

la Documentația standard nr. _____

din “ ____ ” _____ 20____

Specificații tehnice

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

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Obiectul achiziției: _____

Denumirea modelului bunului/serviciului	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard e de referință
Lot 1 Reagenți, calibratori și material de control pentru Analizatorul biochimic automat SELECTRA PRO XL , ELITech Clinical Systems, Olanda (modul ISE)						
AST/GOT Flacoane cu volumul de la 50 până la 125ml, în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție 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 0,7 mmol/l,		CE, ISO

				Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
ALT/GPT (piridoxalfosfat !)				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică		

Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set				fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 1.4U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 6.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente		
--	--	--	--	--	--	--

				tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Fosfataza alcalină (Alkaline- Posphatase) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set				Marcaj: CE 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: < 6U/L Coeficientul de variație intraserial: < 3.0 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 2 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.		

				Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Alfa-Amilaza (alf-Amylase) Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 50 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6.0U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1.6 Coeficientul de variație extraserial: < 2.4 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,		

				Lipemie pînă la 21g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Albumina cu standard (Albumin) Flacoane cu volumul				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru		

de la 50 până la 125ml, în set				folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1g/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.0 Coeficientul de variație extraserial: <0.8 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor		
--------------------------------	--	--	--	---	--	--

				tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Bilirubina totală (Total Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.3mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.1 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; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea,		

				specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Bilirubina directă (Direct Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.02mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.9 Coeficientul de variație extraserial: < 4.8 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără		

				preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Calciu +standard, (Calcium Arsenazo) Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: <		

				0.03mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.5 Coeficientul de variație extraserial: < 4.1 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 Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va		
--	--	--	--	--	--	--

				indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Cholesterol total +standart (Cholesterol) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică CHOL/CHSL Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 2mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.9 Coeficientul de variație extraserial: < 2.1 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea,		

				specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
LDL-Colesterol (LDLCholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25 ml până la 80 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: enzimatica, colorimetrica, selectiv detergent. End point. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. BIREAGENT. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: 0.3 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.0 Coeficientul de variație extraserial: < 2.1 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,3 mmol/l, Bilirubina până la 513μmol/l, Hemoglobina până la 2,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile		

				vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25 ml până la 80 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: enzimatica, colorimetrica, selectiv detergent. End point. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată		

				Limita minimă de detectie pentru set: 1mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.1 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,3 mmol/l, Bilirubina până la 513μmol/l, Hemoglobina până la 2,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va		
--	--	--	--	--	--	--

				indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
CREATININE Jaffe +st. Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set				Marcaj: CE 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: < 0.04mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 3.1 Coeficientul de variație extraserial: < 1.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și		

				calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
GAMMA GT (γ-GLUTAMILTRANSFER ASE) Flacoane cu volumul de la 25 până la 62.5 ml, în set				Marcaj: CE 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: < 2.5U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1,5 Coeficientul de variație extraserial: < 2.6 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj		

				de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
GLUCOSE HK + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml până la 250 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ-6-FOSFAT DEHIDROGENAZA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. BIREAGENT Cu calibrator		

				Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 1mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.2 Coeficientul de variație extraserial: < 1.6 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport		
--	--	--	--	---	--	--

				hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
GLUCOSE PAP + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ-OXIDAZA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 2mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.7 Coeficientul de variație extraserial: < 1.2 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să		

				conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
IRON-FERROZINE + st. Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu ferrozine. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 3mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 7.3 Coeficientul de variație extraserial: < 8.5 Interferențe: Bilirubina pînă la 25mg/dl, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 400mg/dl (echivalent trigliceride), Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.		

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

De la 50 ml pînă la 125 ml., în set				Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOREAGENT. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.11 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.9 Coeficientul de variație extraserial: < 4.9 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 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente		
-------------------------------------	--	--	--	---	--	--

				tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
PHOSPHORUS UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu AMMONIUM MOLYBDATE, CU FORMAREA PHOSPHOMOLYBDIC COMPLEX. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOREAGENT. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.1 Coeficientul de variație extraserial: < 2.4 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să		

				coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
PROTEIN (TOTAL) + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 g/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.1 Coeficientul de variație extraserial: < 0.15 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7		

				mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
--	--	--	--	---	--	--

TRIGLYCERIDES + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set			Marcaj: CE Metoda de determinare: enzimatica GPO si ADPS Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6.0mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.3 Coeficientul de variație extraserial: < 2.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.		
--	--	--	--	--	--

