

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind **Achiziționarea centralizată a reagenților de laborator - biochimie conform necesităților
instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2023**
prin procedura de achiziție: Licitatie publica

- 1. Denumirea autorității contractante: Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**
- 2. IDNO: 1016601000212**
- 3. Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2**
- 4. Numărul de telefon/fax: 022-222 445/ 022 – 222- 364**
- 5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.md;
www.capcs.md;**
- 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***
- 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): autoritate centrală de achiziție**
- 8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:**

Cod CPV : 33100000-1

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Descriere	Suma estimată fără TVA
1	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	77204	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	42,623.47
2	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	103754	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei</p>	57,281.43

					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;	
3	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	24100	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	13,305.34
4	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	15450	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	8,529.77

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
5	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	70204	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	38,758.85
6	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	106038	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	58,542.40

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
7	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	ml	33050	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	18,246.54
8	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	14500	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	8,005.29

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
9	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	10730	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2.0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,15</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <0,15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	7,108.70
10	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	9300	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2.0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,15</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <0,15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	6,026.53

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
11	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	10000	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2.0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,15</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0,15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	1,366.42
12	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	4000	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2.0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,15</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0,15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	3,036.49

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
13	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	13840	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 3,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 2 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	10,506.25
14	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	11675	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 3,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 2 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	7,186.89

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
15	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	9500	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 3,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 2 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	39,205.21
16	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	250	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 3,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 2 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. ate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulare internațională). *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei</p>	1,338.82

					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;	
17	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	46315	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. CNP-G3</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 33,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	191,135.73
18	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	58735	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. CNP-G3</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 33,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	242,391.38

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
19	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	18500	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. CNP-G3</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 33,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	76,346.99
20	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	3175	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. CNP-G3</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 33,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	13,102.79

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
21	alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	1800	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 5,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 4.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	32,876.89
22	alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	6880	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 5,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 4.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale,	125,662.79

					confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	
23	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	58025	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 5.0 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	39,242.82
24	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	59250	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 5.0 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	40,071.30

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
25	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	8500	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 5.0 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	5,748.63
26	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	9800	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 5.0 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	6,627.83

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
27	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	29200	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 1.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 5.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	15,234.34
28	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	25100	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 1.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 5.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	13,095.27

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
29	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	46300	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.03 Coeficientul de variație extraserial: < 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	33,230.23
30	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	51950	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.03 Coeficientul de variație extraserial: < 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	37,285.32

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
31	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	15400	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.03 Coeficientul de variație extraserial: < 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	11,052.82
32	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	3800	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.03 Coeficientul de variație extraserial: < 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	2,727.32

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
33	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	27600	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 1.8 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.01</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	19,808.95
34	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	15150	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 1.8 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.01</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	10,873.39

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
35	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	11000	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 1.8 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.01</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	7,894.87
36	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	21200	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.01m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	12,377.28

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
37	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	8815	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.01m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	5,146.50
38	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	1351	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu crezolftaleină</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.01m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	788.76

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
39	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	5500	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu crezolftaleină</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.01m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	3,211.09
40	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volu+B82mul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volu+B82mul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	67980	<p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOD-PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0,08 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	39,407.55

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
41	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volu+B82mul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volu+B82mul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	100606	<p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOD-PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0,08 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. e (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulare internațională). *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	58,320.63
42	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	ml	13000	<p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOD-PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0,08 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei</p>	6,459.44

					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;	
43	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	18800	<p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOD-PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0,08 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	9,341.34
44	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	67630	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 15 mcmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.05</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.05</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei</p>	10,081.20

					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;	
45	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	76625	Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 15 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.05 Coeficientul de variație extraserial: < 0.05 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	11,422.03
46	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	43000	Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 15 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.05 Coeficientul de variație extraserial: < 0.05 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale,	6,409.75

					confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	
47	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	8600	Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 15 mcmmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.05 Coeficientul de variație extraserial: < 0.05 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	1,281.95
48	Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	14544	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1,5 Coeficientul de variație extraserial: < 1,0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei	17,665.08

					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;	
49	Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	7825	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1,5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 4,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	9,504.21
50	Glucosa (Glucose) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Glucosa (Glucose) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	51405	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei</p>	56,050.76

