pentru microscopia urinei cu grilă de numărare pentru 10 poziții de celule.		
126. Pipete de unică folosință	Articole de uztenzilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010. Pipete Pasteur 3 mL, de unică folosință.		
127. Eprubete 2,5 mL sau 3,0 mL cu Citrat de Na <u>3,2 %</u>	Articole de uztenzilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Eprubete pentru investigații de hemostază 2,5 mL sau 3 mL cu anticoagulant Citrat de Na 3,2 % . Capac albastru sau galben. Fixarea capacului: (1) în interiorul eprubetei în cazul capacului galben sau (2) fixarea capacului obligator pe filetul eprubetei în cazul capacului albastru. NC9. IVD. CE. Certificat European. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Prezentare exemple de eprubete.		
128.1. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	1. Test rapid cantitativ cTrI/CK-MB/Myo FIA			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea cantitativ cTrI/CK-MB/Myo din plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință în ambalaj ermetic individual fiecărui mini-cartridj compatibile cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător.		
128.2. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	2. Test rapid cantitativ D-dimeri, metoda FIA			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea D-dimeri din plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA (imunofluorescență pe card-test). Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu analizator automat Finecare FIA		

				Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător, Declarație de la participant referitor la înregistrarea metodei de analiza pe teritoriul RM.		
128.3. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	3. Control pentru test rapid cantitativ D-dimeri, metoda FIA			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Set de control compatibil cu sistem Finecare FIA Meter Plus, WondFo. Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010. Certificat European. Certificat de la producător, Declarație de la participant referitor la înregistrarea metodei de analiza pe teritoriul RM.		
128.4. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	4. Control pentru test rapid cantitativ cTrI/CK-MB/Myo FIA			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Set de control compatibil cu sistem Finecare FIA Meter Plus, WondFo. Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010. Certificat European. Certificat de la producător, Declarație de la participant referitor la înregistrarea metodei de analiza pe teritoriul RM.		
128.5. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	5. Optical Laser Module			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Modul optic compatibil cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.		
128.6. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	6. Adapter			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Adapter compatibil cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.		
128.7. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	7. Hîrtie termo 57x30			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Hîrtie termică compatibilă cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.		
129. Analizator de alcoolsopie AlcoPatrol AP-338	129. Analizator de alcoolsopie AlcoPatrol AP-338			1. Muștiucuri pentru alcoolsopie expiratorie 100 buc/set - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Muștiucuri sterile, material de bază - plastmass, de unică folosință în ambalaj individual, una extremitate pentru insuflare a aerului expirat, cealaltă extremitate a muștiucului adaptată la conexiune cu alcoolscopul AlcoPatrol AP-338. Certificat de la producător. Certificat de conformitate. CE		
129. Analizator de alcoolsopie AlcoPatrol AP-339	129. Analizator de alcoolsopie AlcoPatrol AP-339			2. Hîrtie termică 10 buc/set - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Hîrtie termică în ambalaj individual compatibilă cu alcoolscopul AlcoPatrol AP-338. Certificat de la producător. Certificat de conformitate. CE		
129. Analizator de alcoolsopie AlcoPatrol AP-340	129. Analizator de alcoolsopie AlcoPatrol AP-340			3. Sensor - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Sensor compatibilă cu alcoolscopul		

				AlcoPatrol AP-338. Certificat de la producător. Certificat de conformitate. Certificat de calibrare de la producător. CE. Obligator Certificat Metrologic.		
130. Glucometru semiautomat point-of-care express rapid	Strip-test chipuri pentru glucometru cu 25/50/100 buc/set			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Strip-test cu microchip, conține ferment glicolitic specific pentru glucometria sîngelui integral express rapidă. Obligator: livrarea a 2 glucometre, incluse în prețul total al lotului, compatibilitate absolută cu chipuri pentru glucometrie. IVD. Certificat de la producător, Certificat de conformitate, CE.		
131. Set de diagnostic p/u analiza LCR	Reactivi chimici p/u investigații clinice generale			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat de la producător. Certificat de trasabilitate.		
132. Albastru de metilen	Reactivi chimici p/u investigații clinice generale			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat de la producător. Certificat de trasabilitate.		
133. Azur II - Eozina K după Romanovski	Reactivi chimici p/u investigații clinice generale			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Colorant combinat gata pregătit de la producător. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat de la producător. Certificat de trasabilitate.		
134. Fixator May-Grunwald	Reactivi chimici p/u investigații clinice generale			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat de la producător. Certificat de trasabilitate.		
135. Articole pentru microscop PW-BK 2000	Piese, consumabile pentru microscop PW-BK 2000.			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. 1. Iluminator - lampa LED X 3.4V/3W. Marcaj: CE. Certificat de Conformitate de la producător.		
136. Dozator semiautomat unicanal	Articole de uztensilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Dozator semiautomat unicanal cu volum reglabil 10 mkl-100 mkl . Pasul schimbului diviziunilor: 1 µL. Inacuratețe maximală (E%): Vol.min. ≤ ±1,5%; Vol.med. ≤ ±1,2%; Vol.max ≤ ±0,8%. Imprecizie (CV%): Vol.min. ≤ 1,0%; Vol.med. ≤ 0,6%; Vol.max ≤ 0,2%. Stabilitatea înaltă a volumului reglat cu ajutorul mecanismului de oprire a clicurilor și butonului rotativ smarties-ului pe piston. Rezistent la autoclavare 121°C/20min. Set pentru calibrare rapidă cu mecanism de blocare a		

				cheilor. Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). De prezentat exemple de dozatoare. Prezentare obligator: Certificat de la producător. Certificat European. Certificat metrologic.		
137. Dozator semiautomat unicanal	Articole de uztenzilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**Dozator semiautomat unicanal cu volum reglabil 1 mkl-20 mkl . Pasul schimbului diviziunilor: 0,1 - 0,5 µL. Inacuratețe maximală (E%): Vol.min. ≤ ±1,5%; Vol.med. ≤ ±1,2%; Vol.max ≤ ± 0,8%. Imprecizie (CV%): Vol.min. ≤ 1,0%; Vol.med. ≤ 0,6%; Vol.max ≤ 0,2%.Stabilitatea înaltă a volumului reglat cu ajutorul mecanismului de oprire a clicurilor și butonului rotativ smarties-ului pe piston. Rezistent la autoclavare 121°C/20min. Set pentru calibrare rapidă cu mecanism de blocare a cheilor. Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). De prezentat exemple de dozatoare. Prezentare obligator: Certificat de la producător. Certificat European. Certificat metrologic.		
138. Dozator semiautomat unicanal	Articole de uztenzilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**Dozator semiautomat unicanal cu volum reglabil 100 - 1000 mkl cu metrologie. Pasul schimbului diviziunilor: 10 µL. Inacuratețe maximală (E%): Vol.min. ≤ ±1,5%; Vol.med. ≤ ±1,1%; Vol.max ≤ ± 0,6%. Imprecizie (CV%): Vol.min. ≤ 0,6%; Vol.med. ≤ 0,4%; Vol.max ≤ 0,2%. Stabilitatea înaltă a volumului reglat cu ajutorul mecanismului de oprire a clicurilor și butonului rotativ smarties-ului pe piston. Rezistent la autoclavare 121°C/20min. Set pentru calibrare rapidă cu mecanism de blocare a cheilor. Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). De prezentat exemple de dozatoare. Prezentare obligator: Certificat de la producător. Certificat European. Certificat metrologic.		
139. Suport vertical pentru dozatoare	Articole de uztenzilă, consum și veselă de laborator			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Suport vertical pentru 4 dozatoare. Plastmass.		
140. Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate.	140. Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA			1. Program ESfEQA. Control Clinical Chemistry 4. COD - CC4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Ser		

Program ESfEQA				uman liofilizat 5 mL pentru control extern internațional de calitate 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate Clinical Chemistry 15 parametri: Ureea, Creatinina, Proteina totală, Albumina, Acid uric, Bilirubina total/conjugată, Glucoza, ALT (GPT), AST (GOT), γ -GTP, Fosfataza alcalină, Alfa-Amilaza totală, LDH, Fier, Ammoniu.		
140. Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA	140. Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA			2. Program ESfEQA. Control Coagulation 4. COD - COA4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Ser uman liofilizat 1 mL pentru evaluarea control extern internațional de calitate a sistemului de Hemostază de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate: Activitatea Protrombinei după Quick în % cu INR, APTT, TT, Fibrinogen, D-dimeri.		
140. Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA	140. Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA			3. Program ESfEQA. Control Hematologie 4. COD - HEM4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Sînge roși integral uman stabilizat 2 mL pentru evaluarea control extern internațional de calitate Hematologic 5 DIFF de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate.		
141. Analizator urinar semiautomat Mission U120 Smart	Urinalysis Reagent Strips 8N - 100 buc/set			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Strip test cu 8 parametri pentru urină - leucocite, nitriti, proteine, pH, sînge, densitatea relativă, corpi cetoni, glucoza.		
142. Beta-hCG. Express rapid imunocromatografic.	Strip-test casetă pentru determinarea beta-gonadotropinei corionice umane			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Test rapid la sarcină. Strip-test imunologic rapid în casetă, metoda imunocromatografie laterală, pentru detectarea calitativă rapidă specifică a subunităților beta a gonadotropinei corionice umane din urină sau sânge venos. Certificat de la producător.		
143. Analizator automatizat AFIAS-6. REF: FPRR020	143. Analizator automatizat AFIAS-6. REF: FPRR020			1. Test rapid Antigen SARS-CoV-2 (COVID-19), metoda FIA. REF: SMFP-71 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea Antigen SARS-CoV-2 (COVID-19) prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unică folosință compatibile cu Analizator automatizat AFIAS-6. Sensibilitatea clinică a metodei analitice mai mult de 84%. Specificitatea clinică a metodei analitice mai mult de 98%. De prezentat obligator: Certificat European, Certificat de la producător, Declarație de la participant referitor la înregistrarea metodei de analiză în Registrul de Stat.		