				*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
UREA/BUN-UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE 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 proaspata Limita minimă de detectie pentru set: < 3.0 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.6 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; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale		

				produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
URIC ACID MONO + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml până la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 0.10mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.6 Coeficientul de variație extraserial: < 1.3		

				Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
--	--	--	--	--	--	--

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

				sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Control HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set				Marcaj: CE Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport		
Calibratori 4 nivele HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set						

				hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
CK- MB (Izoenzime-creatininkinazei) Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE 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: < 6 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 16.0 Coeficientul de variație extraserial: < 14.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și		

				calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Control CK- MB (Izoenzime- creatininkinazei) Flacoane cu volumul De la 0.5 ml până la 3.0 ml., în set				Marcaj: CE Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat		

				sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Alcohol (ETHANOL)+ st Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată,urina Limita minimă de detectie pentru set: < 10mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.1 Coeficientul de variație extraserial: <3.9 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea,		

				numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Control Alchool (ethanol) (PATOLOGIC SI NORMAL). Flacoane cu volumul De la 0.5 ml pînă la 3.0 ml., în set				Marcaj: CE Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale		

				produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Ferritin IP reagent Flacoane cu volumul De la 5 ml pînă la 50 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex . Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < lipsesc date		

				Coeficientul de variație intraserial: < 5.7 Coeficientul de variație extraserial: < 4.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va		
--	--	--	--	---	--	--

				indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Ferritin IP calibrator Flacoane cu volumul De la 2 ml pînă la 5ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex . Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < lipsesc date Coeficientul de variație intraserial: < 5.7 Coeficientul de variație extraserial: < 4.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să		

				conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
VITAMIN – D (25 (OH)VITAMIN D) Flacoane cu volum de la 20 ml pana la 5 ml, in set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetria cu particole latex Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, <u>plasma litiu heparinizată</u> Limita minimă de detectie pentru set: < 2nmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 4,3 – 3,5 Coeficient de variatie extraseral: 1,7 – 0,9 Interferențe:		

				Bilirubina totala pînă la >684,2 mmol/l, Bilirubina directă pînă la >505 mmol/l, Trigliceride pînă la 16,95 mmol/l Hemoglobina >600mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
--	--	--	--	---	--	--

VITAMIN – D (25 (OH)VITAMIN D) - control Flacoane cu volum de la 5 ml pana la 2 ml, in set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex . Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va		

				indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
VITAMIN – D (25 (OH)VITAMIN D) - calibrator Flacoane cu volum de la 5 ml pana la 2 ml, in set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetria cu particule latex Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport		

				hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
PROTEINA – C-REACTIVA // HIGH SENSIBILITI Flacoane cu volum de la 20 ml pana la 5 ml, in set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire.		
PROTEINA – C-REACTIVA // HIGH SENSIBILITI - control Flacoane cu volum de la 5 ml pana la 2 ml, in set				Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele		
PROTEINA – C-REACTIVA // HIGH SENSIBILITI calibrator Flacoane cu volum de la 5 ml pana la 2 ml, in set				componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice		

				de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
ELITROL 1				Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
ELITROL 2						
ELICAL						
Set ISE calibrator (6x20ml+ 6x20ml Selectra PRO-XL)						
				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		

Set ISE Soluție Diluient 12x25 ml Selectra PRO-XL				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
Soluție de referință ISE 1x500ml Selectra PRO-XL				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
Set ISE Soluție Diluient 12x25 ml Selectra PRO-XL				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
Soluție de referință ISE 1x500ml Selectra PRO-XL				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
setISE Cleaner 6x18ml + Conditioner 3x25 ml Selectra PRO-XL				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
Electrod Bypass 3918-007 Vitol Selctra PRO-XL				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
KIT DE MENTINANTA				Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a PIESELOR cu utilajul de la producătorul utilajului. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul biochimic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea		

				bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.		
--	--	--	--	--	--	--

Lotul 2 Soluții suplimentare pentru analizorul Selectra PRO -XL cu sistem deschis (MODUL ISE)

Soluție concentrată system lichid fl 1000ml pentru Selectra PRO-XL				Marcaj: CE Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Soluție concentrată de system Cleaning pentru Selectra PRO-XL fl 1000 ml						
Soluție hipohlorid 0,5 ml fl. 1000ml						

Lot. 3 Reagenți pentru investigații hematologice – Analizatorul hematologic automat ERMA – PCE 2010						
Soluție de diluare butelie – 20 litri				Marcaj: CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certificate de analiză		
Pro- clean Soluție de spălat butelie-5litri				Solutiile 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.		
Ciment reagent hemolizant 1fl*500ml						
Soluție conc. De hipoclorid 0,5% 1l Fl*1000ml				Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Lot. 4 Reagenți și consumabile pentru analizatorul hematologic automat RUBY CELL-DYN (5 diff)						
Diluent Sheath , canistra 20l				Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului.		