					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;	
51	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	111500	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	121,576.87
52	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	ml	23500	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale,</p>	25,623.83

					confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	
53	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	31000	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. * *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	33,801.64
54	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	64400	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale,</p>	17,777.26

					confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	
55	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	54650	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	15,085.83
56	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	ml	10500	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale,</p>	2,898.47

					confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	
57	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	17800	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	4,913.59
58	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	7040	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu feren.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.9 mcmol/ l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.0</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei</p>	19,433.53

					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;	
59	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	4855	Metoda de determinare: Fotometrică cu feren. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.9 mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: < 3.0 Coeficientul de variație extraserial: < 4.0 Interferențe: Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Cupru până la 6,5 mmol/l, Zinc până la 0,06 mmol/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	13,401.96
60	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	ml	4100	Metoda de determinare: Fotometrică cu feren. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.9 mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: < 3.0 Coeficientul de variație extraserial: < 4.0 Interferențe: Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Cupru până la 6,5 mmol/l, Zinc până la 0,06 mmol/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana	11,317.82

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
61	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	1000	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu feren.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.9 mcmol/ l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.0</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	2,760.44
62	LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	5600	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa. Determinare cinetica</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 10,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	4,799.86

				împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;		
63	LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	5300	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa. Determinare cinetica</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 10,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	4,542.73
64	Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	2100	<p>Metoda de determinare: Colorimetric fermentativa</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1,5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	29,738.27

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
65	Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	1300	<p>Metoda de determinare: Colorimetric fermentativa</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1,5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 11g/l. Hemoglobina până la 5,5 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	18,409.40
66	Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	10840	<p>Metoda de determinare: Fotometrica</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată ,urina, LCR.</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.02m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.06</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	14,138.72

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
67	Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	2450	<p>Metoda de determinare: Fotometrica</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată ,urina, LCR.</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.02m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.06</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	3,195.56
68	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	16950	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	4,632.16

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
69	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	19330	Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 g/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.1 Coeficientul de variație extraserial: < 0.15 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	5,282.58
70	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	ml	14500	Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 g/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.1 Coeficientul de variație extraserial: < 0.15 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana	2,341.55

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
71	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	2500	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	403.72
72	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	49905	<p>Metoda de determinare: Fotometrică GPO</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0,01 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	51,659.99

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
73	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	51510	<p>Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0,01 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 3.5 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	53,321.44
74	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	ml	9000	<p>Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0,01 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 3.5 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	8,571.18

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
75	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	11800	<p>Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0,01 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 3.5 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	11,237.77
76	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	42809	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspatha Limita minimă de detectie pentru set: < 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 2.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	21,802.71

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
77	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	59108	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	30,103.82
78	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	30725	<p>Metoda de determinare: Cetică ureaze UV.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	20,779.59

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
79	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	47710	Metoda de determinare: CINETICĂ ureaze UV. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: < 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 2.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	32,266.70
80	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat	ml	37850	Metoda de determinare: CINETICĂ ureaze UV. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: < 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 2.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana	25,598.29

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
81	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	8600	<p>Metoda de determinare: Cinetică ureaze UV.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	5,816.26
82	Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	38030	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 4.2 mcmol/ l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.15</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	29,919.22

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
83	Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	47153	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 4.2 mmol/ l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.15</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	37,096.52
84	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	18186	<p>Metoda de determinare: Imunoturbidim etrică</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri.</p> <p>Material pentru investigatii: Sînge integru cu EDTA</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 1,5%</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <0,2</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3.5 mmol/l, Bilirubina pînă la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 Ul/ml</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale,</p>	1,061,760.51

					confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	
85	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	400	<p>Metoda de determinare: Imunoturbidim etrică</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri.</p> <p>Material pentru investigatii: Sînge integru cu EDTA</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 1,5%</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <0,2</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3.5 mmol/l, Bilirubina pînă la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 Ul/ml</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	23,353.36
86	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	23200	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL. Fără sedimentare.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.03 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3,0 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11 g/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.* *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,</p>	219,344.92

					<p>pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	
87	<p>LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat</p>	ml	5210	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL. Fără sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.03 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 1.5 Coeficientul de variație extraserial: < 1.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3,0 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11 g/l Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	49,258.06
88	<p>HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat</p>	<p>HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat</p>	ml	18340	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fara sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.03 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 1.5 Coeficientul de variație extraserial: < 2.0 Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei</p>	122,769.39

					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;	
89	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	8545	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fara sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.03 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 1.5 Coeficientul de variație extraserial: < 2.0 Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	57,200.89
90	Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	6300	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 2,5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana	26,955.74