143. Analizator automatizat AFIAS-6. REF: FPRR021	143. Analizator automatizat AFIAS-6. REF: FPRR021			2. Boditech Antigen SARS-CoV-2 (COVID-19 Ag) Control, 2x0,5ml. REF: CFPO-293 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Set de controale pentru efectuarea controlului intern de calitate în investigații de determinare a Antigen SARS-CoV-2 (COVID-19) prin metoda FIA. Componenta setului: flaconașe 2x0,5ml cu Antigen SARS-CoV-2 în formă liofilizată, compatibile cu Analizator automatizat AFIAS-6. De prezentat obligator: Certificat European, Certificat de la producător, Declarație de la participant referitor la înregistrarea metodei de analiza în Registru de Stat.		
143. Analizator automatizat AFIAS-6. REF: FPRR022	143. Analizator automatizat AFIAS-6. REF: FPRR022			3. Cartuș de spălare pentru AFIAS, 6 buc/set. - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Set cu cartușuri pentru mentenanța tehnică periodică a Componenta setului: 6 rătușuri compatibile cu Analizator automatizat AFIAS-6. De prezentat obligator: Certificat European, Certificat de la producător, Declarație de la participant referitor la înregistrarea metodei de analiza în Registru de Stat.		
144. Imunologie express manual. COVID-19	1. Strip-test rapid pentru detectarea Antigenului SARS-CoV-2			Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Strip-test imunologic rapid COVID-19 Antigen , metoda imunocromatografie laterală rapidă pentru detectarea calitativă specifică a Antigenului SARS-CoV-2. Componenta setului: (a) Strip-test casete ambalate individual într-o pungă de folie cu desicant; (b) Tub pentru recoltarea tamponului naso-faringian sigilat cu soluție tampon sterilă sau soluție tampon ambalată individual pentru extracția și solubilizarea antigenului viral; (c) Capac-duză pentru sigilarea tubului cu antigenul solubilizat după recoltare; (d) Baghete-tampon sterile ambalate individual pentru recoltarea materialului biologic din naso-faringe; (e) Instrucțiune de utilizare. Sensibilitatea clinică a metodei analitice mai mult de 84%. Specificitatea clinică a metodei analitice - minim 99%. De prezentat obligator: Certificat European, Certificat de la producător, Declarație de la participant referitor la înregistrarea metodei de analiza în Registru de Stat.		
145. Analizator de gaze Rapid Point 500	145. Analizator de gaze Rapid Point 500			1. 1MCART 250 teste - Cartuș de măsurare pentru 250 probe 10491447 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* +		

				Nota**. Ambalajul standart pentru aparat: Căruș de măsurare pentru 250 de probe compatibil cu analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Certificat de Conformitate de la producător.		
145. Analizator de gaze Rapid Point 501	145. Analizator de gaze Rapid Point 501			2. WASH WASTE kit 4 CATRIDGE - Cartuș de spulare 8930536 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Ambalajul standart pentru aparat: Cartuș de spulare compatibil cu analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Certificat de Conformitate de la producător.		
145. Analizator de gaze Rapid Point 502	145. Analizator de gaze Rapid Point 502			3. Seringi specializate cu litium heparină de 2,5 ml (LH - 100 UI) 250 buc/set - Seringi specializate cu litium heparină compatibile cu analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Volum seringă - 2,5 ml (LH - 100 UI). Ambalaj: 250 buc/set. Certificat de Conformitate de la producător.		
146.VITEK 2	146.VITEK 2			1.VITEK 2 GN - Marcaj CE Carduri de identificare bacili Gr-negativi,fermentativi si nefermentativi Ambalaj standart p/u aparat: carduri		
146.VITEK 2	146.VITEK 2			2. VITEK 2 AST 222 - Marcaj CE Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative nefermentative N222. Ambalaj standart p/u aparat: carduri		
146.VITEK 2	146.VITEK 2			3. VITEK 2 YST-08 - Marcaj CE Carduri de identificare fungi. Ambalaj standart p/u aparat: carduri		
146.VITEK 2	146.VITEK 2			4. VITEK 2 AST - GN75 - Marcaj CE Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative +E SBL Test. Ambalaj standart p/u aparat: carduri		
146.VITEK 2	146.VITEK 2			5. VITEK 2 GP - Marcaj CE Carduri de identificare bacili Gr-pozitivi. Ambalaj standart p/u aparat: carduri		
146.VITEK 2	146.VITEK 2			6. VITEK 2 AST 592 - Marcaj CE Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-pozitive. Ambalaj standart p/u aparat: carduri		
146.VITEK 2	146.VITEK 2			7. VITEK 2 AST-ST-03 - Marcaj CE Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-pozitive. Ambalaj standart p/u aparat: carduri		
146.VITEK 2	146.VITEK 2			8. VITEK 2 GN AST-204 - Marcaj CE Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative +E SBL Test.Ambalaj standart p/u aparat: carduri		

146.VITEK 2	146.VITEK 2			9. VITEK 2 ANC - Marcaj: CE Carduri p/u identificarea Corynebacterium species, Clostridium		
146.VITEK 2	146.VITEK 2			10. Soluție NaCl 0,45% - Marcaj: CE; amb. a 1,5L.		
147. Tulpini de referință	Tulpini de referință			1. Tulpini de referință E.coli ATSS 25922 - Marcaj CE Eh.coli ATSS 25922 Substanta liofilizata impregnata pe rondele pentru carduri AST GN		
147. Tulpini de referință	Tulpini de referință			2. Tulpini de referință Klebsiella pneumoniATCC700603 - Marcaj CE. Klebsiella pneumoni ATCC 700603 Substanta liofilizata impregnata pe rondele, ESBL		
147. Tulpini de referință	Tulpini de referință			3. Tulpini de referință Enterobacter hormaechei ATCC 700323 - Marcaj CE.Enterobacter hormaechei ATCC 700323 Substanta liofilizata impregnata pe rondele, pentru carduri ident. GN		
147. Tulpini de referință	Tulpini de referință			4. Tulpini de referință Ps. aeruginosa ATCC 27853 - Marcaj CE. Ps. aeruginosa ATCC 27853Substanta liofilizata impregnata pe rondele pentru carduri AST GN		
147. Tulpini de referință	Tulpini de referință			5. Tulpini de referință Staphylococcus aureus ATCC 29213 - Marcaj CE. Staphylococcus aureus ATCC 29213.Substanta liofilizataimpregnata pe rondele peunrtu carduriAST GP		
147. Tulpini de referință	Tulpini de referință			6. Tulpini de referință Enterococcus casseliflavus ATCC 700327 - Marcaj CE Enterococcus casseliflavus ATCC 700327 Substanta liofilizata impregnata pe rondele		
147. Tulpini de referință	Tulpini de referință			7. Tulpini de referință Candida albicans ATCC 14053 - Marcaj CE. Candida albicans ATCC 14053 Substanta liofilizata impregnata pe rondele		
148. Agar salin ci manit	Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat:0,5 kg.			Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: kg.		
149. Mediul tioglicolat	Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant.			Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant.		
150. Plasma de iepure	Matcaj CE. Plasma de iepure 0,0002l Ambalaj -cutie-10 fiole in cutie a cite 1ml substanta uscata			Marcaj CE .Plasma de iepure 0,0002l Ambalaj - cutie-10 fiole in cutie a cite 1ml substanta uscata		
151. Mediu de transport Signal-oxoid Ambalaj solicitat: flacon.	Marcaj CE Tipul reagenților: lichid. Ambalaj solicitat: flacon.			Marcaj CE Tipul reagenților: lichid. Ambalaj solicitat: flacon.		
152. Agar nutritiv	Marcaj CE Tipul reagenților: lichid.			Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj		

