

la Documentația standard nr. _____

din “ _____ ” _____ 20____

Specificații tehnice

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

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Obiectul achiziției: _____

Denumirea modelului bunului/serviciului	Denumir ea modelul ui bunului/ serviciul ui	Țara de origine	Produ- cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standar de de referință
1	2	3	4	5	6	7
Bunuri						
Lotul 1						
AST/GOT Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 2.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date		

				de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
ALT/GPT (piridoxalfosfat !) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.4U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 6.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi		

				livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Fosfataza alcalină (Alkaline- Posphatase) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 6U/L Coeficientul de variație intraserial: < 3.0 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 2 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de		

				producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Alfa-Amilaza (alf-Amylase) Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 50 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6.0U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1.6 Coeficientul de variație extraserial: < 2.4 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la		

				21g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Albumina cu standard (Albumin) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1g/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.0 Coeficientul de variație extraserial: <0.8 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 Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Bilirubina totală (Total Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.3mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.1 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l,		

				Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Bilirubina directă (Direct Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.02mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.9 Coeficientul de variație extraserial: < 4.8		

				Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Calciu +standard, (Calcium Arsenazo) Flacoane cu volumul de la 100 ml până la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 0.03mg/dl		

				Coeficientul de variație intraserial: < 0.5 Coeficientul de variație extraserial: < 4.1 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Cholesterol total +standart (Cholesterol) Flacoane cu volumul De la 100				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică CHOL/ CHSL Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA		

ml pînă la 250 ml., în set				sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 2mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.9 Coeficientul de variație extraserial: < 2.1 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
LDL-Colesterol (LDLCholesterol) +calibrator Flacoane cu				Marcaj: CE Metoda de determinare: enzimatica, colorimetrica, selectiv detergent. End point. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. BIREAGENT. Cu calibrator		

volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set				Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: 0.3 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.0 Coeficientul de variație extraserial: < 2.1 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 513μmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25				Marcaj: CE Metoda de determinare: enzimatica, colorimetrica, selectiv detergent. End point. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. bireagent. Cu calibrator		

ml pînă la 80 ml., în set				Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: 1mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.1 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 513μmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
CREATININE Jaffe +st. Flacoane cu volumul de la 50				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator.		

pînă la 125ml, în set				Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 0.04mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 3.1 Coeficientul de variație extraserial: < 1.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
-----------------------	--	--	--	---	--	--

GAMMA GT (γ-GLUTAMILTRANSFERASE) Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 62.5 ml, în set			Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 2.5U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1,5 Coeficientul de variație extraserial: < 2.6 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
--	--	--	---	--	--

GLUCOSE HK + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ-6-FOSFAT DEHIDROGENAZA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. BIREAGENT Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 1mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.2 Coeficientul de variație extraserial: < 1.6 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul		

				produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
GLUCOSE PAP + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ-OXIDAZA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 2mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.7 Coeficientul de variație extraserial: < 1.2 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura		

				Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
IRON-FERROZINE + st. Flacoane cu volumul De la 25 ml până la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu ferrozine. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 3mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 7.3 Coeficientul de variație extraserial: < 8.5 Interferențe: Bilirubina până la 25mg/dl, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie până la 400mg/dl (echivalent trigliceride), Cupru până la 6,5 mmol/l, Zinc până la 0,06 mmol/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice		

				pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
MAGNESIUM XB + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică COLORAREA CU CALMAGITE IN SOLUTIE ALCALINA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOREAGENT. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.11 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.9 Coeficientul de variație extraserial: < 4.9 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind		

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

				Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
PROTEIN (TOTAL) + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml până la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 g/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.1 Coeficientul de variație extraserial: < 0.15 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe		

				etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
TRIGLYCERIDES + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: enzimatica GPO si ADPS Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6.0mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.3 Coeficientul de variație extraserial: < 2.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare)		

				ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
UREA/BUN-UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml până la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara heparinat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: < 3.0 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.6 Coeficientul de variație extraserial: < 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și		

				etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
URIC ACID MONO + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml până la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 0.10mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.6 Coeficientul de variație extraserial: < 1.3 Interferențe: Bilirubina până la 0,18 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de		

				producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 1.0 ml pina la 32ml., set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: singe venos sau arterial cu conservant K3EDTA sau citrat de sodiu Limita minimă de detectie pentru set: < 1.5% Coeficientul de variație intraserial: < 1% Coeficientul de variație extraserial: < 3% Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l,		

				Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Control HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set				Marcaj: CE Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod		
Calibratori 4 nivele HbA1c						

(Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set				obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
CK- MB (Izoenzime-creatininkinazei) Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 16.0 Coeficientul de variație extraserial: < 14.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de		

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

				modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
CHLORIDE Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată, urina <u>1. Pentru ser/plasma</u> Limita minimă de detectie pentru set: < 2mEq/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.9 Coeficientul de variație extraserial: < 1.3 <u>1. Pentru urina</u> Limita minimă de detectie pentru set: < 2mEq/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.5 Coeficientul de variație extraserial: < 2.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare)		

				ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Alcohol (ETHANOL)+ st Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată,urina Limita minimă de detectie pentru set: < 10mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.1 Coeficientul de variație extraserial: <3.9 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și		

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

				bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Ferritin IP reagent Flacoane cu volumul De la 5 ml până la 50 ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex . Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < lipsesc date Coeficientul de variație intraserial: < 5.7 Coeficientul de variație extraserial: < 4.3 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe		

				etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Ferritin IP calibrator Flacoane cu volumul De la 2 ml până la 5ml., în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex . Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < lipsesc date Coeficientul de variație intraserial: < 5.7 Coeficientul de variație extraserial: < 4.3 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date		

				de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Elical calibrator universal FLACON 3 ml				Marcaj: CE Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente		

				tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Elitrol I control serum normal set 5 ml				Marcaj: CE Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Elitrol II control serum patologic set 5ml				Marcaj: CE Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea,		

				numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Set ISE calibrator (6x20ml+ 6x20ml Selectra PRO-XL)				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
Set ISE Soluție Diluent 12x25 ml Selectra PRO-XL				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
Soluție de referință ISE 1x500ml Selectra PRO-XL				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
setISE Cleaner 6x18ml +				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		

Conditioner 3x25 ml Selectra PRO-XL						
Electrod Bypass 3918-007 Vitol Selctra PRO-XL				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
Electrod de Potasium (K) 3918-005 Vitol				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
Electrod de Clor (Cl) 3918-006 Vitol				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
Electrod de Sodium (Na) 3918-004 Vitol				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
Electrod de referință 3918-002 Vitol				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
ISE Tubing set 6003-382 Vitol				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
Total lot 1						
Lotul 2						
Soluție concentrată system lichid fl 1000ml pentru Selectra PRO-XL				Marcaj: CE Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu		
Soluție concentrată de system Cleaning						

pentru Selectra PRO-XL fl 1000 ml				cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.		
Soluție hipohlorid 0,5 ml fl. 1000ml				Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform		
Total lot 2						
Lotul 3						
Fotometric lamp pentru analizatorul Selectra PRO-XL				Marcaj: CE Piese sau consumabilele vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor		
Eprubete pentru ser/plasma la analizatorul Selectra PRO-XL set 1000 buc						
Cuve pediatrie la analizatorul Selectra PRO-XL set 1000 buc						
Butelie pentru reagenți la analizatorul						

Selectra PRO-XL la 25 ml				tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Butelie pentru reagenți la analizatorul Selectra PRO-XL la 12 ml						
Adaptor metalic pentru cuva pediatrică la analizatorul Selectra PRO-XL						
Rotor cuveta set (3 rotori în set) 6007-702						
Kit de metinanță la analizatorul Selectra PRO-XL						
Total lot 3						
Lotul 4						
Soluție de diluare butelie - 20 litri				Marcaj: CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certificate de analiză Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe		
Pro- clean Soluție de spălat butelie-5litri						

Ciment reagent hemolizant 1fl*500ml				ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Soluție conc. de hipoclorid 0,5% 1l Fl*1000ml						
Total lot 4						
Lotul 5						
Pompă pentru PCE-210				Marcaj: CE Piese sau consumabilele vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie –		
Termohirtie pentru PCE-210						
Set de control pentru PCE 3DIFF (Low, Normal, High) 2,5ml						
Camera (WBC/RBC) pentru PCE -210						