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

				prevazute de producător (lafrigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament.		
VALVE MENTINANTE				Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a PIESELOR cu utilajul de la producătorul utilajului. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.		
Lot 5 Cercetarea în serodiagnostic						
Treponema pallidum haemagglutination test pentru serodiagnosticul sifilisului (TPHA) –				Marcaj: CE Metoda de determinare: metoda imunologica între Ag cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent		

set 100 probe – 200 probe. + CONTROL			Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Specificitatea totală = 99,5% - 100% Sensibilitatea de 99,5%- 100% Diluția finală a probei este 1: 80 Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va		
---	--	--	--	--	--

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

				calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
--	--	--	--	---	--	--

Lot. 6 REAGENTI PENTRU IZOSERODIAGNOSTIC

Țoliclon Anti-A				titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață <i>NOTA *CERINTE GENERALE</i>		
Țoliclon Anti-B				titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>		
Țoliclon Anti-D super				titru 1/1024 aglutinare timp 10 sec <i>NOTA *CERINTE GENERALE</i>		

LOT 7 COAGULOMETRU AUTOMAT WONDFO OCG – 102 // (PENTRU PROIECT OMS)

W480 PROTROBINA (PT) TESTE 24 PER KIT				1.Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață		
---------------------------------------	--	--	--	---	--	--

W482 FIBRINOGEN / FIB/ TESTE 24 PER KIT				în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .		
W481 FIBRINOGEN / FIB/ TESTE 24 PER KIT				3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.În instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "-"		

				calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor. 6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). !!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE IN KIT SAU LOT PROCURAT !!! .La toate investigațiile autoimune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstază pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)		
--	--	--	--	---	--	--

Lot. 8 Reagenți si consumabile pentru ABBOTT ARCHITECHT i - 1000

ARC ANTI-HBcor II RGT 100TE kit – 100 teste				1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesări pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.În instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru	
ARC ANTI HCV RF RGT 100 T – kit – 100 teste					
ARC HBSAG QUAL II RGT 100					
ARC ANTI - HDV QUAL II RGT 100					
ARC ANTI TPO RGT 100 TEST – kit – 100 teste					
ARC FREE T3 RGT 100 TEST – kit – 100 teste					
ARC FREE T4 RGT 100T RF – kit – 100 teste					
ARC TSH RGT 100 TEST					
ARC ANTI – HBs RGT 100 TEST					
ARC ANTI – HBe 100 TEST					

ARC HBe Ag 100 TEST				determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "- " calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.		
PROLACTINA ARC RGT 100 TEST						
INSULINE ARC RGT 100 TEST				6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă.		
C PEPTID ARC RGT 100 TEST				Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS		
ARC TOTAL PSA RGT 100 TEST				In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).		
ARC FREE PSA RGT 100 TEST						
AS ARC TESTOSTERONE 100 TEST 2ND GENERATION				Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.		
ARC LH - RGT - 100 TEST						
ARC ACTIVE B12 RGT 100 TESTE				Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la		
ARC FSH RGT 100 TEST						
CORTISOL RGT 100						

ARC ANTI-HBcor II CAL				frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)		
ARC ANTI HCV RF CAL						
ARC ANTI HDV QUAL II RGT CAL						
ARC HBSAG QUAL II RGT CAL						
PROLACTINA ARC CALIBRATOR/100 TESTE						
INSULINE ARC CALIBRATOR 100 TESTE						
C PEPTID ARC CAL						
ARC TSH RGT CAL						
ARC TOTAL PSA CAL						
ARC FREE PSA CAL						
AS ARC TESTOSTERONE CAL 2ND GENERATION						
ARC LH - CAL						
ARC ACTIVE B12 CAL						
ARC FSH CAL						

CORTISOL CAL						
AS ARC TESTOSTERONE CONTROL 2ND GENERATION						
ARC LH - CONTROL						
ARC ACTIVE B12 CONTROL						
ARC FSH CONTROL						
ARC CA - 125 CONTROL						
ARC CA - 125 RGT 100 T						
ARC CA 19-9 CONTROL						
ARC CA 19-9 RGT 100 T						
ARC AFP CONTROL						
ARC AFP RGT 100 TESTE						
ARC ANTI - TG CONTROL						
ARC CEA 2 CONTROL						
ARC CEA 2 RGT 100 T						