	Ambalaj solicitat: flacon.			solicitat: 05 kg.		
153. .Miuller-Hinton	Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant.			Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 05 kg.		
154. UTI - agar cromogen	Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: kg.			Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 05 kg.		
155. Glucoza	Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant.			Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,25-0,5 kg.		
156. Reactive pentru clostridium	156. Reactive pentru clostridium			1.CHROMID C.difficile (20 placi) - Marcaj CE. Ambalaj solicitat: set cu 20de placi		
156. Reactive pentru clostridium	156. Reactive pentru clostridium			2.Genbag anaerob 20/20/20 - Marcaj CE. Ambalaj: 20bags/20envelopes/20 clips		
156. Reactive pentru clostridium	156. Reactive pentru clostridium			3.Clostridium Difficile Agar Base - Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 05 kg.		
156. Reactive pentru clostridium	156. Reactive pentru clostridium			4.SuplimentClostridiumdifficile (firole) - Marcaj CE Ambalaj:firole		
157. Columbia agar	Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 05 kg.			Columbia agar		
158. Kligler iron agar	Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 05 kg.			Kligler iron agar		
159. Discuri cu optohin	Marcaj CE .			Discuri cu optohin		
160. Discuri cu bacitracina	Marcaj CE .			Discuri cu bacitracina		
161. Discuri cu bila	Marcaj CE .			Discuri cu bila		
162. Chit latex aglutinare Streptococi Diagnostic reagent (cu lamele p/u aglutinare monoutilizabile)	Marcaj CE. Diagnostic reagent23			Chit latex aglutinare Streptococi Diagnostic reagent (cu lamele p/u aglutinare monoutilizabile)		
163. Mediu cromogen pentru testarea sensibilitatii la fungi	Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 05 kg.			Mediu cromogen pentru testarea sensibilitatii la fungi		
164. Selenite bulion	Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 05 kg.			Selenite bulion		
165. Mediu de transport Amies Ambalaj solicitat: tub.	Marcaj CE Tipul reagenților: lichid. Ambalaj solicitat: tub.			Mediu de transport Amies Ambalaj solicitat: tub.		

166. Bulion MacConkey	Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 05 kg.			Bulion MacConkey		
167. Vismut Sulfit agar	Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 05 kg.			Vismut Sulfit agar		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			1. Rondele cu antibiotice in cartuse - Benzylpenicilin (1un)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			2. Rondele cu antibiotice in cartuse - Amoxililin/Clavulanic acid(20-10mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			3. Rondele cu antibiotice in cartuse - Ampicilin(2mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			4. Rondele cu antibiotice in cartuse - Oxacilin(1mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			5. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cefazolin(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			6. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cefoxitin(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			7. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cefuroxime(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			8. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cefotaxime(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			9. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cefotaxime(30mg)+cefotaxime clavulanic acid30-10mg		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			10. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cefoperazon(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			11. Rondele cu antibiotice in cartuse - Ceftazidime(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			12. Rondele cu antibiotice in cartuse - Ceftazidime(30mg)+ceftazidime clavulanic acid 30-10mg		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			13. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cefepime(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			14. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cefepime(30mg)+cefepime clavulanic acid(30-10mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			15. Rondele cu antibiotice in cartuse - Imipenem(10mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			16. Rondele cu antibiotice in cartuse - Ertapenem(10mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			17. Rondele cu antibiotice in cartuse - Meropenem(10mg)		

168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			18. Rondele cu antibiotice in cartuse - Gentamicin(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			19. Rondele cu antibiotice in cartuse - Tobramycin(10mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			20. Rondele cu antibiotice in cartuse - Amikacin(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			21. Rondele cu antibiotice in cartuse - Tetracycline(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			22. Rondele cu antibiotice in cartuse - Doxycycline(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			23. Rondele cu antibiotice in cartuse - Eritromycin(15mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			24. Rondele cu antibiotice in cartuse - Azirtomycin(15mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			25. Rondele cu antibiotice in cartuse - Claritromycina(15mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			26. Rondele cu antibiotice in cartuse - Clindamycina(2mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			27. Rondele cu antibiotice in cartuse - Lincomocina(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			28. Rondele cu antibiotice in cartuse - Colistina(50mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			29. Rondele cu antibiotice in cartuse - Vancomycina(5mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			30. Rondele cu antibiotice in cartuse - Linezolid(10mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			31. Rondele cu antibiotice in cartuse - Trmthoprim/Sulfamethoxazole(1,25-23,75)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			32. Rondele cu antibiotice in cartuse - Norfloxacin(10mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			33. Rondele cu antibiotice in cartuse - Ciprofloxacin(5mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			34. Rondele cu antibiotice in cartuse - Levofloxacin(5mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			35. Rondele cu antibiotice in cartuse - Moxifloxacina(5mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			36. Rondele cu antibiotice in cartuse - Piperacilin-tazobactam(30-6mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			37. Rondele cu antibiotice in cartuse - Ticarcilin(75mg)		

168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			38. Rondele cu antibiotice in cartuse - Atreonam(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			39. Rondele cu antibiotice in cartuse - Streptomycin(300mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			40. Rondele cu antibiotice in cartuse - Chloramphenicol(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			41. Rondele cu antibiotice in cartuse - Rifampicin (5un)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			42. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cloxacilin 500		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			43. Rondele cu antibiotice in cartuse - Nitroxoline(30mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			44. Rondele cu antibiotice in cartuse - Nitrofurantoin(100mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			45. Rondele cu antibiotice in cartuse - Fosfomicin(200mg)		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			46. Rondele cu antimicotice in cartuse - Nistatine 100		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			47. Rondele cu antimicotice in cartuse - Clotrimazole 300		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			48. Rondele cu antimocotice in cartuse - Fluconazole 50		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			49. Rondele cu antimicotice in cartuse - Ketoconazol 10		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			50. Rondele cu antimicotice in cartuse - Miconazole 10		
168. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.			51. Rondele cu antimicotice in cartuse - Voriconazole 1mg		
169. Candida cromogen agar	Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.			Candida cromogen agar		
170. SS- agar	Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.			SS- agar		
171. Emulsie de galbenus de ou	Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Sticle a cite 100 de ml.			Emulsie de galbenus de ou		
172. Rondele p/u testul la oxidaza	Marcaj CE Ambalaj solicitat: flacon			Rondele p/u testul la oxidaza		

173. Tampon steril pe tija de lemn	Marcaj CE fiecare tampon ambalat individual sau cite 2 in ambalaj			Tampon steril pe tija de lemn		
174. Stripuri B stereothermophylus	Marcaj CE Ambalaj solicitat: set			Stripuri B stereothermophylus		
175. Ansă metalică Diametrul: 1mm ; lungime 9-10 cm; metal nichel-crom	Diametrul: 1mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom			Ansă metalică Diametrul: 1mm ; lungime 9-10 cm; metal nichel-crom		
176. Ansă metalică Diametrul: 2 mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom	Diametrul: 2mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom			Ansă metalică Diametrul: 2 mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom		
177. Ansă metalică Diametrul:3mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom	Diametrul:3mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom			Ansă metalică Diametrul:3mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom		
178. Ansă metalică Diametrul: 5mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom	Diametrul: 5mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom			Ansă metalică Diametrul: 5mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom		
179. Virfuri conice sterile pentru dozator volum 5-100 mkl(galbene)	Marcaj CE; volum 5-100mkl			Virfuri conice sterile pentru dozator volum 5-100 mkl(galbene)		
180. Virfuri conice sterile pentru dozator volum 100-1000 mkl(albastre)	Marcaj CE; volum 100-1000 mkl			Virfuri conice sterile pentru dozator volum 100-1000 mkl(albastre)		
181. Virfuri conice sterile pentru dozator volum 3-5ml	Marcaj CE; volum 3-5ml			Virfuri conice sterile pentru dozator volum 3-5ml		
182. Marcher negru, albastru p/u sticlă, cu alcool	P/u sticlă, cu alcool			Marcher negru, albastru p/u sticlă, cu alcool		
183. Container cu lopatica steril	Marcaj: CE			Container cu lopatica steril		
184. Pipete plastic (pastior) sterile fiecare in ambalaj individual	Marcaj: CE fiecare in ambalaj individual			Pipete plastic (pastior) sterile fiecare in ambalaj individual		
185. Container steril 120-150 ml	Marcaj: CE			Container steril 120-150 ml		
186. Eprubeta din plastic cu tampon steril cu tija de lemn	Marcaj CE. Eprubeta din plastic cu tampon steril			Eprubeta din plastic cu tampon steril cu tija de lemn		
187. Eprubetă Marcaj CE G1005 test tube. Marime : 12x75 Volum : 5ml. PS	Marcaj CE G1005 test tube. Marime : 12x75 Volum : 5ml. PS			Eprubetă Marcaj CE G1005 test tube. Marime : 12x75 Volum : 5ml. PS		
188. Kit coloratie Gram laborator-reagent - 4*125 ml.	Marcaj CE: laborator-reagent - 4*125 ml.			Kit coloratie Gram laborator-reagent - 4*125 ml.		

