

# ANUNȚ DE PARTICIPARE

**privind achiziționarea reactivelor de tip închis și consumabilelor pentru necesitățiile laboratorului clinic anul 2022**  
 prin procedura de achiziție Licităție deschisă nr.

**1. Denumirea autorității contractante: IMSP SCM "Gheorghe Paladi"**

**2. IDNO:** 1003600152673

**3. Adresa:** Mun. Chișinău str. Melestiu, 20

**4. Numărul de telefon/fax:** 022 354 790

**5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante:** [www.scm1@ms.md](http://www.scm1@ms.md),  
[achizitiiscm1@gmail.com](mailto:achizitiiscm1@gmail.com)

**Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP ocds-b3wdp1-MD-1614958657641**

**6. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): institutie publică municipală**

**7. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		<b>Reactivi și consumabile pentru analizator biochimic A-15 (sistem închis)</b>				273120
1.1	33696 000-5	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul de la 25 - 50 ml.) Amb specific p/u analizator A-15	ml	2000	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 detectie pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 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 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni: Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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.	
1.2	33696 000-5	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul de la 25-50.) Amb specific p/u analizatorul A-15	ml	2000		<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0.7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	
1.3	33696 000-5	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 25-50 )Amb specific p/u analizator A-15	ml	500		<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 2.0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 0,15</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 0,15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate:</p>	

					sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	
1.4	33696 000-5	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 25 -50 ml.)Amb specific p/u analizator A-15	ml	500	<p>Marcaj: CE  Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare Cinetică.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 3,0 U/L  Coeficientul de variație intraserial: &lt; 3.0  Coeficientul de variație extraserial: &lt; 3.0  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 Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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 (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	
1.5	33696 000-5	alfa-Amilaza (alfa- Amylase) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.)Amb specific p/u analizator A-15	ml	1000	<p>Marcaj: CE  Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.EPS- G7  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 33.0 U/L  Coeficientul de variație intraserial: &lt; 5.0  Coeficientul de variație extraserial: &lt; 8.0  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 11g/l.  Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate:</p>	

					sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	
1.6	33696 000-5	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb specific p/u A-15	ml	2500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 1.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 5.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	
1.7	33696 000-5	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb specific p/u A-15	ml	750	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 1.8 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 0.01</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia,</p>	

					bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	
1.8	33696 000-5	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumu25-50 ml.)Amb solicitat specific p/u analizator A-15	ml	500	<p>Marcaj: CE  Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina  Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 0.01m mol/l  Coeficientul de variație intraserial: &lt; 0.3  Coeficientul de variație extraserial: &lt; 0.3  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l  Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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, reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	
1.9	33696 000-5	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 25 - 50 ml.)Amb solicitat specific p/u analizator A-15	ml	750	<p>Marcaj: CE  Metoda de determinare: Fotometrică Colesterol Oxidase /peroxidase  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 0,08 mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: &lt; 2.0  Coeficientul de variație extraserial: &lt; 2.5  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 Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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,</p>	

					reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	
1.10	33696 000-5	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 100 ml.)	ml	2000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe compensat.. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 15 memol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 0.05</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 0.05</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	
1.11	33696 000-5	Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.)Amb solicită specific p/u A-15	ml	750	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. IFCC</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 1,5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 1,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia,</p>	

					bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	
1.12	33696 000-5	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.) Amb solicitat specific p/u A-15	ml	2500	<p>Marcaj: CE  Metoda de determinare: Fotometrică cu Oxidase/Peroxidase  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată, urina  Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 0.1 mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: &lt; 7.0  Coeficientul de variație extraserial: &lt; 3.0  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 Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	
1.13	33696 000-5	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.) Amb solicitat specific p/u A-15	ml	375	<p>Marcaj: CE  Metoda de determinare: Fotometrică cu Ferrozine  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.  Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 0.9 mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: &lt; 3.0  Coeficientul de variație extraserial: &lt; 4.0  Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.  Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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,</p>	

					reproductibilitatea și interferența (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	
1.14	33696 000-5	LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.) Amb solicitat specific p/u A-15	ml	1000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare cinetică Piruvat</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 5,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 10,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 8,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	
1.15	33696 000-5	Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 0-20 ml.) Amb solicitat specific p/u A-15	ml	375	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Colorimetric fermentativă</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 2,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 1,5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 1,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate:</p>	

					sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	
1.16	33696 000-5	Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 0-20ml.)Amb solicitat specific p/u A-15	ml	125	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată, urina, LCR.</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 0.02m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 0.06</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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 (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	
1.17	33696 000-5	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb specific p/u A-15	ml	2000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 5,0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 0.15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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 (lipemie,</p>	

					bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.
1.18	33696 000-5	Trigliceride (Triglycerides) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)AMB SOLICITAT SPECIFIC P/U a-15	ml	500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică GPO</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 0,01 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 3.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni: Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.19	33696 000-5	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 25-50ml.)Amb solicitat specific p/u A-15	ml	2000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Ureze UV</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 0.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 3.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni: Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind</p>

					modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.
1.20	33696 000-5	Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb solicitat specific p/u A-15	ml	500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.Urecaze/Peroxidase</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 4.2 memol / l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 0.15</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l. Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.21	33696 000-5	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 0-20 ml.)ambalaj specific p/u A-15	ml	60	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri.</p> <p>Material pentru investigatii: Sînge integrul cu EDTA</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 1,5%</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 0,3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 0,2</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3.5 mmol/l. Bilirubina pînă la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 UI/ml</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (lipemia,</p>

					bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.
1.22	33696 000-5	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 0-20 ml.)Amb specific p/u A-15	ml	80	<p>Marcaj: CE  Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă directă  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 0.03 mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: &lt; 1.5  Coeficientul de variație extraserial: &lt; 1.0  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3,0 mmol/l. Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l. Lipemie - trigliceride pînă la 11 g/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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, reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.23	33696 000-5	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 0-20 ml.)Amb specific p/u A15	ml	80	<p>Marcaj: CE  Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Directă  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator.  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 0.03 mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: &lt; 1.5  Coeficientul de variație extraserial: &lt; 2.0  Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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, reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind</p>

					modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	
1.24	33696 000-5	Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb specific p/u A15	ml	750	<p>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: &lt; 2 U/L  Coeficientul de variație intraserial: &lt; 2,0  Coeficientul de variație extraserial: &lt; 2,5  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemie, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	
1.25	33696 000-5	Creatinchinaz a MB (Creatinkinase MB) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb specific p/u A15	ml	250	<p>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: &lt; 2 U/L  Coeficientul de variație intraserial: &lt; 2,0  Coeficientul de variație extraserial: &lt; 2,5  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemie, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	

1.26	33696 000-5	multicalibrator biochimic	ml	50	Calibrator biochimic în mod obligatoriu să fie de la același producător cu reactive și standarde. Set 5x5 ml Tot de un lot
1.27	33696 000-5	ser uman de control normal	ml	100	Ser uman de control normal în mod obligatoriu să fie de la același producător cu calibrator și reactive .40x5ml Tot de un lot
1.28	33696 000-5	Ser uman de control patologic	ml	100	Ser uman de control patologic în mod obligatoriu să fie de la același producător cu calibrator și reactive
1.29	33696 000-5	ser uman de control CK,CK-MB	ml	9	ser uman de control CK ,CK-MB de la același producător reactivilor și calibrator
1.30	33696 000-5	ser uman control lipide normal	ml	5	ser uman control lipide normal să fie de la producător al reactivilor și calibratorului
1.31	33696 000-5	ser uman control lipide patologic	ml	5	ser uman control lipide patologic se fie de la același producător reactivelor și calibratorului Amb standard p/u A-15, set 2 fl.x40 ml + 2fl x10 ml, reactiv să disponă de certificat sau declarație CE ,certificatul de compatibilitate cu analizorul A-15,eliberat de producătorul utilajului, reactivi să fie obligatoriu în Amb producătorului,firma furnizoare de reactivi să disponă de inginericalificați,certificați de producătorulechipamentului pentru deservirea gratuită echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivilor.Ambul reactivelor să fie compatibil cu A-15,date de identitate (lotul,seria, valabilitatea,conținutul de pastrare)ale produsului indicate pe Amb să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe ticketele incluse în set.Toate pozițiile lotului să fie de la același producător.Calibratorul și materialul de control pe parcursul anului să fie din același lot
1.32	33696 000-5	C-reactiv proteina cantitativ Flacoane cu volumul 25-50 ml,Amb specific .compatibil cu A-15	ml	2500	Ambul stndsrc p/u A-15, set 2 fl x40 ml + 2 fl x 10 ml, reactive să disponă de certificate sau declarația CE, certificatul de compatibilitate cu analizorul A-15,eliberat de la producătorul utilajului, reactivi să fie obligatoriu în Amb producătorului,firma furnizoare de reactivi să disponă de inginericalificați,certificați d producătorulechipamentului ,pentru deservirea gratuită echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivilor.Ambul reactivilor să fie compatibil cu A-15,date de identitate(lot,seria, valabilitate,condițiile păstrării)ale produsului indicate pe Amb,să fie obligatoriu cu cele de pe ticketele incluse în set.Toate pozițiile lotului să fie de la același producător. Calibratorul și material de control pe parcursul anului să fie de același lot.
1.33	33696 000-5	Calibrator p/u CRP cantitativ ,flacon cu volum 1ml.,,	ml	15	calibrator pentru CRP în mod obligatoriu să fie de la același producător cu reactive și standarde. Set 1x1ml Tot de un lot
1.34	33696 000-5	Rheumatoïd control serum I ,flacoane cu volum 3x1 ml	ml	15	ser reumatoid control I sa fie de la același producător reactivelor și calibratoru
1.35	33696 000-5	Rheumatoïd control serum II ,flacoane cu volum 3x1 ml	ml	11	ser reumatoid control II sa fie de la același producător reactivelor și calibratoru

