

**Caiet de sarcini pentru achizitia de accesorii, consumabile, piese de schimb, reactivi de laborator pentru anul de activitate 2026 (semestrul I)**  
 (ce nu se regasesc in listele centralizate CAPCS)

CPV 33696500-0

Nr. d/o	Denumirea bunurilor solicitate	Compatibilitatea cu aparatul lotului	Unitatea de masura	Cantitatea	Specificarea tehnica deplina solicitata, Standarde de referinta
<p>LOT 1. Reagenți, calibratori și material de control pentru aparatul “Selectra Pro-M”, Elitech-Group, Franța (sistem închis),                      (Anexa nr. 17 la Ordinul MS nr. 374 din 05.05.2014 Specificații standard pentru sisteme închise)</p>					
1	Calibrator 3ml,	DA	Flacon	20	<p>Elical 2, 3 ml. 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) sau declaratie pe proprie raspundere prin care participantul se obliga sa inregistreze in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pana la momentul livrarii acestora. 6. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau incapere dotata cu echipament specific ) 7.</p>

					Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai putin de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat, etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. 8. Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate inclusiv si in limba de stat.
2	Control normal 5ml,	DA	Flacon	20	Elitrol I, 5ml, pe baza de ser uman. 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs (nu este obligatoriu). 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului (nu este obligatoriu). 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) (nu este obligatoriu). 6. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau incapere dotata cu echipament specific ) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai putin de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat, etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. 8. Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate inclusiv si in limba de stat.

3	Solutie cleaning pentru sistema, 1000ml,	DA	Buc.	1	Solutie cleaning pentru sistema, 1000ml. 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) sau declaratie pe proprie raspundere prin care participantul se obliga sa inregistreze in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pana la momentul livrarii acestora. 6. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau incapere dotata cu echipament specific ) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai putin de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat, etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. 8. Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate inclusiv si in limba de stat.
4	Solutie sistema, 1000ml,	DA	Set	2	Solutie sistema, 1000ml. 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea

					metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) sau declaratie pe proprie raspundere prin care participantul se obliga sa inregistreze in
<b>5</b>	<b>Solutie Acidă de hipoclorid 1L</b>	<b>DA</b>	<b>Set</b>	<b>4</b>	Soluție acidă de hipoclorit pentru curățarea și decontaminarea sistemului, compatibilă cu analizatorul biochimic automat Selectra Pro M. Ambalaj: 1 l.
<b>Total lot 1: 20.500,00 lei</b>					
<b>LOT 2: Reagenți, calibratori și material de control pentru aparatul “Easy Blood” K-N, Medica Corporation, USA (sistem închis) (Anexa nr. 17 la Ordinul MS nr. 374 din 05.05.2014 Specificații standard pentru sisteme închise)</b>					
<b>1</b>	Solutie de spalare pentru fiecare zi, flacon 100 ml	DA	Unitate	3	Daily rinse /cleaning sol. kit 100 ml. 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) sau declaratie pe proprie raspundere prin care participantul se obliga sa inregistreze in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pana la momentul livrarii acestora. 6. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau incapere dotata cu echipament specific ) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai putin

					de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat, etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. 8. Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate inclusiv si in limba de stat.
2	Solutie de spalare Na/K 800ml	DA	Unitate	4	Solution pack Na/K 800ml. 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) sau declaratie pe proprie raspundere prin care participantul se obliga sa inregistreze in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pana la momentul livrarii acestora. 6. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau incapere dotata cu echipament specific ) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai putin de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat, etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. 8. Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instructiunile privind modul de utilizare sa fie