189. Pipete sterile gradate monoutilizabile 1 ml.	Marcaj CE : 1 ml.			Pipete sterile gradate monoutilizabile 1 ml.		
190. Cutie Petri din plastic sterile Diametrul: 10	Marcaj CE Diametrul: 10			Cutie Petri din plastic sterile Diametrul: 10		
191. Hirtie termica 55 mm pentru autoclavul”BIOBASE”	Marcaj: CE .In ambalaj stinsa gofrat (nu rulon)			Hirtie termica 55 mm pentru autoclavul”BIOBASE”		
192. Foite indicator pentru aprecierea PH	Marcaj : CE ; cu standard color pentru citirea rezultatului obtinut			Foite indicator pentru aprecierea PH		
193. Saci p/u autoclavare	Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant.			Saci p/u autoclavare		
194. Perii p/u eprubete	Perii p/u eprubete			Perii p/u eprubete		
195. Perii p/u flacoane	Marcaj CE. vesela de laborator: pahare gradate 1 lit.			Perii p/u flacoane		
196. Teste chimice indicatorii penrtu controlul sterilizarii cu aburi – 120.0 grade/celsius	Marcaj CE.120.0 grade/celsius			Teste chimice indicatorii penrtu controlul sterilizarii cu aburi – 120.0 grade/celsius		
197. Teste chimice indicatorii penrtu controlul sterilizarii cu aer uscat – 180.0 grade/celsius	Marcaj CE. 180.0 grade/celsius			Teste chimice indicatorii penrtu controlul sterilizarii cu aer uscat – 180.0 grade/celsius		
198. Arzator,,Bunzen,,	Marcaj CE.			Arzator,,Bunzen,,		
199. Acid azotic	Investigații histologice			Acid azotic		
200. Acid clorhidric	Investigații histologice			Acid clorhidric		
201. Acid sulfuric	Investigații histologice			Acid sulfuric		
202. Acetonă	Investigații histologice			Acetonă		
203. Toluen (amb 1 l)	Investigații histologice			Toluen (amb 1 l)		
204. Cloroform (amb 1 l)	Investigații histologice			Cloroform (amb 1 l)		
205. Dibutilftalat	Investigații histologice			Dibutilftalat		
206. Hidroxid de amoniu	Investigații histologice			Hidroxid de amoniu		
207. Formalin(amb 1l sau 5l)	Investigații histologice			Formalin(amb 1l sau 5l)		
208. Glicerină	Investigații histologice			Glicerină		

209. Aluminiu de potasiu	Investigații histologice			Aluminiu de potasiu		
210. Hematoxin solubila	Investigații histologice			Hematoxin solubila		
211. Parafin granule	Investigații histologice			Parafin granule		
212. Acid acetic	Investigații histologice			Acid acetic		
213. Polesterol	Investigații histologice			Polesterol		
214. Fenol	Investigații histologice			Fenol		
215. Ceara	Investigații histologice			Ceara		
216. Hirtie de filtru	Investigații histologice			Hirtie de filtru		
217. Lame de sticla	Investigații histologice			Lame de sticla		

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____

Ofertantul: _____ Adresa: _____

Anexa nr.23
la Documentația standard nr. _____

din “ ____ ” _____ 20 ____

Specificații de preț

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8 și 11 la necesitate, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

	Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
	Obiectul de achiziției: _____

Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 240	ml	3000					Pe parcursul anului 2022, în decurs de 24 ore de la solicitare		
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 241	ml	3000							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 242	ml	3000							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 243	ml	3000							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 244	ml	3000							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 245	ml	3000							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 246	ml	3000							

	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 247	ml	3000							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 248	ml	5000							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 249	ml	3000							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 250	ml	1000							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 251	buc	2							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 252	buc	1000							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 253	ml	30							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 254	ml	30							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 255	ml	60							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 256	ml	60							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 257	buc	2							
	1. Analizator biochimic automat DIRUI CS-T 258	buc	1							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	5000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	5000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	5000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	1000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	5000							

	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	1000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	1500							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	5000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	1000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	5000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	500							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	3000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	500							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	5000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	1500							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	5000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	1500							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	160							

	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	160							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	5							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	1000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	1000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	1000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	12							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	10							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	5000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	5000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	1000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	1000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	buc	2000							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	buc	5000							

	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	set	1							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	buc	3							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	buc	3							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	90							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	90							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	180							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	ml	180							
	2. Analizator biochimic automat MINDRAY BS 200, BS-240 Pro	L	25							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	ml	200							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	teste	3 000							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	teste	3 000							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	teste	3 000							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	teste	3 000							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	teste	3 000							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	teste	3 000							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	teste	3 000							

	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	buc	3 000							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	teste	3 000							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	ml	600							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	ml	120							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	ml	120							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	ml	60							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	buc	300							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	ml	2 000							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	ml	1 000							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	teste	3 000							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	teste	3 000							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	teste	2 000							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	buc	2							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	teste	6000							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	set	6							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	set	2							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	set	4							
	3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR	set	1							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	30							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	30							

	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	33							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	12							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	32							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	9							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	25							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	24							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	14							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	21							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	10							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	15							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	6							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	50							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	40							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	30							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	25							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	6							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	5							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	30							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	42							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	20							

	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	8							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	1							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	1							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	1							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	1							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	3							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	5							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	8							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	6							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	6							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	1							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	55							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	3							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	3							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	15							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	5							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	2							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	2							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	buc	1							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	2							

	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	1							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	1							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	3							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	2							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	2							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	buc	1							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	2							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	1							
	4. Analizator biochimic automat Cobas c501, Roche Diagnostics	set	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	30							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	3							

	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	1							
	5. Analizator electrolitilor automat Humalyte Plus 5, Germania	buc	2							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	teste	4000							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	teste	4000							
	6. Analizator automat de imunologie prin	teste	2000							

	chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China									
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	teste	600							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	teste	600							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	teste	600							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	teste	600							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	teste	600							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	teste	600							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	teste	600							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	4							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	4							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	4							
	6. Analizator automat de imunologie prin	set	4							

	chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China									
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	4							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	4							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	3							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	3							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	3							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	3							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	3							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	3							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	3							
	6. Analizator automat de imunologie prin	set	3							

	chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China									
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	3							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	3							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	3							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	2							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	2							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	buc	15000							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	15							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	20							
	6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China	set	6							
	7. Analizator imunoenzimatic automat ELISYS UNO, Human	teste	960							

	Germania									
	7. Analizator imunoenzimatic automat ELISYS UNO, Human Germania	teste	960							
	7. Analizator imunoenzimatic automat ELISYS UNO, Human Germania	teste	480							
	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	buc	110							
	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	set	28							
	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	buc	14							
	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	buc	36							
	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	buc	36							
	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	buc	36							
	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	buc	1							
	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	buc	1							
	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	buc	2							
	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	buc	2							
	8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan	buc	1							

	Japan									
	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	buc	40							
	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	buc	10							
	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	buc	14							
	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	buc	10							
	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	buc	5							
	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	buc	9							
	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	buc	18							
	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	buc	12							
	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	buc	12							
	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	buc	12							
	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	buc	1							
	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	buc	1							
	9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan	buc	1							

	Japan									
	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	buc	4							
	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	buc	15							
	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	buc	7							
	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	buc	48							
	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	buc	2							
	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	buc	2							
	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	buc	2							
	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	buc	1							
	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	buc	1							
	10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania	buc	1							
	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	ml	1500							
	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	ml	1500							
	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	ml	2000							
	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	ml	3000							

	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	buc	120000							
	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	ml	500							
	12. Coagulometru optic HUMANCLOT Quattro, Junior Germania	set	80							
	Coagulometru optic HUMANCLOT Quattro, Junior Germania	set	20							
	Coagulometru optic HUMANCLOT Quattro, Junior Germania	set	40							
	Coagulometru optic HUMANCLOT Quattro, Junior Germania	set	50							
	Coagulometru optic HUMANCLOT Quattro, Junior Germania	set	6							
	Coagulometru optic HUMANCLOT IUNIOR, Germania	buc	18000							
	Coagulometru optic HUMANCLOT QUATTRO, Germania	buc	50000							
	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	set	20							
	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	set	20							
	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	set	40							
	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	set	40							
	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	set	20							
	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	set	20							
	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	buc	20000							

	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	buc	6000							
	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	buc	100							
	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	fl	25							
	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	buc	1							
	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	buc	1							
	13.Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan	buc	1							
	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	set	40							
	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	set	30							
	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	set	80							
	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	set	80							
	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	set	20							
	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	set	20							
	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	set	15							
	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	set	12							
	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	set	12							
	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	set	100							
	14. Coagulometru automat C 3100, Mindray, China	buc	1							
	Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	teste	1000							
	Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	teste	4000							
	Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	teste	4000							

	Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	teste	100							
	Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	teste	100							
	Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	teste	1000							
	16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	teste	15000							
	16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	teste	1							
	16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	teste	10000							
	16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	teste	1							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	test	1000							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	test	1000							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	test	50							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	set	1							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	set	1							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	set	1							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	test	500							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	test	500							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	set	1							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	set	1000							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	teste	200							

	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	set	500							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	test	2000							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	set	1							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	test	1000							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	set	1							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	test	2500							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	test	300							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	set	1							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	test	25							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	set	1							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	test	25							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	set	1							
	17. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea	set	1							
	18. Tromboelastograf UDT-5000	test	300							
	19.1. Set reagenți p/u investigații imunologice	teste	1000							
	19.2. Set reagenți p/u investigații imunologice	teste	1000							
	19.3. Set reagenți p/u investigații imunologice	teste	1000							
	19.4. Set reagenți p/u investigații imunologice	teste	20							
	19.5. Set reagenți p/u investigații imunologice	teste	50							
	19.6. Set reagenți p/u investigații imunologice	teste	50							