1.36	33696 000-5	Cuva pentru ser 13,75x24,90mm,2,0ml .certificat de compatibilitate cu analizor A-15	Amb	10	Amb: 1000 buc /set	
1.37	33696 000-5	Rotor de reacție (certificat CE cu autorizare de la producator)	Amb	25	Amb: 10 buc/set	
1.38	33696 000-5	Soluție concentrată de spălare pentru A-15 (100ml)	ml	250	flacon 100 ml	
1.39	33696 000-5	Soluție concentrată de sistem pentru A-15 (1000ml)	ml	2000	flacon 1000 ml	
1.40	33696 000-5	Ac pentru A-15	Buc	1	buc	
1.41	33696 000-5	Lampa pentru A-15	Buc	2	buc	
1.42	33696 000-5	Capac pentru butelia sistem lichid A- 15	Buc	2	buc	
1.43	33696 000-5	Hidro pneumo cilindru	Buc	1	buc	
1.44	33696 000-5	cablu pentru manipulator A-15	Buc	1	buc	
1.45	33696 000-5	Garnitura pentru pompa dozatoare A- 15	Buc	1	buc	
1.46	33696 000-5	Hîrtie pentru analizor A-15	Buc	10	buc	
1.47	33696 000-5	Ștativ metalizat p/u eprubete (24 poz) + Ștativ metalizat p/u reactivi (10 poz)	Buc	3	buc	

**2 Reagenți pentru Analizatorul Easy Lyte K/Na/Cl, Medica (Sistem închis)**

55250.00 ✓

2.1	33696 000-5	Soluție pack Easy Lyte K/Na/Cl, (inclusiv microcip de detecție), 800 ml	Buc	5	CE Marca	
2.2	33696 000-5	Daily Rinse Cleaning Solution Kit K/Na/Cl , 100 ml	Buc	5	CE Marca	
2.3	33696 000-5	Termohîrtie pentru EasyLyte K/Na/Cl	Buc	10	CE Marca	
2.4	33696 000-5	Medica Quality Control 3 LEVEL (low, Normal, High)	Buc	2	CE Marca	
2.5	33696 000-5	Electrod K	Buc	2	CE Marca	
2.6	33696 000-5	Electrod Na	Buc	2	CE Marca	
2.7	33696 000-5	Electrod Cl	Buc	1	CE Marca	
2.8	33696 000-5	Tub din silicon pentru reagent, ser și deșeuri	Buc	2	CE Marca	

2.9	33696 000-5	Valvă pentru dozarea reagentului, serului și deșeurilor	Buc	1	CE Marea		
2.10	33696 000-5	Membrane assembly	Buc	2	CE Marea		
2.11	33696 000-5	Electrod de referință	Buc	2	CE Marca		
2.12	33696 000-5	Internal filling solution	Buc	2	CE Marca		
2.13	33696 000-5	Sample detector	Buc	1	CE Marca		
<b>3</b>	<b>Reactivi și consumabile pentru analizator biochimic automat SELECTRA PRO M(sistem închis)</b>						<b>78974.00</b>
3.1	33696 000-5	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul de la 50 -100 ml.) Amb specific (compatibil) p/u analizator Selectra Pro M	Buc	5	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 detectie pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 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 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.  Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemă, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.		
3.2	33696 000-5	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul de la 50-100.) Amb specific (compatibil) p/u analizatorul Selectra PRO M	Buc	5	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 detectie pentru set: < 4 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1.5 Coeficientul de variație extraserial: < 1.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0.7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.  Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor		

					fă livrate în Amb 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 Amb 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 (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	
3.3	33696 000-5	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 50-100)Amb specific (compatibil) p/u analizator Selectra pro M	Buc	10	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 2.0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 0,15</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 0,15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l. Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fă livrate în Amb 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 Amb 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 (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	
3.4	33696 000-5	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb specific (compatibil) p/u analizator Selectra Pro M	Buc	2	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare Cinetică.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 3.0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 2 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fă livrate în Amb original, securizat, marcat și</p>	

					etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb 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 (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	
3.5	33696 000-5	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.)Amb specific(compatibil p/u analizator A-15	Buc	2	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.EPS- G7</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 33,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 8.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 11g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni: Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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 (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	
3.6	33696 000-5	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb specific p/u Selectra Pro M	Buc	2	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 1.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 5.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni: Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date</p>	