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
91	Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	4100	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	17,542.62
92	Creatinchinaz a MB (Creatinkinase MB) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Creatinchinaz a MB (Creatinkinase MB) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	4675	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	38,715.23

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
93	Creatinchinaz a MB (Creatinkinase MB) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Creatinchinaz a MB (Creatinkinase MB) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	11950	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	98,961.93
94	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	2400	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	496.88

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
95	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	13073	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;</p>	2,706.55
96	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 10 ml.)determinarea la analizator automat	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 10 ml.)determinarea la analizator automat	ml	130	<p>Soluție concentrată , pentru diluție 1:50.</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.5 mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8.0</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,5 g/l lipemie trigliceride pînă la 2 g/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>	549.05

					împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	
97	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 10 ml.)determinarea la analizator semiautomat	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 10 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	3441	Soluție concentrată , pentru diluție 1:50. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 0.5 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 5.0 Coeficientul de variație extraserial: < 8.0 Interferențe: Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,5 g/l lipemie trigliceride pînă la 2 g/l Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	14,532.99
	TOTAL					3,911,343.04

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

1) Pentru mai multe loturi;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitate: Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit, cu transportul Vînzătorului pe parcursul anului 2023:

a) În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza într-o singură tranșă, pînă la data de 31 martie 2023;

b) În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza:

- la fiecare 2 luni, în proporție de a câte 10% per lot din cantitatea totală contractată (I tranșă: pînă la 28 februarie 2023, II tranșă: pînă la 30 aprilie 2023, III tranșă: pînă la 30 iunie 2023, IV tranșă: pînă la 31 august 2023, V tranșă: pînă la 31 octombrie 2023, VI tranșă: pînă la 31 decembrie 2023), iar restul 40% din cantitatea totală contractată - livrarea se va efectua doar la solicitarea în scris a Beneficiarului, în termen de 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă, conform necesităților reale ale beneficiarului.

12. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31.12.2023

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

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică

15. 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 (DUAE, documentație):

16. Documente **OBLIGATORII** care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). **Neprezentarea sau completarea neconformă a documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice)**

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Obligați vitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA
2	Specificația tehnică	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	DA
3	Specificația de preț	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	DA

4	DUAЕ	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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; <i>.Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decît cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2 % din valoarea ofertei fără TVA. -În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 120 zile , - de: 2 % din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 24 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății pînă la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;;	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (120 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;. <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	DA
Cerinte de calificare obligatorii			
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	DA
9	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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;	DA

10	Dovada înregistrării în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Se va prezenta numărul de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale - Original confirmată prin aplicarea semnăturii electronice 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;	DA
11	Declarație de la ofertant	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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,	DA
12	Declarație de la ofertant	cu privire la prezentarea mostrelor în termen de 5 zile de la solicitare, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție, <i>originală - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice 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,</i>	DA
13	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi	Declarația privind confirmarea 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. Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziției Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat 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.	DA
14	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, original-confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	
15	NOTĂ	Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea; liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).	

		<p>Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate.</p> <p>Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți , adică să fie de la același producător.</p> <p>Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).</p>	
16	Notă	Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	DA
17	Notă	În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.	DA

17. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2% din valoarea ofertei fără TVA.:

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: *Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.*

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății pînă la termenul limită de depunere a ofertei

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021.

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediu CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de pînă la 24 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

18. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului.

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: *Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.*

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă pînă la data de 31.01.2024 (valabilitatea contractului va fi pînă la 31.12.2023).

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), 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 se aplică.
21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică
22. Ofertele se prezintă: în lei.
23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai scăzut preț.
24. Modalitatea evaluării ofertelor: per lot la cu corespunderea tuturor cerințelor.
25. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică
26. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- conform SIA RSAP MTender
27. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
- Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*
28. Termenul de valabilitate a ofertelor: 120 de zile
29. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
30. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*
31. 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.*
32. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.
33. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu
34. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
- Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor*
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
35. 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): se va publica după publicare în SIA RSAP (Mtender).
36. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul III -IV 2022.
37. Data publicării anunțului de intenție: S-a transmis spre publicare la BAP la data de 25.07.2022
38. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 25.07.2022
39. 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 va utiliza
Sistemul de comenzi electronice	-

Facturarea electronică	Se va utiliza
Plățile electronice	Se va utiliza

40. 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): da _____

(se specifică da sau nu)

/ Conducătorul grupului de lucru: semnat electronic

Gheorghe GORCEAG