	19.7. Set reagenți p/u investigații imunologice	teste	50							
	19.8. Set reagenți p/u investigații imunologice	teste	50							
	19.9. Set reagenți p/u investigații imunologice	teste	10000							
	20.1. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	kg	0,1							
	20.2. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	kg	0,1							
	20.3. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	kg	0,1							
	20.4. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	Litru	1							
	20.5. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	ml	1500							
	20.6. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	ml	60							
	20.7. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	ml	60							
	20.8. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	ml	1500							
	20.9. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	ml	200							
	20.10. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	ml	1500							
	20.11. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	ml	1500							
	20.12. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	ml	1300							
	20.13. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	ml	200							
	20.14. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	ml	1000							
	20.15. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	set	10							
	20.16. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	set	1							
	20.17. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	set	1							

	20.18. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	set	1							
	20.19. Expres teste diagnostice p/u analiza de a urinei	set	1							
	20.20. Expres teste diagnostice p/u analiza a urinei	set	1							
	20.21. Expres teste diagnostice p/u analiza de a urinei	teste	300							
	21.1. Reactivi chimici p/u analize de rutină	kg	0,5							
	21.2. Reactivi chimici p/u analize de rutină	kg	1							
	21.3. Reactivi chimici p/u analize de rutină	kg	0,5							
	21.4. Reactivi chimici p/u analize de rutină	kg	3							
	21.5. Reactivi chimici p/u analize de rutină	kg	1							
	21.6. Reactivi chimici p/u analize de rutină	kg	0,5							
	21.7. Reactivi chimici p/u analize de rutină	kg	0,5							
	22.1. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	kg	6							
	22.2. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	kg	6							
	22.3. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	L	1							
	22.4. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	L	1							
	22.5. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	buc	2							
	22.6. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	buc	12							

	22.7. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	fl	10							
	22.8. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	fl	10							
	22.9. Reactivi, materiale de control și articole de ustensilă pentru cromatografia cu gaz	fl	10							
	23.1. Veselă și articole de ustensilă	buc	200							
	23.2. Veselă și articole de ustensilă	buc	500							
	23.3. Veselă și articole de ustensilă	buc	500							
	23.4. Veselă și articole de ustensilă	buc	1000							
	23.5. Veselă și articole de ustensilă	buc	4000							
	23.6. Veselă și articole de ustensilă	buc	4000							
	23.7. Veselă și articole de ustensilă	buc	10000							
	23.8. Veselă și articole de ustensilă	buc	20000							
	23.9. Veselă și articole de ustensilă	buc	1000							
	23.10. Veselă și articole de ustensilă	buc	1000							
	23.11. Veselă și articole de ustensilă	buc	10000							
	23.12. Veselă și articole de ustensilă	buc	10000							
	23.13. Veselă și articole de ustensilă	buc	10000							
	23.14. Veselă și articole de ustensilă	buc	10000							
	23.15. Veselă și articole de ustensilă	buc	10000							

	23.16. Veselă și articole de ustensilă	buc	1000							
	23.17. Veselă și articole de ustensilă	buc	2000							
	23.18. Veselă și articole de ustensilă	buc	25000							
	23.19. Veselă și articole de ustensilă	buc	15000							
	23.20. Veselă și articole de ustensilă	buc	3000							
	23.21. Veselă și articole de ustensilă	buc	100							
	23.22. Veselă și articole de ustensilă	buc	1000							
	23.23. Veselă și articole de ustensilă	buc	1000							
	23.24. Veselă și articole de ustensilă	buc	1000							
	23.25. Veselă și articole de ustensilă	buc	50							
	23.26. Veselă și articole de ustensilă	buc	50							
	23.27. Veselă și articole de ustensilă	buc	5							
	23.28. Veselă și articole de ustensilă	buc	10							
	23.29. Veselă și articole de ustensilă	buc	10							
	23.30. Veselă și articole de ustensilă	buc	10							
	23.31. Veselă și articole de ustensilă	buc	10							
	23.32. Veselă și articole de ustensilă	buc	10000							
	23.33. Veselă și articole de ustensilă	buc	30							
	23.34. Veselă și articole de ustensilă	buc	300							
	23.35. Veselă și articole de ustensilă	buc	20000							

	23.36. Veselă și articole de ustensilă	buc	20000							
	23.37. Veselă și articole de ustensilă	buc	20000							
	23.38. Veselă și articole de ustensilă	buc	1000							
	23.39. Veselă și articole de ustensilă	buc	1000							
	23.40. Veselă și articole de ustensilă	buc	1							
	23.41. Veselă și articole de ustensilă	buc	10							
	23.42. Veselă și articole de ustensilă	buc	10							
	23.43. Veselă și articole de ustensilă	buc	10							
	23.44. Veselă și articole de ustensilă	buc	5							
	109. Analizator hematologic automat Norma ICON 3	Set	15							
	109. Analizator hematologic automat Norma ICON 4	Set	3							
	109. Analizator hematologic automat Norma ICON 5	Set	2							
	110. Analizator de gaze Rapid Point 500	buc	13							
	110. Analizator de gaze Rapid Point 501	Set	10							
	110. Analizator de gaze Rapid Point 502	Set	10							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	Set-caseta	70							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C401	Set-caseta	70							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C402	Set-caseta	150							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C403	Set-caseta	18							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C404	Set-caseta	20							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C405	Set-caseta	170							

	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C406	Set-caseta	200							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C407	Set-caseta	100							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C408	Set-caseta	80							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C409	Set-caseta	12							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C410	Set-caseta	100							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C411	Set-caseta	100							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C412	Set	4							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C413	Set	1							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C414	Set	2							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C415	Set	2							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C416	Set	1							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C417	Set	6							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C418	Set	2							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C419	Set	18							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C420	Set	30							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C421	Set	2							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C422	Set	2							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C423	Buc	10							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C424	Set	2							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C425	buc	3							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C426	Set-caseta	30							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C427	Set	4							

	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C428	Set-caseta	10							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C429	Set	3							
	111. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C430	Set	2							
	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	Set	40							
	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	Set	40							
	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	Set	30							
	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	Set	3							
	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	Set	3							
	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	Set	3							
	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	Set	7							
	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	Set	1							
	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	Set	2							
	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	Set	1							
	112. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	Set	1							
	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G400	Set	15							
	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G401	set	15							

	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G402	Set	30							
	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G403	Set	2							
	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G404	Set	2							
	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G405	Set	12							
	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G406	Set	25							
	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G407	Set	3							
	113. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200/G408	Set	1							
	114. Eprubete cu clot activator	Bucăți.	30 000							
	115. Eprubete cu K3 EDTA 2,5 ml.	Buc.	50 000							
	116. Eprubete cu K3 EDTA. Vacuum Tub. 3 ml.	Buc.	10 000							
	117. Eprubete de unică folosință 13x75	Buc.	10 000							
	118. Vîrfuri plastic albastre pentru dozator 100-1000 mkl	Buc.	10 000							
	119. Vîrfuri plastic Tip Gilson pentru dozator 0-200 mkl	Buc.	100 000							
	120. Vîrfuri plastic pentru dozator fixat 10 mkl	Buc.	10 000							
	121. Saci biodegradabile pentru deșeuri, volum nominal 50kg	Buc.	730							
	122. Eprubete polipropilen 10 ml	Buc.	7 300							
	123. Densitometru pentru lichide	Buc.	1							
	124. Sticlă pentru microscopie	Buc	1 000							
	125. Casete pentru microscopia urinei	Buc	1 000							
	126. Pipete de unică folosință	Buc	5 000							
	127. Eprubete 2,5 mL sau 3,0 mL cu Citrat de Na 3,2 %	Bucăți	20 000							
	128.1. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	buc card	1200							

	128.2. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	Buc.	2 000							
	128.3. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	set	1							
	128.4. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	set	1							
	128.5. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	Buc	1							
	128.6. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	Buc	1							
	128.7. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	buc	100							
	129. Analizator de alcoolscopie AlcoPatrol AP-338	Set	10							
	129. Analizator de alcoolscopie AlcoPatrol AP-339	Set	2							
	129. Analizator de alcoolscopie AlcoPatrol AP-340	buc	2							
	130. Glucometru semiautomat point-of-care express rapid	set	45							
	131. Set de diagnostic p/u analiza LCR	Set.	1							
	132. Albastru de metilen	Litru.	1							
	133. Azur II - Eozina K după Romanovski	Litru.	2							
	134. Fixator May-Grunwald	Litru.	2							
	135. Articole pentru microscop PW-BK 2000	Buc	1							
	136. Dozator semiautomat unicanal	Set	1							
	137. Dozator semiautomat unicanal	Set	1							
	138. Dozator semiautomat unicanal	Set	1							
	139. Suport vertical pentru dozatoare	Buc	1							
	140. Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA	Set	1							
	140. Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate.	Set	1							