TP MULTICHEM IA PLUS (3 NIVELE DE CONTROL)						
ARC PROBE CONDITIONER 4X25 ml						
ARC CON WASH BUFF 4X975ML						
ARC TRIGGER SOL 4X975ML						
ARC PRE-TRIGG SOL 4X975ML						
ARC SAMPLE VESSELS 8X50						
ARC REACTION VESSELS 8X50						

**Lot . 9 Expres – REAGENTI SI CONSUMABILE PENTRU
Analizatorul Urixxon 500 "Machereu - Nagel" tip inchis + LABUMAT**

CONTROL PENTRU URINA APARAT AUTOMAT				1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale		
LABSTRIP U12 mALB/Crea (set 150 teste)						
Cuvette for UriSed (set 100 teste)						

				produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "- calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor. 6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa câte o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu		
--	--	--	--	--	--	--

				necesite aparataj suplimentar și să conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat) Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul cîștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (5 MOSTRE)		
Lot. 10 TESTE POINT – OF-CARE PENTRU ANALIZATOR IMUNOFLUORESCENT <i>e – DIAGNOSTIC</i> QFT 9000						
TEST PROCALCITONINA CANTITATIV// KIT- 20 teste				Teste cantitative pentru analiza procalcitoninei din ser plasma si sange integral. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte		

				solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul QFT900. Sensibilitatea 0.05-150.00ng/mL. Impachetare 20 teste/kit. Sa detina certificare CE și specificatii generale // vezi mai jos// !!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!		
Test NT-proBNP Sensibilitatea 30-35000pg/mL. Impachetare 20 teste/kit				Teste cantitative pentru analiza NT-proBNP din ser plasma si sange integral. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul QFT900. Sensibilitatea 30-35000pg/mL. Impachetare 20 teste/kit Sa detina certificare CE și specificatii generale // vezi mai jos// !!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!		

Teste D- Dimer				Teste cantitative pentru analiza D-Dimer din ser plasma si sange integral. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul QFT900. Sensibilitatea 0,50 mg/l FEU. Impachetare 20 teste/kit. Sa detina certificare CE și specificatii generale // vezi mai jos// !!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!		
Teste cTnI/ CK-MB/ MYO Combo Sensibilitatea: cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL CK-MB : 0.30 ng/mL-300.00 ng/mL				Teste cantitative pentru analiza combo cTnI/ CK-MB/ MYO din ser plasma si sange integral. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul		

MYO : 21.00 ng/mL-1000.00 ng/mL Impachetare 20 teste/kit				QFT900. Sensibilitatea: cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL CK-MB : 0.30 ng/mL-300.00 ng/mL MYO : 21.00 ng/mL-1000.00 ng/mL Impachetare 20 teste/kit. Sa detina certificare CE și specificatii generale // vezi mai jos// !!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!		
Teste FREE β – HCG //GONADOTROPINA CORIONICA// limita de detectie: LOD $\leq 2.0 \approx 200.00$ mIU/ml Impachetare 20 teste/kit				Teste cantitative pentru analiza FREE β – HCG //GONADOTROPINA CORIONICA// din ser plasma si sange integral. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul QFT900.. limita de detectie: LOD $\leq 2.0 \approx 200.00$ mIU/ml Impachetare 20 teste/kit !!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!		
Teste hs-cTnI (Troponina I high sensitive)				Teste cantitative pentru analiza Troponinei I de inalta sensibilitate (Troponina I high sensitive) din ser plasma si sange integral. Proba se va pipeta		

Sensibilitatea: hs-cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL Impachetare 20 teste/kit				direct in caseta fara altipasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul QFT900.. Sensibilitatea: hs-cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL Impachetare 20 teste/kit !!!STRIP CALIBRATOR ŞI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!		
Calibrator + control normal si pozitiv inclus la solicitarea testelor sus enumerate!!!						
Lot. 11 TEST EXPRESS – CIP PENTRU GLUCOMETRU						
TEST SISTEMA PLUS MULTI PENTRU APRECIEREA GLUCOZEI CUTII – 50 TESTE (PROD. BENE CHECK)				1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare şi punere pe piaţă în ţara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucţiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat şi etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condiţiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câştigător în timp de 5		

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

				pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)		
Lot. 12 TEST SITEM PENTRU EPOC BGEM (SISTEM INCHIS / COMODAT)						
EPOC BGEM TEST CARD				1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5		