					de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb 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, reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.
3.7	33696 000-5	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb specific (compatibil) Selectra PRO M	Buc	1	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 1.8 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 0.01</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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, reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
3.8	33696 000-5	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumu50-100 ml.)Amb solicitat specific p/u analizatorSelectra PRO M	Buc	2	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita 19oinci de 19oincide19 pentru set: &lt; 0.01 mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 0.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 0.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare: Date</p>

					de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coïncide 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.
3.9	33696 000-5	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)ambalaj solicitat specific(compatibil) p/u analizor Selectra Pro M	Buc	1	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare cinetică Piruvat</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 5.0 U/l.</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 10,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 8,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare;</p> <p>Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coïncidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
3.10	33696 000-5	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb solicitat specific(compatibil) p/u analizor Selectra Pro M	Buc	2	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe compensat.. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 15 memol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 0.05</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 0.05</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare;</p> <p>Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coïncidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>

					de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb 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.	
3.11	33696 000-5	Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 50-100ml.) Amb solicitat specific (compatibil) Selectra Pro M	Buc	2	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. IFCC</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	
3.12	33696 000-5	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 50-100ml.) Amb solicitat specific (compatibil) p/u Selectra Pro M	Buc	2	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Oxidase/Peroxidase</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată, urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 0.1 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 7.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului,</p>	

					seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb 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 (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	
3.13	33696 000-5	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb solicitat specific (compatibil) p/u Selectra ProM	Buc	1	<p>Marcaj: CE  Metoda de determinare: Fotometrică cu Ferrozine  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.  Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 0.9 memol/l  Coeficientul de variație intraserial: &lt; 3.0  Coeficientul de variație extraserial: &lt; 4.0  Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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 (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	
3.14	33696 000-5	LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb solicitat specific(compatibil) p/u Selectra Pro M	ml	750	<p>Marcaj: CE  Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare cinetică Piruvat  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 5,0 U/L  Coeficientul de variație intraserial: &lt; 10,0  Coeficientul de variație extraserial: &lt; 8,0  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date</p>	

					de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb 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, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	
3.15	33696 000-5	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb specific(compatibil) p/u Selectra PRO M	ml	1000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 5,0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 0.15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb 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 Amb 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, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>	
3.16	33696 000-5	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 50-100ml.)Amb solicitat specific(compatibil) p/u Selectra Pro M	ml	1500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Ureze UV</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma fara heparinat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: &lt; 0.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: &lt; 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: &lt; 3.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului,</p>	

					seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb 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, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	
3.17	33696 000-5	CRP cantitativ	ml	2500	reactiv compatibil cu analizor Selectra PRO M	
3.18	33696 000-5	CRP Calibrator	ml	50	calibrator compatibil cu reactivi si control	
3.19	33696 000-5	CRP control	ml	50	control compatibil cu standard si reactivi	
3.20	33696 000-5	multicalibrator biochimic	ml	50	Calibrator biochimic în mod obligatoriu să fie de la același producător cu reactive și standarde. Set 5x5 ml Tot de un lot	
3.21	33696 000-5	ser uman de control normal	ml	100	Ser uman de control normal în mod obligatoriu să fie de la aceași producător cu calibrator și reactive .40x5ml Tot de un lot	
3.22	33696 000-5	Ser uman de control patologic	ml	100	ser uman de control patologic în mod obligatoriu să fie de la același producător cu calibrator și reactive	
3.23	33696 000-5	concentrated system liquid 1000 ml,compatibil cu Selectra PRO M	Amb	10	Amb: 1000ml/un	
3.24	33696 000-5	soluție acidă de hipohloridă 1000ml compatibil cu Selectra PRO M	Amb	8	Amb: 1000 ml/un	
3.25	33696 000-5	rotor pentru cuveta ,(3rotori în set)compatibil cu Selectra PRO M	Amb	5	Amb: 3 rotori/set	
3.26	33696 000-5	Cuva pentru ser(1000 unit/amb)compatibil cu Selectra PRO M	Amb	18	Amb:1000 un /set	
3.27	33696 000-5	eprubeta compatibilă cu Selectra PRO M de 5 ml (13 X 75 )	Amb	3	Amb: 1000 buc/set	
3.28	33696 000-5	flacoane butelii p/u reagent 10 ml compatibil cu SELECTRA PRO M	Buc	25	flacoane butelii p/u reagent 10 ml compatibil cu SELECTRA PRO M	
3.29	33696 000-5	flacoane butelii p/u reagent 25 ml compatibil cu SELECTRA PRO M	Buc	30	flacoane butelii p/u reagent 25 ml compatibil cu SELECTRA PRO M	
3.30	33696 000-5	Maintenance kit Yarlu Pro M/EL200,6003- 383	Amb	1	Set întreg	
4	<b>Reactivi de hematologie compatibili cu analizatorul automat de hematologie 5 DIFF</b>					139317.00
4.1	33696 000-5	Reactiv pentru imprejmuire celulelor, pregatirea si diluarea	Buc	33	Compozitie: - Tampon organic < 5 % - Conservanti < 0,1 %	