	Program ESfEQA									
	140. Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA	Set	1							
	141. Analizator urinar semiautomat Mission U120 Smart	Set	50							
	142. Beta-hCG. Express rapid imunocromatografic.	buc	100							
	143. Analizator automatizat AFIAS-6. REF: FPRR020	Buc	500							
	143. Analizator automatizat AFIAS-6. REF: FPRR021	Set	2							
	143. Analizator automatizat AFIAS-6. REF: FPRR022	Set	5							
	144. Imunologie express manual. COVID-19	Buc.	1 500							
	145. Analizator de gaze Rapid Point 500	buc	28							
	145. Analizator de gaze Rapid Point 501	Set	27							
	145. Analizator de gaze Rapid Point 502	Set	27							
	146.VITEK 2	buc	1000							
	146.VITEK 2	buc	1200							
	146.VITEK 2	buc	100							
	146.VITEK 2	buc	1000							
	146.VITEK 2	buc	800							
	146.VITEK 2	buc	800							
	146.VITEK 2	buc	40							
	146.VITEK 2	buc	500							
	146.VITEK 2	buc	20							
	146.VITEK 2	amb	15							

	147. Tulpini de referință	buc	1							
	147. Tulpini de referință	buc	1							
	147. Tulpini de referință	buc	1							
	147. Tulpini de referință	buc	1							
	147. Tulpini de referință	buc	1							
	147. Tulpini de referință	buc	1							
	147. Tulpini de referință	buc	1							
	148. Agar salin ci manit	kg	2							
	149. Mediul tioglicolat	kg	2							
	150. Plasma de iepure	amb	15							
	151. Mediu de transport Signal-oxoid Ambalaj solicitat: flacon.	fl.	1500							
	152. Agar nutritiv	kg	8							
	153. .Miuller-Hinton	kg	8							
	154. UTI - agar cromogen	kg	8							
	155. Glucoza	kg	3							
	156. Reactive pentru clostridium	set	1							
	156. Reactive pentru clostridium	set	1							
	156. Reactive pentru clostridium	kg	0,5							
	156. Reactive pentru clostridium	buc.	5							
	157. Columbia agar	kg	2							
	158. Kligler iron agar	kg	10							
	159. Discuri cu optohin	buc	1							

	160. Discuri cu bacitracina	buc	1							
	161. Discuri cu bila	buc	1							
	162. Chit latex aglutinare Streptococi Diagnostic reagent (cu lamele p/u aglutinare monoutilizabile)	amb	600							
	163. Mediu cromogen pentru testarea sensibilitatii la fungi	kg	0.5							
	164. Selenite bulion	kg	0.5							
	165. Mediu de transport Amies Ambalaj solicitat: tub.	buc	3000							
	166. Bulion MacConkey	kg	0,5							
	167. Vismut Sulfit agar	kg	0,5							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	40							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	40							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	10							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	40							

	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	40							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	10							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	40							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	40							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	10							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							

	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	40							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	30							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	10							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	10							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	10							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							
	168. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	20							

	169. Candida cromogen agar	kg	2							
	170. SS- agar	kg	0,5							
	171. Emulsie de galbenus de ou	buc	12							
	172. Rondele p/u testul la oxidaza	fl.	20							
	173. Tampon steril pe tija de lemn	buc	10000							
	174. Stripuri B stereothermophilus	set	5							
	175. Ansă metalică Diametrul: 1mm ; lungime 9-10 cm; metal nichel-crom	buc	50							
	176. Ansă metalică Diametrul: 2 mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom	buc	50							
	177. Ansă metalică Diametrul:3mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom	buc	20							
	178. Ansă metalică Diametrul: 5mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom	buc	20							
	179. Virfuri conice sterile pentru dozator volum 5-100 mkl(galbene)	buc	2000							
	180. Virfuri conice sterile pentru dozator volum 100-1000 mkl(albastre)	buc	1000							
	181. Virfuri conice sterile pentru dozator volum 3-5ml	buc	500							
	182. Marcher negru, albastru p/u sticlă, cu alcool	buc	100							
	183. Container cu lopatica steril	buc	500							
	184. Pipete plastic (pastior) sterile fiecare in ambalaj individual	buc	2000							
	185. Container steril 120-150 ml	buc	2000							

	186. Eprubeta din plastic cu tampon steril cu tija de lemn	buc	10000							
	187. Eprubetă Marcaj CE G1005 test tube. Marime : 12x75 Volum : 5ml. PS	buc	10000							
	188. Kit coloratie Gram laborator-reagent - 4*125 ml.	buc	5							
	189. Pipete sterile gradate monoutilizabile 1 ml.	buc	1000							
	190. Cutie Petri din plastic sterile Diametrul: 10	buc	40000							
	191. Hirtie termica 55 mm pentru autoclavul”BIOBASE”	buc	10							
	192. Foite indicator pentru aprecierea PH	buc	4							
	193. Saci p/u autoclavare	buc	600							
	194. Perii p/u eprubete	buc	30							
	195. Perii p/u flacoane	buc	10							
	196. Teste chimice indicatorii penrtu controlul sterilizarii cu aburi – 120.0 grade/celsius	amb	1000							
	197. Teste chimice indicatorii penrtu controlul sterilizarii cu aer uscat – 180.0 grade/celsius	amb	2000							
	198. Arzator,,Bunzen,,	buc	4							
	199. Acid azotic	lit	5							
	200. Acid clorhidric	lit	2							
	201. Acid sulfuric	lit	2							
	202. Acetonă	lit	5							
	203. Toluen (amb 1 l)	lit	200							
	204. Cloroform (amb 1 l)	lit	200							
	205. Dibutilftalat	lit	2							

	206. Hidroxid de amoniu	kg	5							
	207. Formalin(amb 1l sau 5l)	lit	50							
	208. Glicerină	lit	10							
	209. Aluminiu de potasiu	kg	2							
	210. Hematoxilin solubila	lit	20							
	211. Parafin granule	kg	100							
	212. Acid acetic	lit	3							
	213. Polesterol	kg	5							
	214. Fenol	kg	5							
	215. Ceara	kg	10							
	216. Hirtie de filtru	kg	40							
	217. Lame de sticla	buc	10000							

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____

Ofertantul: _____ Adresa: _____

CONTRACT – MODEL

CONTRACT Nr.
privind achiziția de _____

**I PARTEA GENERALĂ
(OBLIGATORIU)**

Obiectul achiziției _____ Reactive și consumabile de laborator 1 _____
Cod CPV: _____ 33600000-6 _____

“ _____ ” _____ 20__
(localitatea)

Furnizorul/Prestatorul de bunuri /servicii	Autoritatea contractantă
_____ (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin _____, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza _____, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare Furnizor/Prestator _____ (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de o parte,	_____ IMSP IMU _____, (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin _____ Mihail Ciocanu _____ , (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza _____ Regulamentului _____ , (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare Cumpărător/Beneficiar _____ 1003600152606 _____ , (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de altă parte,

ambii (denumiți(te) în continuare Părți), au încheiat prezentul Contract referitor la următoarele:

a. Achiziționarea _Reactive și consumabile de laborator 1_____,
(denumirea bunului/serviciului)
denumite în continuare Bunuri/Servicii, conform procedurii de achiziții publice de tip _____
nr. _____ din _____,
în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului bdin „_____” _____ 20__.

b. Următoarele documente vor fi considerate părți componente ale Contractului:

- a) Specificația tehnică;
- b) Specificația de preț;

c) *Garanția de bună execuție.*

c. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.

d. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Cumpărător/Beneficiar, Furnizorul/Prestatorul se obligă prin prezentul contract să livreze/presteze Cumpărătorului/Beneficiarului Bunurile/Serviciile și să înlăture defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.

e. Cumpărătorul/Beneficiarul se obligă prin prezentul contract să plătească Furnizorului/Prestatorului, în calitate de contravaloare a livrării/prestării bunurilor/serviciilor, prețul Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

1. Obiectul Contractului

1.1. Furnizorul/Prestatorul își asumă obligația de a livra/presta Bunurile/Serviciile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Cumpărătorul/Beneficiarul se obligă, la rândul său, să achite și să recepționeze Bunurile/Serviciile livrate/prestate de Furnizorul/Prestator.

1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație.

1.4. Serviciile prestate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație

1.5. Termenele de garanție/valabilitate a bunurilor – specificat în certificatele de conformitate/calitate prezentate odată cu livrarea mărfii.

2. Termeni și condiții de livrare/prestare

2.1. Livrarea/Prestarea Bunurilor/Serviciilor se efectuează de către Furnizor/Prestator: La comandă, după necesități, în decurs de 24 ore de la efectuarea comenzii. Incoterms 2010 DDP.

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor/Serviciilor include:

a) *Originalele facturilor fiscale;*

b) *Copia certificatului de conformitate/inofensivitate/calitate valabil la momentul livrării*

2.3. Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Cumpărătorului/Beneficiarului cel târziu la momentul livrării bunurilor la destinația finală/prestării serviciilor. Livrarea/Prestarea bunurilor/serviciilor se consideră încheiată în momentul în care sunt prezentate documentele de mai sus.

3. Prețul și condiții de plată

3.1. Prețul Bunurilor/Serviciilor livrate/prestate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat Specificația prezentului Contract.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: _____ lei MD.

(suma cu cifre și litere)

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile/Serviciile livrate/prestate va efectua în lei moldovenești.

3.4. Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător/Beneficiar vor fi:

Prin transfer în termen de 90 zile după prezentarea facturii.