					prezentate inclusiv si in limba de stat.
<b>Total Lot 2: 22.800,00 lei</b>					
<b>LOT 3: Reagenți, calibratori și material de control pentru aparatul “PCE-210”, Erma Inc, Japonia (sistem închis) (Anexa nr. 17 la Ordinul MS nr. 374 din 05.05.2014 Specificații standard pentru sisteme închise)</b>					
<b>1</b>	Solutie de diluare	DA	Unitate	1	Solutie de diluare, ambalaj 20L. pe baza de apa si contine clorura de natriu, sulfat de sodiu, procaina, acid clorhidric si conservanti, intr-un compus tampon anorganic.1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) sau declaratie pe proprie raspundere prin care participantul se obliga sa inregistreze in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pana la momentul livrarii acestora. 6. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau incapere dotata cu echipament specific ) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai putin de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat, etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. 8. Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia,

					hemoliza). Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate inclusiv si in limba de stat.
<b>2</b>	<b>Solutie de spalare 5 L,</b>	<b>DA</b>	<b>Unitate</b>	<b>1</b>	Solutie de spalare 5 L, pe baza de apa, sa contina enzim proteulitic, clorura de sodiu, sulfat de sodiu, polioxietylinalchilalcool si conservati intr-un compus tampon anorganic. Sa contina un colorant inert purpuriu. 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) sau declaratie pe proprie raspundere prin care participantul se obliga sa inregistreze in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pana la momentul livrarii acestora. 6. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau incapere dotata cu echipament specific ) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai putin de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat, etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. 8. Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate inclusiv si in limba de stat.
<b>3</b>	<b>Set de control p-u analizatorul</b>	<b>DA</b>	<b>Set</b>	<b>1</b>	Set de control p-u analizatorul hematologic 8 param. ( L,N,H). set 3 fl. *2.5 ml. 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original

	<b>hematologic</b>				de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) sau declaratie pe proprie raspundere prin care participantul se obliga sa inregistreze in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pana la momentul livrarii acestora. 6. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau incapere dotata cu echipament specific ) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai putin de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat, etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. 8. Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate inclusiv si in limba de stat.
<b>4</b>	<b>Solutie de lizare11</b>	<b>DA</b>	<b>Unitate</b>	<b>1</b>	Solutie de lizare 1 L.Compusi cu aternari de amoniu si KCN (mai mic de 0.1 %). 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem Inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente.

					<p>Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) sau declaratie pe proprie raspundere prin care participantul se obliga sa inregistreze in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pana la momentul livrarii acestora. 6. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau incapere dotata cu echipament specific ) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai putin de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat, etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. 8. Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate inclusiv si in limba de stat.</p>
<b>5</b>	Solutie concentrate de <b>hipoclorid</b>	<b>DA</b>	<b>L.</b>	<b>1</b>	<p>Solutie concentrata de hipoclorid 0.5% 1L. 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) sau declaratie pe proprie raspundere prin care participantul se obliga sa inregistreze in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pana la momentul</p>

					<p>livrării acestora. 6. Ofertanții vor demonstra ca reagenții ,seturile de reagenți se pastrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider ,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific ) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>
<b>Total lot 3: 4.440,00 lei</b>					
<b>LOT 4: Reagenți, calibratori și material de control pentru aparatul “Analizator Hematologic Automat BC-20s, Mindray, (sistem închis) (Anexa nr. 17 la Ordinul MS nr. 374 din 05.05.2014 Specificații standard pentru sisteme închise)”</b>					
<b>1</b>	<b>M- 30D diluent 20 L</b>	<b>DA</b>	<b>Unitate</b>	<b>20</b>	<p>Compatibil cu aparatul ”Analizator Hematologic Automat BC-20s, Mindray, (sistem închis) ”sau echivalentul”. Compoziție: Sodium Chloride- 3.0-5.5 g/L, Sodium Sulfate Anhydrous-7.5-11.5 g/L, Bulfering Agents-1.0-3.0 g/L, Anti-fungal and Anti-bacterial Agents-0.8-2.5 g/L. 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului sau declarație pe proprie răspundere. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului sau declarația pe propria răspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător) sau declarație pe proprie răspundere prin care participantul se</p>