		probei pentru analiza. Cu actiune electrolitica ce asigura numararea celulelor prin impedanta si stopeaza reacția chimica a altor reactivi participanti la masurare.			- Agenti tensiactivi < 0.1 % Stabilitate dupa deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Solutie apoasa limpede si necolorata la bidon de 20 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
4.2	33696 000-5	Lizant unic ce asigura numararea si diferentierea leucocitelor, lizarea eritrocitelor, determinarea hemoglobinei.	Buc	38	Compozitie: - Agent lizant < 5% - Surfactanti < 5% - Conservanti < 1% Stabilitate dupa deschidere: - 2 luni la 15 – 30°C Prezentare: Solutie apoasa limpede, culoare galben pal, la bidon de 1 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
4.3	33696 000-5	Reactiv pentru curatarea analizorului dupa fiecare masurare, elibera rezidurile si proteinele depuse pe camerele de masurare si aperturi. Previne blocarea tubulaturii.	Buc	23	Compozitie: - Tampon organic < 5 % - Enzima proteolitica < 1 % - Conservanti < 1 % Stabilitate dupa deschidere: - 3 luni la 18 - 25°C Prezentare: Solutie apoasa limpede si slab glabena, la bidon de 1 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
4.4	33696 000-5	Reactiv pentru intretinerea periodica a analizorului	Buc	5	Compozitie: - Agent chimic de curatare < 5 % - Conservanti < 1 % Stabilitate dupa deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Solutie apoasa limpede si culoare galben pal, cu miros de inalbitor, la bidon de 0.5 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
4.5	33696 000-5	QC Diffrol H (material de control 3 nivale)	Amb	12	Compozitie: - Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 – 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspata, 2 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
4.6	33696 000-5	QC Diffrol N (material de control 3 nivale)	Amb	12	Compozitie: - Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 – 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspata, 2 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	

4.7	33696 000-5	QC Difftral L (material de control 3 nivele)	Amb	12	Compozitie: - Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 – 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
4.8	33696 000-5	Kit de mentenanță 12 luni tehnică pentru analizorul Yumizen H500 Maintenance kit(sistem inchis)	Amb	1	Kitul de 12 luni compatibil cu analizorul Yumizen H500	
4.9	33696 000-5	Lampă compatibilă cu Yumizen H500 Lampa (sistem inchis)	buc	1	Lampă compatibilă cu analizorul Yumizen H500	
<b>5</b>	<b>Reactive și consumabile pentru Analizorul Yumizen G 800 coagulometr automat (sistem inchis)</b>					<b>286005.50 ✓</b>
5.1	3369600 0-5	Yumizen G PT Lichid 4	Amb	23	Amb: 1 set - 12 x 4 ml	
5.2	3369600 0-5	Yumizen G cuvettes	Amb	25	Amb: 1 set - 1000 buc	
5.3	3369600 0-5	Yumizen G APTT lichid 4	Amb	4	Amb: 1 set - 12 x 4 ml	
5.4	3369600 0-5	Yumizen G CaCl 2 4	Amb	4	Amb: 1 set - 12 x 4 ml	
5.5	3369600 0-5	Yumizen G Fib 2	Amb	23	Amb: 1 set - 12 x 2 ml	
5.6	3369600 0-5	Yumizen G imidozol	Amb	10	Amb: 1 set - 12 x 15 ml	
5.7	3369600 0-5	Yumizen G CTRL I, II	Amb	4	Amb: 1 set - 2 x 5 x 1 ml	
5.8	3369600 0-5	Yumizen G SORP	Amb	30	Amb: 1 set - 12 x 5 ml	
5.9	3369600 0-5	Yumizen G cleaner	Buc	45	Amb: 1 fl - 1 x 4,5 L	
5.10	3369600 0-5	Yumizen G Clean 5 x5	Buc	3	Amb: 1 fl - 0,1 L	
5.11	3369600 0-5	Yumizen G DD 2	Amb	13	Amb: 1 set - 3 x 2,5 ml	
5.12	3369600 0-5	Yumizen G CTRL Ddi I&II	Amb	8	Amb: 1 set - 2 x 5 x 1 ml	
5.13	3369600 0-5	Hidrau Liquid Filter	Buc	1	Hidrau Liquid Filter compatibil cu analizatorul Yumizen G800	
5.14	3369600 0-5	Hidrau, Oring for Syringe	Buc	1	Hidrau, Oring for Syringe compatibil cu analizorul Yumizen G800	
5.15	3369600 0-5	Kit de mentenanță	Amb	1	Kitul de 12 luni compatibil cu analizorul Yumizen H500	
<b>6</b>	<b>Reactive și consumabile pentru analizor EAB Rapid Point 500 (sistem inchis)</b>					<b>164360.00 ✓</b>
6.1	33696 000-5	Teste de măsurare compatibile cu Rapid Point 500	Amb	11	MCART LAC Amb: 1 cartus - 750 teste Unitate de măsură: cartuș – RP 500 meart lac, nu mai puțin de 750 teste. cartuș de unică folosință cu toate componentele necesare măsurătorilor integrate:senzori, măsurarea umrătorilor parametrii:1 gaze în singe:Ph (și din lichid pleural), Pco2 , Po2, 2. Electroți : Na+, K+, Ca++, Cl-, Metaboliti:glucoza, hematocrit, lactat, CO-oximetrice:nBili, tHb, So2, O2Hb,HHb, COHb, MeHb-numărul maxim de teste care pot fi efectuate dintr-un cartuș-750 teste, stabilite minim 28 de zile de la instalare în aparat. reactivi,componente electronice și fluidice, sensori integrați pentru: 1	