3.5. Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Furnizorului/Prestatorului indicat în prezentul Contract.

4. Condiții de predare-primire

4.1. Bunurile/Serviciile se consideră predate de către Furnizor/Prestator și recepționate de către Cumpărător/Beneficiar [*destinatar, după caz*] dacă:

a) cantitatea Bunurilor/Serviciilor corespunde informației indicate în Lista bunurilor/serviciilor și graficul livrării/prestării și documentele de însoțire conform punctului 2.2 al prezentului Contract;

b) calitatea Bunurilor/Serviciilor corespunde informației indicate în Specificație;

c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație.

4.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să prezinte Cumpărătorului/Beneficiarului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea/prestarea Bunurilor/Serviciilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Furnizor/Prestator a prezentei clauze, Cumpărătorul/Beneficiarul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere și de a fi exonerat de achitarea penalității stabilite în punctul 10.3.

5. Standarde

5.1. Bunurile/Serviciile furnizate/prestate în baza contractului vor respecta standardele prezentate de către furnizor în propunerea sa tehnică.

5.2. Când nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a Bunurilor/Serviciilor.

6. Obligațiile părților

6.1. În baza prezentului Contract, Furnizorul/Prestatorul se obligă:

- a) să livreze/presteze Bunurile/Serviciile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să anunțe Cumpărătorul/Beneficiarul după semnarea prezentului Contract, în decurs de 5 zile calendaristice, prin telefon/fax sau mijloace electronice, despre disponibilitatea livrării/prestării Bunurilor/Serviciilor;
- c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor/Serviciilor de către Cumpărător/Beneficiar [*destinatar, după caz*], în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor/Serviciilor pe toată perioada de până la recepționarea lor de către Cumpărător/Beneficiar [*destinatar, după caz*].

6.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul/Beneficiarul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor/Serviciilor livrate/prestate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- b) să asigure achitarea Bunurilor/Serviciilor livrate/prestate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

7. Circumstanțe care justifică neexecutarea contractului

7.1. Părțile sunt exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de circumstanțe care justifică neexecutarea contractului (războaie, calamități naturale: incendii, inundații, cutremure de pământ, precum și alte circumstanțe care nu depind de voința Părților).

7.2. Partea care invocă clauza circumstanțelor care justifică neexecutarea contractului este obligată să informeze imediat (dar nu mai târziu de 10 zile) cealaltă Parte despre survenirea circumstanțelor care justifică neexecutarea contractului.

7.3. Survenirea circumstanțelor care justifică neexecutarea contractului, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un aviz de atestare, eliberat în mod corespunzător de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

7.4. În cazul în care în circumstanțele care justifică neexecutarea contractului, acesta se modifică prin acordul adițional, inclusiv modificarea termenilor de executare, în cazul unei executări ulterioare a contractului. Când se execută pct.7.1 și pct.7.3, părțile modifică contractul prin acord - adițional, privind neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor, inclusiv modificarea termenilor în cazul suspendării și executării ulterioare a contractului.

8. Rezoluțiunea

8.1. Rezoluțiunea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2. Contractul poate fi rezolvit în mod unilateral de către:

- a) Cumpărător/Beneficiar în caz de refuz al Furnizorului/Prestatorului de a livra/presta Bunurile/Serviciile prevăzute în prezentul Contract;
- b) Cumpărător/Beneficiar în caz de nerespectare de către Furnizor/Prestator a termenelor de livrare/prestare stabilite;
- c) Furnizor/Prestator în caz de nerespectare de către Cumpărător/Beneficiar a termenelor de plată a Bunurilor/Serviciilor;
- d) Furnizor/Prestator sau Cumpărător/Beneficiar în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.3. Cumpărător/Beneficiar are dreptul de a rezolvi unilateral contractul în perioada de valabilitate a acestuia în una dintre următoarele situații:

- a) contractantul se afla, la momentul atribuirii lui, în una dintre situațiile care ar fi determinat excluderea sa din procedura de atribuire potrivit art. 19 al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice;
- b) contractul a făcut obiectul unei modificări substanțiale care necesită o nouă procedură de achiziție

publică în conformitate cu art. 76al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice;

c) contractul nu ar fi trebuit să fie atribuit contractantului respectiv, având în vedere o încălcare gravă a obligațiilor ce rezultă din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice și/sau tratatele internaționale la care Republica Moldova este parte, care a fost constatată printr-o decizie a unei instanțe judecătorești naționale sau, după caz, internaționale.

8.4. Partea inițitoare a rezoluțiunii Contractului este obligată să comunice în termen de ____ zile lucrătoare celeilalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

8.5. Partea înștiințată este obligată să răspundă în decurs de ____ zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițitoare va iniția rezoluțiunea.

9. Reclamații

9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor/Serviciilor livrate/prestate sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Furnizorului/Prestatorului.

9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor/serviciilor livrate/prestate sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului în termen de _5_ zile de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

9.3. Furnizorul/Prestatorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de _5_ zile de la data primirii acestora și să comunice Cumpărătorului/Beneficiarului despre decizia luată.

9.4. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Furnizorul/Prestatorul este obligat, în termen de _5_ zile, să livreze/presteze suplimentar Cumpărătorului/Beneficiarului cantitatea nelivrată/neprestată de bunuri/servicii, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.5. Furnizorul/Prestatorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor/Serviciilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.6. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organizația independentă neutră sau autorizată în acest sens, cheltuielile pentru staționare sau întârziere sunt suportate de partea vinovată.

10. Sancțiuni

10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător/Beneficiar este _____, în cuantum de _5_% din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde/presta Bunurile/Serviciile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1., în caz contrar Furnizorul/Prestatorul suportă o penalitate în valoare de _5_% [*indicați procentajul*] din suma totală a contractului.

10.3. Pentru livrarea/prestarea cu întârziere a Bunurilor/Serviciilor, Furnizorul/Prestatorul poartă plata despăgubirei în valoare de _0,1_% din suma Bunurilor/Serviciilor nelivrate/neprestate, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de _5_% [*indicați procentajul*] din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întârzierea depășește _3_ zile, Furnizorul/Prestatorul prezintă Cumpărătorului/Beneficiarului o explicație în formă scrisă. Dacă Cumpărătorul/Beneficiarul acceptă, Furnizorul/Prestatorul prelungește termenul de valabilitate a garanției de bună executare, în caz contrar se consideră ca fiind refuz de a livra/presta Bunurile/Serviciile prevăzute în prezentul Contract și Furnizorului/Prestatorului i se va reține garanția de bună executare a Contractului, în cazul în care a fost constituită în conformitate cu prevederile pct.10.1.

10.4. Pentru achitarea cu întârziere, Cumpărătorul/Beneficiarul poartă plata despăgubirei în valoare de _0,1_% [*indicați procentajul*] din suma Bunurilor/Serviciilor neachitate, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de _5_% [*indicați procentajul*] din suma totală a prezentului contract.

10.5. Prima zi lucrătoare ulterioară datei ce constituie termenul limită de livrare/prestare, precum și, termenul limită de achitare se consideră zi lucrătoare de întârziere.

10.6. Suma penalității calculate Furnizorului/Prestatorului conform prezentului Contract poate fi dedusă (reținută) de către Cumpărător/Beneficiar din suma plății pentru Bunurile/Serviciile livrate/prestate.

11. Drepturi de proprietate intelectuală

- 11.1. Furnizorul/Prestatorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricăror:
- a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și
 - b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

12. Dispoziții finale

12.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare în instanța de judecată competentă conform legislației Republicii Moldova.

12.2. Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, să convină asupra modificării clauzelor contractului, prin acord adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care lezează interesele comerciale legitime ale acestora și care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului. Modificările și completările la prezentul Contract sînt valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de ambele Părți.

12.3. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor terțe persoane fără acordul în scris al celeilalte părți.

12.4. Prezentul Contract în cazul în care este semnat electronic, de către ambele părți, acesta este remis în mod automat prin mijloacele electronice, dar în cazul când contractul este semnat olografic se întocmește în trei exemplare în limba română, un exemplar pentru Furnizor/Prestator și două pentru Cumpărător/Beneficiar.

12.5. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării la una din trezoreriile regionale ale Ministerului Finanțelor, în cazul în care sursele financiare se alocă din bugetul de stat/bugetul local, sau la data semnării sau la o altă dată ulterioară indicată în acest contract în cazul în care gestionarea surselor financiare nu se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.6. Prezentul contract este valabil până la _____.

12.7. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al părților și se consideră semnat la data aplicării ultimei semnături de către una din părți.

12.8. Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova.