					<p>obliga sa inregistreze in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pana la momentul livrarii acestora. 6. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau incapere dotata cu echipament specific ) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai putin de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat, etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. 8. Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate inclusiv si in limba de stat.</p>
<b>2</b>	<b>M-30CFL LYSE 500 ml</b>	<b>DA</b>	<b>Unitate</b>	<b>7</b>	<p>Compatibil cu aparatul "Analizator Hematologic Automat BC-20s, Mindray, (sistem inchis) "sau echivalentul". Compozitie: Quaternary Ammonium Salts &lt;50g/L, Nonion Surfactant &lt;15g/L, Isopropanol-0.1-1.5 mL/L, Ethanol &lt;1.5 mL/L.</p> <p>1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) sau declaratie pe proprie raspundere prin care participantul se obliga sa inregistreze in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pana la momentul livrarii acestora. 6. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider frigorifer sau incapere dotata cu echipament specific ) 7.</p>

					Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai putin de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat, etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. 8. Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate inclusiv si in limba de stat.
<b>3</b>	<b>PROBE CLEANSER 50m</b>	<b>DA</b>	<b>Unitate</b>	<b>10</b>	Compatibil cu aparatul "Analizator Hematologic Automat BC-20s, Mindray, (sistem inchis) "sau echivalentul". Compozitie: Surfactant <0,2%, Sodium hypochlorus <12%, Sodium hydroxide <5%. 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) sau declaratie pe proprie raspundere prin care participantul se obliga sa inregistreze in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pana la momentul livrarii acestora. 6. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau incapere dotata cu echipament specific ) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai putin de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat, etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele

					componentelor incluse in set. 8. Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate inclusiv si in limba de stat.
4	<b>M -30 Material de control hematologic, set 3x3.0 ml</b>	<b>DA</b>	<b>Unitate</b>	<b>2</b>	Compatibil cu aparatul "Analizator Hematologic Automat BC-20s, Mindray, (sistem inchis) "sau echivalentul". Control 3 x 3.0ml Tri-pack (1L, 1N, 1H). 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) sau declaratie pe proprie raspundere prin care participantul se obliga sa inregistreze in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pana la momentul livrarii acestora. 6. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau incapere dotata cu echipament specific ) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai putin de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat, etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. 8. Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate inclusiv si in limba de stat

<b>Total lot 4: 50.180,00 lei</b>					
<b>LOT 5: Accesorii/consumabile/piese de schimb pentru aparatul "Selectra Pro-M", Eliteh-Group, Franța (sistem închis)</b>					
<b>1</b>	<b>Cuva pentru ser pentru analizator</b>		<b>Buc</b>	<b>10 000</b>	<b>Cuva pentru ser, 2 ml, compatibil cu aparatul Selectra Pro M,</b>
<b>2</b>	<b>Rotor cuveta set (3 rotori in set)</b>		<b>Set</b>	<b>2</b>	<b>Set de 3 rotori cuveta pentru analizatorul biochimic automat Selectra Pro M..1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratiei pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compabilitate a accesoriilor / consumabililor / pieselor de schimb cu utilajul dat de la producatorul utilajului sau prezentarea declaratiei pe proprie ranspundere.</b>
<b>Total lot 5: 10.500,00 lei</b>					
<b>LOT 6: Consumabile pentru analizatorul automat ale gazelor și electroliților în singe pentru aparatul "Stat profile Prime Plus, Nova"</b>					
<b>1</b>	<b>Micro senzor card pentru 1/100 teste</b>	<b>DA</b>	<b>Set</b>	<b>18</b>	Compatibil cu aparatul " Stat profile Prime Plus, Nova Biomedical" sau echivalentul". Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis), de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii si materialele de calibrare trebuie sa fie inregistrate in ordinea stabilita in mod obligatoriu de legislatia Republicii Moldova in vigoare si sa corespunda cu setul de reagenti, (sa fie de la acelasi producator) sau declaratie pe proprie raspundere prin care participantul se obliga sa inregistreze in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale bunurile
<b>2</b>	<b>Senzor card-Blank Renal</b>	<b>DA</b>	<b>Buc</b>	<b>2</b>	
<b>3</b>	<b>Senzor de referinta (Pompa-Tub)</b>	<b>DA</b>	<b>Buc</b>	<b>3</b>	
<b>4</b>	<b>Cartus de calibrare pentru 100 teste</b>	<b>DA</b>	<b>Set</b>	<b>8</b>	
<b>5</b>	<b>Stat profile Prime Plus Ampuled Controls BG, 10 amp-</b>	<b>DA</b>	<b>Set</b>	<b>2</b>	