					Ph,Na, K, Ca, Cl -ce utilizează metoda ISE , 2 referință Ag/Ag în clorură de K și clorură de Ag, 3 Pco2 –măsurătoarea potentiometrică bazată pe principiul electrodului Severinghaus, Po2 – măsurătoarea amperică bazată pe principiul electrodului Clark, Glucoza-măsurătoare ampermetrică cu un electrod ce conține glucoză oxidază, pentru	
6.2	33696 000-5	Teste de spălare compatibile cu Rapid Point 500	Amb	11	Wash waste Amb: 1 set - 4 cartușe cartușuri wach/waste. Cartușe de unică folosință ce conțin toate soluțiile de spălare și întreținere dintimpul măsurătorilor și după aceasta ambalare : cutie	În set 4
7	<b>Reactive și consumabile pentru analizator EPOC</b>					<b>134800.00 ✓</b>
7.1	33696 000-5	Epoc BGEM Test Card, 1kit - 50 teste	Buc	850	Epoc BGEM Test Card, Amb: 1 set -50 teste(buc).Compatibile cu analizatorul EPOC	
7.2	33696 000-5	Capilare compatibile cu analizatorul EPOC, 50 buc	Buc	450	Capilare compatibile cu analizatorul EPOC, 50 buc	
7.3	33696 000-5	Seringi Heparinate cu Heparina de Li 100 I.U.(Serngi HEPARINATE ,50 DE BUC IN SET )	Buc	300	Seringi Heparinate cu Heparina de Li 100 I.U.(Serngi HEPARINATE ,50 DE BUC IN SET )	
8	33696 000-5	LE – LATEX	ml	5	Cerințe generale* + Notă **	800
9	33696 000-5	CPR – LATEX	ml	50	Cerințe generale* + Notă **	1700
10	33696 000-5	ASLO – LATEX	ml	10	Cerințe generale* + Notă **	850
11	33696 000-5	RF – LATEX	ml	10	Cerințe generale* + Notă **	700
12	33696 000-5	Troponin I	Buc	1250	Cerinte generale, Amb: test-caseta	17000
13	33696 000-5	HBs Ag test caseta	Buc	500	Cerinte generale, Amb: test-caseta	2750
14	33696 000-5	HCV test caseta	Buc	500	Cerinte generale, Amb: test-caseta	5100
15	33696 000-5	H. pilori test caseta,aprecierea în sînge	Buc	5	Cerinte generale, Amb: test-caseta	105
16	<b>Toliclon</b>					<b>11160.00 ✓</b>
16.1	33696 000-5	Toliclon Anti-A –de două serii	ml	600	5-10 ml	
16.2	33696 000-5	Toliclon Anti-B+de două serii	ml	600	5-10 ml	
16.3	33696 000-5	Toliclon Anti-AB	ml	5	5-10 ml	
16.4	33696 000-5	Toliclon Anti-D IgM / IgG	ml	600	5-10 ml	
16.5	33696 000-5	Toliclon Anti-E Super	ml	5	50 doze, 5 ml	
16.6	33696 000-5	Toliclon Anti-C Super	ml	5	50 doze, 5 ml	
16.7	33696 000-5	Toliclon anti D super Ig M-	ml	600	5-10 ml	

16.8	33696 000-5	Toliclon anti Kell super	ml	100	5-10 ml		
16.9	33696 000-5	Toliclon anti A1 lektin	ml	25	5-10 ml		
17	33000 000-0	Container plast.cu capac p/u fecale nesterile 80 - 100 ml	Buc	2500	Container plast.cu capac p/u fecale nesterile; cu lopatica 80-100 ml  *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnatura și stampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnatura și stampila participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin stampila și semnatura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	2650 ✓	
18	33000 000-0	container plastic pentru colectarea urinei cu capac ,nesteril cu eticeta ,volum 250-500 ml	Buc	12500	Container plast.cu capac p/u urina nesterile: volum 250-500 ml  *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale a Agenția Medicamentului și Dispozitivelor medicale să se prezintă - certificat /extras de înregistrare în Registrul de Stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant). Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale a AEMD se vor prezenta Certificatele Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 . - VALABIL COPIA confirmată prin semnatura și stampila participantului certificat CE sau declarația de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu	12500 ✓	