Valva pentru PCE - 210				confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Capul de spalare pentru PCE -210						
Saiba pentru dispensie - PCE - 210						
Total lot 5						
Lotul 6						
Emerald Diluent RGT- 10 L 9H4802/38220000 0				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certificate de analiză Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Emerald Cleaner RGT – 960 ml 9H4602/38220000 0						
Emerald HGB LYSE RGT – 960 ml 9H4702/38220000 0						
Set de control hematologic cu 3 nivele						

Total lot 6						
Lotul 7						
Diluent Sheath , canistra 20l				Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea, calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. NOTA: prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenul de valabilitate. Calibratorii, standardele și controale trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevazute de producător (lafrigider, frigoriifer sau încăperi dotate cu echipament.		
Soluție WBC LYSE RGT 3,8 L						
Soluție HGB NC LYSE 3,84L						
Enzyme Cleaner CD 100 ml						
Calibrator CELL- DYN RUBY, în set						
Set de control HP CD 26 5diff cu trei neveluri						

Total lot 7						
Lotul 8						
Treponema pallidum haemagglutination test pentru serodiagnosticul sifilisului (TPHA) – set 100 probe – 200 probe. + CONTROL				Marcaj: CE Metoda de determinare: metoda imunologica intre Ag cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Specificitatea totală = 99,5% - 100% Sensibilitatea de 99,5%- 100% Diluția finală a probei este 1: 80 Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura		

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

				modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Total lot 8						
Lotul 9						
CPR- Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE (100 PROBE/SET)				Marcaj: CE Metoda de determinare: AGLUTINARE RAPIDA - SEMICANTITATIVA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: CPR - +/- 6mg/l (5-10mg/l) ASLO +/- 70 IU/ml		
ASLO-Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE(100 PROBE/SET)				FR +/- 5-10 IU/ml Specificitatea diagnosticului 95-100% Sensibilitatea diagnosticului 95-100% Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și		
RF- Latex						

cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE(100 PROBE/SET)				etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)		
Total lot 9						
Lotul 10						
D-DIMERcu control NEGATIV SI POZITIV +/- 50 TESTE/PER SET *CERINTE GENERALE				Marcaj: CE Metoda de determinare: AGLUTINARE RAPIDA - SEMICANTITATIVA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA		

			sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 200 ng/dl Specificitatea diagnosticului 95-100% Sensibilitatea diagnosticului 95-100% Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)		
--	--	--	---	--	--

Total lot 10						
Lotul 11						
Țoliclon Anti-A				titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>		
Țoliclon Anti-B				titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>		
Țoliclon Anti-D super				titru 1/1024 aglutinare timp 10 sec <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>		
Țoliclon Anti-KeLL				titru 1/1024 aglutinare timp 10 sec <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>		
Total lot 11						
Lotul 12						
Albastru de metilen PRAF, solutie				Puritate Analitica sau chimica <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>		
Total lot 12						
Lotul 13						

Azur –Eozină Romanovski soluție (fl din plastic) 1l				Puritate Analitica sau cimica Flacon din plastic volum 1l <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>		
Total lot 13						
Lotul 14						
ARC ANTI-HBcor II RGT 100TE kit – 100 teste				1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de		
ARC ANTI HCV RF RGT 100 T – kit – 100 teste						
ARC HBSAG QUAL II RGT 100						
ARC HDV II RGT 100						
ARC ANTI TPO RGT 100 TEST – kit – 100 teste						
ARC FREE T3 RGT 100 TEST – kit – 100 teste						
ARC FREE T4 RGT 100T RF – kit – 100 teste						

ARC TSH RGT 100 TEST				99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul		
ARC TIRIOGLOBULINA RGT 100 TEST				„+ „ și "-" calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.		
ARC TOTAL PSA RGT 100 TEST				6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă.		
ARC FREE PSA RGT 100 TEST				Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS		
ARC SARS -2 COV Ig G RGT CANTITATIV100 TEST				In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).		
ARC ANTI-HBcor II CAL				Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.		
ARC ANTI HCV RF CAL						
ARC HBSAG QUAL II RGT CAL				Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții		
ARC HDV QUAL II RGT CAL				.trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)		
ARC ANTI TPO RGT CAL						
ARC FREE T3 RGT CAL						