	<b>3ml</b>				contractate pana la momentul livrării acestora. 6. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau incapere dotata cu echipament specific) 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai putin de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat, etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. 8. Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate inclusiv si in limba de stat.
<b>6</b>	<b>Stat profile Prime Plus Ampuled Controls Chemistry, 10 amp- 3 ml</b>	<b>DA</b>	<b>Set</b>	<b>2</b>	
<b>7</b>	<b>Rolă hîrtie termosensibilă</b>	<b>DA</b>	<b>buc</b>	<b>10</b>	
<b>8</b>	<b>Adaptar pentru captarea cheagurilor (set/200 buc)</b>	<b>DA</b>	<b>Set</b>	<b>1</b>	

**Total lot 6: 122.690,00 lei**

**LOT 7: Consumabile (teste) pentru analizatorul imunologic “QFT 9000”**

<b>1</b>	High-Sensitivity Troponin I	DA	set	10	Teste pentru determinarea Troponinei inalt sensibila. Limita de detectie 0,02ng/ml. Timp de reacti 8 minute. Pipetarea probei de singe integral direct in caseta fara pasi suplimentari. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”. Ambalaj: 20 teste per set.
<b>2</b>	DDimer	DA	set	25	Teste pentru determinarea Ddimer-lui. Limita de detectie 0.015 mg/L;. Timp de reacti 8 minute. Pipetarea probei de singe integral direct in caseta fara pasi suplimentari. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”. Ambalaj: 20 teste per set.
<b>3</b>	CK-MB	DA	set	5	Teste pentru determinarea Creatinkinaza MB. Limita de detectie - 0.20ng/mL. Timp de reacti 8 minute. Pipetarea probei de singe integral direct in caseta fara pasi suplimentari. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”. Ambalaj: 20 teste per set

4	HBA1c	DA	set	5	Teste pentru determinarea HBA1c. Timp de reacti 8 minute. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”. Ambalaj: 20 teste per set.
<b>Total lot 7: 60.150,00 lei</b>					
<b>LOT 8. Control extern pentru evaluare externa a calitatii</b>					
1	<b>Control extern Biochimie</b>		<b>buc</b>	3	Program extern de evaluare a calitatii la biochimie. Sa permita testarea a cel putin urmatorilor parametri: Albumin, ALP, ALT, ASAT, Alfa Amilaza , Amylase pancreatic, Bilirubin direct, Bilirubin total, Calcium, Chloride, Cholesterol, Cholinesterase, Creatinkinase, Creatinine, GGT, Glucose, HDL Cholesterol, Iron, Lactate, LDH, LDL, Cholesterol, Lipase, Lithium, Magnesium, Phosphate, Potassium, Sodium, Total protein, Triglycerides, Zinc Urea, Uric acid. Necesitate: trimestrial, se vor achizitiona doar 3 transe/ 3 participari pina la sf anului. Certificat ISO 17043.
2	<b>Control extern Hematologie</b>		<b>buc</b>	3	Set de control extern pentru evaluarea hemoleucogramei. Sa permita testarea minima a parametrilor de baza: Hb, HCT, MCH, MCHC, MCV, PLT, RBC, RDW, WBC. Necesitate - trimestrial, se vor achizitiona doar 3 transe/ 3 participari pina la sfirsitul anului. Certificat ISO 17043.
<b>Total lot 8: 6 150,00 lei</b>					
<b>VALOAREA ESTIMATIVĂ TOTALĂ: 297.410,00 lei fără TVA</b>					

**Director**

**IMSP SR Strășeni**