						anexele corespunzătoare pentru produsele ofertele - valabil - copie - confirmată prin semnatura și stampila participantului . Catalogul producătorului /prospecțe/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie-copie-confirmată prin semnatura și stampila participantului. ÎN OFERTĂ SĂ VA INDICA CODUL PRODUSULUI OFERIT pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
19	33000 000-0	Marcher pentru eprubete CD/DVD/BD DE CULORI roșii,negru ,albastru	Buc	100	marcher CD/DVD/BD roșu.albastru negru	700 ✓	
20	33000 000-0	Capilar p/u VSH de unica folosinta cu instructiunea de folosire de la producator. Limba de stat	Buc	25000	Marca CE	26000.00 ✓	
21	33000 000-0	Lamele pentru camera Goreaev	Buc	1	Lamele pentru camera Goreaev	5 ✓	
22	33000 000-0	Pipete Paster de plastic	Buc	5000	Pipete Paster de plastic 1,5-3,0 ml; *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificate: -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului. *Catalogul producătorului/prospecțe/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin stampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	700 ✓	
23	33000 000-0	Ulei de imersie	Buc	15	Amb: flacon câte 100 ml	338 ✓	
24	33000 000-0	Protein	Amb	20	Amb: Set (nu mai mult de 50 teste)	1000 ✓	

25	33000 000-0	Glucoza, cetonă	Amb	50	Set - 50 teste		3000	✓
26	33000 000-0	Glucoza, cetonă, nitrite, pH, proteine, greutatea specifică (osmolaritatea), bilirubina, urobilinogen, Hb săngelui	Amb	3	Set 50 teste		232	✓
27	33000 000-0	Glicerina	L	1	Analitică sau chimică pură		325	✓
28	33000 000-0	Albastru de metilen	Buc	0,50	Certificat CE		10,00	✓
29	33000 000-0	Azur -Eozină Romanovski soluție ,cu bufer p/u fiecare 250ml vopsea	Buc	3.000	Certificat CE		360,00	✓
30	33000 000-0	Pipetă automată (100-1000 microlitri)cu stativ ,cu metrologie	buc	3	Certificat CE		8400,00	✓
31	33000 000-0	SET de reactive pentru examen lichid cefalo rahidian /r-v Samsona,fenol,acid sulfosalicilic,sulfat de sodiu,sulfat de amoniu/	amb	1	Certificat CE		800,00	✓
32	33000 000-0	Sol Liugoli dublu concentrat p/u mase fecale	amb	1	Certificat CE		1000	✓
33	33000 000-0	Eprubeta cu citrat de Na 3,8% pentru hemostază la copii volum 0,5ml	buc	1000	Certificat CE		624,00	✓
34	33000 000-0	Vîrfuri plastic 5- 100 mkl (galben)	buc	15000	Certificat CE		900,00	✓
35	33000 000-0	Vîrfuri plast 100- 1000 mkl (albastre)	buc	15000	Certificat CE		900,00	✓
36	33000 000-0	Eppendorf 0.5-1.0 ml	buc	5000	Certificat CE		840,00	✓
37	33000 000-0	Tuburi 13*150mm cu tamponă sterila de o singura folosinta p/u lavaj perianal	buc	500	Certificat CE		600,00	✓
38	33000 000-0	Clorura de var uscat in saci	kg	10	Certificat CE		170,00	✓
39	33000 000-0	Vopsea după Alexeev p/u reticulocite	amb	1	Certificat CE		218,00	✓

40	33000 000-0	Container nesteril pentru urina 100ml	buc	1000	Certificat CE		1200,00 ✓
41	33000 000-0	Lampa pentru analizator biochimic Star – Dast cu instalarea si calibrarea	buc	1	Certificat CE		4900,00 ✓
42	33000 000-0	Cablu sleif informatic pentru Star Dast cu instalarea si calibrarea anlizatorului	Un	1	Certificat CE		6200,00 ✓
43	33000 000-0	Sleif signalinii p/u STAR – Dust cu instalarea si calibrarea	Un	1	Certificat CE		3050,00 ✓
44	33000 000-0	Piplaca POWR p/u STAR – Dust cu instalarea si calibrarea	Un	1	Certificat CE		5000 ✓
45	33000 000-0	Pipetă automat 1000- 5000microlitri (cu stativ) cu metrologie	amb	3	Certificat CE		8500,00 ✓
46	<b>Analizator Hematologie 5 DIFF RUBI Cell Dyn Abbott</b>						279201,00 ✓
46. 1		Diluent Sheath 20 l, 1H7301, Abbot /382200000	Unit	23			
46. 2		Solutie HGB NC LYSE 3.8L, CD3200, 3H8002 /382200000	unit	18			
46. 3		Solutie WBC LYSE, RGT,3800 ml, 8H5201 /382200000	unit	23			
46. 4		Enzyme Cleaner CD, 100ml 99644 /382200000	unit	3			
46. 5		Set de control HP, CD 26, 8H5902, Abbott/38220000	unit	6			