II.CONDIȚIILE SPECIALE A CONTRACTULUI (LA NECESITATE)

RECHIZITELE JURIDICE, POȘTALE ȘI DE PLĂȚI ALE PĂRȚILOR

Furnizorul/Prestatorul de bunuri/servicii	Cumpărătorul/Beneficiarul
Adresa poștală:	Adresa poștală:
Telefon:	Telefon:
Cod fiscal:	Cod fiscal:
Banca:	Banca:
Cod:	Cod:
IBAN	IBAN

--	--

SEMĂTURILE PĂRȚILOR

Furnizorul/Prestatorul de bunuri/servicii	Cumpărătorul/Beneficiarul

III. CONDIȚIILE SPECIALE A CONTRACTULUI (LA NECESITATE)

RECHIZITELE JURIDICE, POȘTALE ȘI DE PLĂȚI ALE PĂRȚILOR

Furnizorul/Prestatorul de bunuri/servicii

Adresa poștală:

Telefon:

Cod fiscal:

Banca:

Cod:

IBAN

Cumpărătorul/Beneficiarul

Adresa poștală:

Telefon:

Cod fiscal:

Banca:

Cod:

IBAN

SEMĂTURILE PĂRȚILOR

Furnizorul/Prestatorul de bunuri/servicii

Cumpărătorul/Beneficiarul

.

Anexa nr.1
la contractul nr. _____
Din „_____” _____ 20 _____

SPECIFICAȚII TEHNICE- conform datelor din anexa nr. 22

SEMNĂTURILE PĂRȚILOR

Furnizorul/Prestatorul de bunuri/servicii

Cumpărătorul/Beneficiarul

Anexa nr.2
la contractul nr. _____
din “_____” _____ 20____

SPECIFICAȚII DE PREȚ -conform datelor din anexa nr. 23

SEMNĂTURILE PĂRȚILOR

Furnizorul/Prestatorul de bunuri/servicii

Cumpărătorul/Beneficiarul

Anexa nr.25
la Documentația standard nr. _____
din “_____” _____ 20____

ACORD ADIȚIONAL Nr. _____

la contractul Nr. _____ din ”____,” _____ 20____

Prezentul acord este semnat astăzi ”____,” _____ 20____, între _____, în
persoana _____ și _____, în
persoana _____, în scopul modificării Contractului nr. _____ din
”____” _____ 20____ (numit în continuare Contract), semnat în urma desfășurării procedurii
de achiziție publică nr. _____ din ”____” _____ 20____.

Prezentul acord se încheie ca urmare a deciziei grupului de lucru pentru achiziții nr. _____ din
_____ 20____.

Orice modificare aplicată prin prezentul acord este obligatorie pentru fiecare parte din Contract,
celelalte prevederi nemodificate rămânând obligatorii în continuare.

Prin prezentul acord, în Contract se aplică următoarele modificări:

1. _____

Prezentul acord se consideră încheiat la data semnării lui și intră în vigoare după
înregistrarea la una din trezoreriile regionale ale Ministerului Finanțelor sau la data semnării lui de
către părți sau la o dată ulterioară indicată în acest acord.

SEMNĂTURILE PĂRȚILOR

Furnizorul/Prestatorul de bunuri/servicii

Cumpărătorul/Beneficiarul

ACORD-CADRU

nr. _____ data _____

1. Părțile acordului-cadru

În temeiul Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice, cu modificările ulterioare, s-a încheiat prezentul acord-cadru,

între

(Denumirea autorității contractante)....., adresa completă:....., telefon:/fax:, cod fiscal cont Trezorerie:, reprezentată prin domnul, în calitate de **promitent-achizitor**, pe de o parte,
și..... (denumirea operatorului economic), adresa, telefon/fax, cod fiscal, cont (banca), reprezentată prin (denumirea conducătorului), funcția, în calitate de **promitent-furnizor/prestator**, pe de alta parte.

2. Scopul acordului-cadru

2.1 Scopul acordului - cadru îl reprezintă stabilirea elementelor/condițiilor esențiale care vor guverna contractele subsecvente ce urmează a fi atribuite pe durata derulării prezentului acord, precum și stabilirea condițiilor contractuale care vor completa în mod corespunzător contractele subsecvente.

2.2 Contractele ce urmează a fi atribuite au ca obiect bunuri/serviciilivrate/prestate de către agenți autorizați în vederea achiziționării, în funcție de necesitățile concrete ale autorității contractante, cuprinse în Caietul de Sarcini, celelalte părți ale Documentației de atribuire sau în Invitațiile de participare la reofertare.

3. Durata acordului-cadru

3.1 Durata prezentului acord-cadru este de ani și de luni, începînd de la data semnării.

4. Obligațiile promitentului – furnizor/prestator

4.1 Promitenții furnizori/prestatori se obligă să răspundă invitațiilor la reofertare și, în caz că au fost selectați, să livreze bunurile și/sau să presteze serviciile astfel cum au fost prevăzute în documentația de atribuire și în acordul – cadru, ori de câte ori autoritatea contractantă solicită acest lucru.

4.2 Promitenții furnizori/prestatori se obligă să nu transfere, nici total și nici parțial, obligațiile asumate prin prezentul acord-cadru.

5. Obligațiile promitentului-achizitor

5.1 Promitentul achizitor se obligă ca, în conformitate cu prevederile documentației de atribuire și a prezentului acord-cadru, să achiziționeze bunuri/servicii, prin reluarea competiției între semnatarii prezentului acord-cadru și/sau fără reluarea competiției, în cazul în care cuprinsul acestuia stabilește toate termenele și condițiile care reglementează livrarea bunurilor/prestarea serviciilor care constituie obiectul achiziției prevăzute în acordul-cadru, precum și condițiile obiective în funcție de care se stabilește care dintre operatorii economici parte la acordul-cadru va livra bunurile sau va presta serviciile, respectiv, prin atribuirea către aceștia de contracte subsecvente, în urma reluării competiției potrivit prevederilor documentației de atribuire.

6. Rezoluțiune unilaterală

6.1. Partea promitentă este în drept să rezoluționeze unilateral acordul – cadru ca urmare a neîndeplinirii sau îndeplinirii în mod necorespunzător a obligațiilor asumate prin prezentul acord – cadru, de către cealaltă parte.

6.2. Rezoluțiunea unilaterală determină încetarea efectelor juridice a acordului cadru cu condiția ca promitentul achizitor să anunțe în scris promitentul – furnizor/prestator cu 10 zile înainte de data încetării acestuia.

7. Documentele acordului cadru:

- a) propunerea tehnică;
- b) propunerea financiară;
- c) caietul de sarcini, după caz;
- d) alte anexe, după caz.

8. Încetarea acordului - cadru

8.1 - (1) Prezentul acord - cadru încetează de drept:

- prin ajungerea la termen;

(2) Acordul - cadru poate înceta și în următoarele cazuri:

- prin acordul de voință al părților ;
- prin rezoluțiune de către o parte ca urmare a neîndeplinirii sau îndeplinirii în mod necorespunzător a obligațiilor asumate prin prezentul acord-cadru, de către cealaltă parte, cu notificare prealabilă de _____ zile a părții în culpă.

CLAUZE APLICABILE CONTRACTELOR SUBSECVENTE

9. Executarea contractelor subsecvente

9.1 Executarea contractelor subsecvente va începe din momentul încheierii acestora.

9.2 Furnizorul/Prestatorul are obligația de a începe livrarea bunurilor/prestarea serviciilor în timpul cel mai scurt rezonabil posibil de la primirea comenzii;

10. Obligațiile principale ale furnizorului/prestatorului după încheierea contractului subsecvent

10.1 Operatorul economic desemnat câștigător se obligă să livreze bunurile/presteze serviciile în strictă conformitate cu standardele și caracteristicile prevăzute în Caietul de sarcini precum și în Invitația de participare la reofertare.

11. Litigii

11.1 Litigiile ce pot apărea ca urmare a aplicării și interpretării prevederilor prezentului acord - cadru se vor soluționa pe cale amiabilă.

11.2 Dacă, după începerea tratativelor, părțile nu reușesc să rezolve în mod amiabil o divergență legată de prezentul acord, fiecare parte poate solicita ca disputa să se soluționeze de către instanțele judecătorești din Republica Moldova.

Părțile au încheiat astăzi, _____20____, prezentul acord-cadru, în ____ exemplare toate având aceeași putere juridică.

Prezentul Acord – cadru se consideră încheiat și intră în vigoare la data semnării lui de către Părți, fiind valabil până la „___” _____20____.

Promitent-achizitor,
.....

(semnatura autorizata)

Promitent-furnizor/prestator,
.....

(semnatura autorizata)

Promitent-achizitor,
.....

(semnatura autorizata)

Promitent-furnizor /prestator,
.....

(semnatura autorizata)

Promitent-achizitor,
.....

(semnatura autorizata)

Promitent-furnizor /prestator,
.....

(semnatura autorizata)

Lista ordinelor ministrului finanțelor care se abrogă

1. Ordinul ministrului finanțelor nr.173/2018 cu privire la aprobarea Documentației standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2018, nr.396-397, art.1521), înregistrat la Ministerul Justiției cu nr.1369 din 10 octombrie 2018.
2. Ordinul ministrului finanțelor nr.174/2018 cu privire la aprobarea Documentației standard pentru realizarea achizițiilor publice de servicii (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2018, nr.396-397, art.1522), înregistrat la Ministerul Justiției cu nr.1367 din 10 octombrie 2018.
3. Ordinul ministrului finanțelor nr.175/2018 cu privire la aprobarea Documentației standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii prin cererea ofertelor de prețuri (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2018, nr.396-397, art.1523), înregistrat la Ministerul Justiției cu nr.1368 din 10 octombrie 2018.