ARC FREE T4 RGT CAL						
ARC TSH RGT CAL						
ARC TIRIOGLOBULINA CAL						
ARC TOTAL PSA CAL						
ARC FREE PSA CAL						
ARC SARS -2 COV Ig G CAL CANTITATIV						
ARC ANTI-HBcor II CONTROL						
ARC ANTI HCV RF CONTROL						
ARC HBSAG QUAL II CONTROL						
ARC HDV QUAL II CONTROL						
ARC SARS -2 COV Ig G CONTROL CANTITATIV						
TP MULTICHEM IA PLUS (3 NIVALE DE CONTROL)						

ARC PROBE CONDITIONER 4X25 ml						
ARC CON WASH BUFF 4X975ML						
ARC TRIGGER SOL 4X975ML						
ARC PRE-TRIGG SOL 4X975ML						
ARC REACTION VESSELS 8X50						
Total lot 14						
Lotul 15						
Teste p/u examenul urinei (Leucocite, greutatea specifică, pH, Glucoza, acid ascorbic, cetone, nitrite, proteine,bilirubina, urobilinogen, eritrocite, Hb săngelui).(set100te ste)				1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.		
Control 2 nivele p/t teste express				4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de		

examenul urinei (Leucocite, greutatea specifică, pH, Glucoza, acid ascorbic, cetone, nitrite, proteine,bilirubina, urobilinogen, eritrocite, Hb sângelui)				data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "-" calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.		
Acid sulfosalicilic pentru determinarea proteinei in urina cu calibrator				6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă.		
Material p/u controlul calității determinării, Proteinei,glucozei in urina 2 nivele				Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții		

				.trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)		
Total lot 15						
Lotul 16						
K/Na (soluție de spălat) Fl. 100ml				. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test		
Soluție pack K/Na 800 ml						
Medica Quality Control 3 LEVEL (low,Normal, High), în set						
Termohîrtie pentru analizatorul K și Na						
Tub din silicon pentru reagent, ser și deșeuri						
Electrod K pentru analizatorul zonoselectiv EASY Lyte-Medica						
Electrod Na pentru analizatorul						

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

ionoselectiv EASY Lyte-Medica						
Valva de distribuire						
Total lot 16						
Lotul 17						
TEST EXPRES TROPONINA I (CUT/OFF MINIM DE DETECTIE 0,5ng/ml)				Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurele de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată		

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

				NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU) CONTROL NEGATIV SI POZITIV INCLUS – CONDITIE OBLIGATORIE !!!		
Total lot 17						
Lotul 18						
TEST EXPRES CALITATIV (DUO) TROPONINA I + CK- MB				. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurele de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesări pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de		

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

				CONTROL NEGATIV SI POZITIV INCLUS – CONDITIE OBLIGATORIE !!!		
Total lot 18						
Lotul 19				. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.		
TEST SISTEMA PLUS MULTI PENTRU APRECIEREA GLUCOZEI CUTII – 50 TESTE (PROD. BENE CHECK)				2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurele de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesări pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "-“ calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.		

				6. Stripurile să fie detaşabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)		
Total lot 19						
Lotul 20						
EPOC BGEM TEST CARD				. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.		

				2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurele de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "-" calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor. 6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa câte o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât mai mica.		
--	--	--	--	---	--	--

				Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)		
Total lot 20						
Lotul 21						
SERINGI HEPARINATE CU LITIU 2,50 ml				Cerințe generale		
Total lot 21						
Lotul 22						
Ulei de imersie (ambalat cîte 100ml)				Cerințe generale		
Total lot 22						

Lotul 23						
Lamele de sticla slefuite, 25*75*2,0MM				Cerințe generale		
Lamele de sticla slefuite, 25*75*1,0 – 1,2MM				Cerințe generale		
Total lot 23						
Lotul 24						
Eprubeta Vacumata cu clot activator 6 ml (plastic)				Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.		
Total pe lot 24						
Lotul 25						
Eprubete K3 EDTA, volum sînge 2,5 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă,vacutest (pentru analizator automat)						
Total lot 25						
Lotul 26						