46. 6		Cell Dyn Reticulocite Reagent, 100 teste (100 tuburi a cite 3,7 ml), 3H4001, ABBOTT	set	2			
46. 7		Kit mentinanta Abbott Cell Dyn	set	1			
Valoarea estimativă totală							1542314,5

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

Pentru mai multe loturi

**9. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative:** nu se admit  
(indicați se admite sau nu se admite)

**10. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicități: pe parcursul anului 2022, în termen de 5 zile după solicitare în forma scrisă prin fax sau email**

**11. Termenul de plată: în termen de pînă la 120 zile din data livrării**

**12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.01.2023**

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

**14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz):** \_\_\_\_\_  
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

**15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):** Documente **OBLIGATORII** care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea sau completarea neconformă a documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice)

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivel minim/Obligativitate
1	DUAЕ	Completat și semnat electronic;	Obligatoriu
2	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana imputernicită atât și în cazul delegării sau imputernicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de imputernicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	

3	F4.1 Specificații tehnice	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	Obligatoriu
4	F4.2 Specificații de preț	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	Obligatoriu
5	Declarație privind valabilitatea ofertei	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	Obligatoriu
6	F3.2 Garanția pentru ofertă 1%	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	Obligatoriu
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	
8	Raport finanțiar	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	Obligatoriu
9	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii	

		persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	
10	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	
11	Declarație de la ofertant	cu privire la Termenul de valabilitate restant nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; și de 80% din cel inițial pentru bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani;- Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	
12	Certificat de calitate de la producător (CE, ISO) sau echivalent	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	
13	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	Obligatoriu
14	Mostre	De la potențialii cîștișători în termen de 3 zile de la data deschiderii ofertelor	Obligatoriu
15	Nota 1	1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate.Calibratorii și standardele să fie înregistrați în	Obligatoriu

		ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii, standardele și reactivele în mod obligator să fie de la același producător. 2. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc),	
16	<u>Nota 2 : Termenul restant al bunurilor la momentul livrării v-a costitui:</u>	nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; și de 80% din cel inițial pentru bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani;	Obligatoriu
17	Nota 3	Fiecare consumabil la livrare va fi însoțit de certificat de calitate pentru lot, eliberat de producător	Obligatoriu
18	Cerințe generale	<p>1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 18 luni.</p> <p>2. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul cînd nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99, 8%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă.</p> <p>3. În set să fie prezenti toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparatul suplimentar și să conțină cit mai</p>	Obligatoriu

		puține etape. Durata efectuării investigației să fie cit mai mică. Sensibilitate maximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.	
--	--	---	--

**16. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 1% din valoarea ofertei fără TVA.**

*Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic Municipal Gheorghe Paladi  
Denumirea Băncii: BC Moldincombank S.A.*

*Codul fiscal: 1003600152673*

*Contul de decontare: MD24ML000000022518094481*

*Contul bancar: MOLDMD2X309*

Cu următoarea notă:

Garanția pentru ofertă în cuantum de 1% la procedura de achiziție publică nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_.

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei sau Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021. Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul IMSP SCM Gh.Paladi”, după deschiderea ofertelor în termen de până la 72 de ore.

Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

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

*Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic Municipal Gheorghe Paladi  
Denumirea Băncii: BC Moldincombank S.A.*

*Codul fiscal: 1003600152673*

*Contul de decontare: MD24ML000000022518094481*

*Contul bancar: MOLDMD2X309*

Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_. sau Garanție Bancară conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă pînă la data de 31.01.2024

**17. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrînse și al procedurii negociate), după caz Nu se aplică.**

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

**19. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu**

**20. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului:** cel mai scăzut preț și coresponderea cerințelor.

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
	Nu se aplica	

**22. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**

- până la: *[ora exactă]* Conform SIA RSAP
- pe: *[data]* Conform SIA RSA

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

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

**24. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 zile**

**25. Locul deschiderii ofertelor:** SIA RSAP  
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

*Ofertele întîrziate vor fi respinse.*

**26. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:**

*Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".*

**27. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:**

**28. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene:** Nu se aplica

**29. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:**

*Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor  
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;  
Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md*

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

**31. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:**

**32. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț**

**33. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare:**

**34. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:**

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Da
sistemul de comenzi electronice	Da
facturarea electronică	Da
plățile electronice	Da

**35. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene):** Nu

(se specifică da sau nu)



Conducătorul grupului de lucru:

GUZUN Vasile