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

				pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)		
Hirtie pentru printer termo bv 57mm x 21m, 55g/m2, 10 role				1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. 5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația		

				Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 7. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau ncapere dotata cu echipament specific) 8.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 9. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat. Cerințe generale		
Cutie de incenerare de unica folosinta, de 12 kg, pentru colectarea deseurilor cu pericol biologic, rezultate din				Cerințe generale		

activitatea medical, cu saci din pelicola rezistenta!!!						
Lot 15 Reagenți și consumabile pentru analizator automat de coagulare Sysmex CA660 (COMODAT)						
Calcium Chloride				1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să		
Dade Thrombin						
OVb						
Innovance Ddimer						
D-Dimer Control 1,2						
CA Clean I						
CA Clean II						
PT Multi Calibrator						
Standard Human Plasma						
Control N						
Control P						
Citrol 2						
Cuvettes						
TROMBOREL S						
ACTIN F						

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

				frigider, frigider, sau incaperi dotate cu echipament specializat)		
Kit de mentinanta				Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a PIESELOR cu utilajul de la producătorul utilajului. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul de coagulare, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.		
CARTUS 300oQC				1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .		

				3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesări pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.În instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "- " calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor. 6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă.	
--	--	--	--	---	--

				Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)		
Lot 17 Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA						
Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA				Program ESfEQA. Control Clinical Chemistry 4. COD - CC4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Ser uman liofilizat 5 mL pentru control extern international de calitate 4 ori pe an a cîte 2 nivele de probe raportate Clinical Chemistry 15 parametri: Ureea, Creatinina, Proteina totala, Albumina, Acid uric, Bilirubina total/conjugata, Glucoza,		

				ALT (GPT), AST (GOT), γ -GTP, Fosfataza alcalina, Alfa-Amilaza totala, LDH, Fier, Ammoniu		
Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA				Program ESfEQA. Control Coagulation 4. COD - COA4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Ser uman liofilizat 1 mL pentru evaluarea control extern international de calitate a sistemului de Hemostaza de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate: Activitatea Protrombinei după Quick în % cu INR, APTT, TT, Fibrinogen, D-dimeri.		
Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA				Program ESfEQA. Control Biochimia urinei 4. COD - US Qualitative Urine Analysis 4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Sînge roși integral uman stabilizat 2 mL pentru evaluarea control extern international de calitate US Qualitative Urine Analysis 4 de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate: Bilirubina, Glucoza, Hemoglobin, leucocite, total protein, Urobilinogen, Specific Gravity, pH, Nitrit.		
Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA				Program ESfEQA. Control imunologic Hormoni+ markeri tumorali cu raportare trimestriala pentru urmatorii parametri: • AFP • CA19-9 • CA 125 • CORTISOL		

				• C- PEPTIDE • FSH • INSULIN • LH • PROLACTINE • PSA TOTAL • PSA FREE • TSH • FREE T3 • FREE T4 • TESTOSTERON • VITAMIN B12 • VITAMIN D (25-OH) - Cerințele p/u articole: Cerințe generale* +Nota*		
Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA				Program ESfEQA. Control Hematologie 4. COD – HEM5D Hemogram including 5-part Differential - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Sînge roși integral uman stabilizat 2 mL pentru evaluarea control extern international de calitate Hematologic 5 DIFF de 4 ori pe an a cîte 2 nivele de probe raportate.		
LOT 18 REAGENTI, CONTROL, CALBRATOR, CONSUMABILE PENTRU ANALIZATOR AUTOMAT AL AGZELOR ȘI ELECTROLITILOR STAT PROFILE PRIME PLUS (PROIECT OMS)						
PRIME PLUS SENSOR CARD:/COOX (STANDARD) 1 BUC /200 TESTE				1.Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.		
STAT PROFILE Prime Plus Calibrator						

CARTRIGE 1 BUC/200 TESTE				2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.		
REFERENCE SENSOR – PRIME – PLUS (W/W/R PUMP TUBING) CLINICAL BUC						
Stat Profile Prime Plus AUTO QC CARTRIGE1 BUC 160 SAMPLE						
PRIME- PLUS (SENSOR CARD BLANK RENAL SENSOR CARD CLINICAL) BUC						
SERINGI SPECIALIZATE CU LITIU HEPARINA, VOLUM 2,3 KABE VETTE BLOOD GAS						

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

				flacon, pregatite de producator, gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider, frigider ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)		
--	--	--	--	---	--	--

Ofertantul: _____ Adresa: _____

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