Eprubete K3 EDTA volum sînge 1 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)						
Total lot 26						
Lotul 27						
Eprubete cu citrat de natriu, 3ml pentru hemostază, vacumate (plastic)						
Total lot 27						
Lotul 28						
Eprubete cu litium si heparina , 9ml., vacumate (plastic)						
Total lot 28						
Lotul 29						
Eprubete pentru Stat-fax, borosilicate				Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîştigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.		
Total lot 29						
Lotul 30						

Eprubete din polisteren cu volum 12ml, transparente (plastic), gradate, cu fund conic, cu dop						
Total lot 30						
Lotul 31						
Eprubete Eppendorf 1,5 ml; eprubeta sa fie cu capacul elastic cu urechiusă . Eprubetele să fie cu etichetă.						
Total lot 31						
Lotul 32						
Cuve p/t reactie pentru SA-20 10*10mm unica folosinta						
Total lot 32						
Lotul 33						
Pahare din plastic elastic 200 ml,cu capac,fileu,				Cerințe generale		

eticheta, nesterile, cu gradatie cu interval cu 10 ml.						
Total lot 33						
Lotul 34						
Lancete sterile, ambalate cîte 1unit. adaptate pentru glucometru				Cerințe generale		
Total lot 34						
Lotul 35						
Lancete automat pentru copii, înțepătura la adîncimea 1,5mm				Cerințe generale		
Total lot 35						
Lotul 36						
Salfete cu alcool 70% prelucrate cu unde Gamma, set, în cutie de masă plastic,150-200 buc în set				Cerințe p/u șervețelele înbibate cu alcool- să posede în mod obligator certificate de confirmare igienic		
Total lot 36						
Lotul 37						

Sistema p/u VSH getabila, din 3 componente (eprubeta (plastic),capilarul,d op din cauciuc de la același producător), capilarele ambalate în cutii –ștativ				1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.		
Total lot 37				4.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.		
Lotul 38				5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).		
Eprubete din sticla pentru VSH cu citrat de Na – 3.8 % volum de 1.6 ml cu capac de cauciuc (SPECIFICATIE 8- 120mm) pentru <u>aparat automat</u>				6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 7. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau ncapere dotata cu echipament specific) 8.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu		

				cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 9. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.		
Total lot 38						
Lotul 39						
Pipete getabile				NON Sterile p/u colectarea singelui din deget, ambalaj 1 unitact.		
Total lot 39						
Lotul 40						
PIESE DE SCHIMB ANALIZATOR HEMATOLOGIC ABBOTT RUBY				Cerințe generale		
Total lot 40						
Lotul 41						
PIESE DE SCHIMB ANALIZATOR IMUNOLOGIC				Cerințe generale		

ABBOTT ARCHITECT i 1000						
Total lot 41						
Lotul 42						
Cutie de incinerare de unica folosinta, de 7.5 kg, pentru colectarea deseurilor cu pericol biologic, rezultate din activitatea medicală , cu saci din pelicola rezistenta				Cerințe generale		
Total lot 42						
Lotul 43						
Cutie de incinerare de unica folosinta, de 12 kg, pentru colectarea deseurilor cu pericol biologic, rezultate din activitatea medical, cu saci din pelicola rezistenta				Cerințe generale		

Total lot 43						
Lotul 44				. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesări pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.În instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "-" calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.		
THROMBOREL S						
Actin FS						
Calcium Chloride						
Dade Thrombin						
OVB						
Innovance Ddimer						
D-Dimer Control 1,2						
CA Clean I						
CA Clean II						
PT Multi Calibrator						
Standard Human Plasma						
Control N						
Control P						
Citrol 2						
Cuvettes						

				6. Stripurile să fie detaşabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenţi toţi reagenţii necesari pentru reacţie .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar şi să conţină cît mai puţine etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii şi standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigaţiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare. Ofertanţii vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenţii .trusele ,test-sistemele se păstează pîna la livrare în condiţii prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)		
TOTAL						

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

Ofertantul: _____ Adresa: _____