

ANUNȚ DE PARTICIPARE

**Privind Achiziționarea centralizată a Regenților pentru Laboratorul Biochimie conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024
prin procedura de achiziție: Licitatie publică**

1. Denumirea autorității contractante: Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 022-222 445/ 022 – 222- 364
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md;
www.capcs.md;
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): autoritate centrală de achiziție
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Cod CPV: 3310000-1

Nr. Lot	Denumire Lot	Unitarea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Valoarea estimativă fără TVA
1	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	78640	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: ≤ 4 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	40892,8
2	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	94735	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: ≤ 4 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	49262,2
3	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automa	ml	21500	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: ≤ 4 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	11180
4	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	19000	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: ≤ 4 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	9880
5	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	10580	Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2.0 g/l	6771,2

				Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,15$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,15$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l	
6	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	4050	Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2.0 g/l Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,15$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,15$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l	2592
7	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	15500	Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2.0 g/l Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,15$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,15$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l	4027,41
8	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	8500	Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2.0 g/l Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,15$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,15$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l	2870,73
9	alfa-Amilaza (alfa -Amylase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	78990	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. CNP-G3 Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 33,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11g/l,	323859
10	alfa-Amilaza (alfa -Amylase) (Flacoane cu volumul 500	ml	17000	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. CNP-G3 Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată	69700

	- 1000 ml.) determinarea la analizator automat			Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 33,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11g/l,	
11	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	3500	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. CNP -G3 Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 33,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11g/l,	14350
12	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	29000	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. CNP-G3 Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 33,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11g/l,	118900
13	alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	1150	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 5,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 4.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21g/l,	11854,58
14	alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	5530	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 5,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 4.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5	57005,08

				Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21g/l,	
15	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	62895	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	32705,4
16	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	91433	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	47545,16
17	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	25000	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	13000
18	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	16500	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	8580
19	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	34450	Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03	24459,5

				Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l,	
20	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	62420	Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l,	44318,2
21	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	12350	Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l,	8864,21
22	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	7500	Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l,	5383,12
23	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	15000	Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l,	10650
24	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea	ml	7500	Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.8 mmol/l	5325

	la analizator semiautomat			Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l,	
25	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 -1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	1500	Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l,	823,5
26	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	37400	Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l,	19513,45
27	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	6350	Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l,	3746,5
28	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	73920	Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l,	43612,8
29	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40	ml	22425	Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată	11700,24

	-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat			Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l,	
30	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	7500	Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l,	4425
31	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 -1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	15000	Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l,	8850
32	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	18975	Metoda de determinare: Fotometrică cu crezolftaleină Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.01 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 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	11068,75
33	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	3250	Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.01 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 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	2340
34	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40	ml	11710	Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator	8431,2

	-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat			Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0.01\text{m mol/l}$ Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 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	
35	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	1350	Metoda de determinare: Fotometrică cu crezolftaleină Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0.01\text{m mol/l}$ Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 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	787,5
36	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	12555	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: $\leq 3,0\text{ U/L}$ Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 2 g/l.	9165,15
37	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	10960	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: $\leq 3,0\text{ U/L}$ Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 2 g/l.	8000,8
38	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	7500	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: $\leq 3,0\text{ U/L}$ Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 2 g/l.	3172,5

39	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	53900	Metoda de determinare: Fotometrică CHOD -PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0,08$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,3 mmol/l, Bilirubina până la 0,35 mmol/l, Hemoglobina până la 2,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	33418
40	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	94215	Metoda de determinare: Fotometrică CHOD -PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0,08$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,3 mmol/l, Bilirubina până la 0,35 mmol/l, Hemoglobina până la 2,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	58413,3
41	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	13500	Metoda de determinare: Fotometrică CHOD PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0,08$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,3 mmol/l, Bilirubina până la 0,35 mmol/l, Hemoglobina până la 2,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	6750
42	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	25500	Metoda de determinare: Fotometrică CHOD-PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0,08$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,3 mmol/l, Bilirubina până la 0,35 mmol/l, Hemoglobina până la 2,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	12750
43	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	56625	Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 15 mcmmol/l	14911,25

				Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.05 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.05 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	
44	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	91425	Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 15 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.05 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.05 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	24075,25
45	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	18500	Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 15 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.05 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.05 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	4705,16
46	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	12500	Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 15 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.05 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.05 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	3179,16
47	Gamma-GT (Gamma -GT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	14475	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: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,0$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 4,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	18817,5

48	Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	4250	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,0$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 4,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	5525
49	Glucosa (Glucose) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	63300	Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	75960
50	Glucosa (Glucose) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	71900	Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	86280
51	Glucosa (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	10000	Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	12000
52	Glucosa (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	34500	Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0	41400

				Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	
53	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	24000	Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP 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: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5 g/l, Lipemie până la 20 g/l.	8592
54	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	53500	Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP 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: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5 g/l, Lipemie până la 20 g/l.	19153
55	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	45500	Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP 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: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5 g/l, Lipemie până la 20 g/l.	10920
56	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	46000	Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP 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: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5 g/l, Lipemie până la 20 g/l.	11040
57	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	14775	Metoda de determinare: Fotometrică cu feren. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.9 mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0	38415

				Coeficientul de variație extraserial: ≤ 4.0 Interferențe: Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Cupru până la 6,5 mmol/l, Zinc până la 0,06 mmol/l.	
58	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)determinarea la analizator semiautomat	ml	6100	Metoda de determinare: Fotometrică cu feren. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.9 mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 4.0 Interferențe: Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Cupru până la 6,5 mmol/l, Zinc până la 0,06 mmol/l.	15860
59	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	3000	Metoda de determinare: Fotometrică cu feren. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.9 mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 4.0 Interferențe: Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Cupru până la 6,5 mmol/l, Zinc până la 0,06 mmol/l.	7800
60	LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	4975	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa. Determinare cinetica Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 10,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 8,0$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l.	3761,1
61	LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	4950	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa. Determinare cinetica Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 10,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 8,0$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie- trigliceride până la 21g/l.	3742,2
62	Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la	ml	590	Metoda de determinare: Colorimetric fermentativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 2,0$ U/L	6318,9

	analizator automat			Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,0$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Lipemie- trigliceride până la 11g/l. Hemoglobina până la 5,5 g/l.	
63	Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	350	Metoda de determinare: Colorimetric fermentativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 2,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,0$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Lipemie- trigliceride până la 11g/l. Hemoglobina până la 5,5 g/l.	3748,5
64	Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	9600	Metoda de determinare: Fotometrica Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată ,urina, LCR. Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.02 m mol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.06 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie- trigliceride până la 21g/l.	10627,2
65	Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	3200	Metoda de determinare: Fotometrica Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată ,urina, LCR. Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.02 m mol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.06 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie- trigliceride până la 21g/l.	3542,4
66	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	17805	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: $\leq 5,0$ 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.	6386,06
67	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 40	ml	24545	Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată	8803,47

	-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat			Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 5,0$ 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.	
68	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	12500	Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 5,0$ 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.	3167,7
69	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	10500	Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 5,0$ 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.	2660,87
70	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	33475	Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 0,01$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,35 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 2,6 g/l.	33140,25
71	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	54200	Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 0,01$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,35 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 2,6 g/l.	53658

72	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	9500	Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0,01$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,35 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 2,6 g/l.	8455
73	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	7000	Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0,01$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,35 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 2,6 g/l.	6230
74	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	52250	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride până la 21g/l.	33962,5
75	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	68329	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride până la 21g/l.	41680,69
76	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	14525	Metoda de determinare: Cinetică ureaze UV. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5	9005,5

				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.	
77	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	30108	Metoda de determinare: Cinetică ureaze UV. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride până la 21g/l.	18666,96
78	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	28500	Metoda de determinare: Cinetică ureaze UV. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride până la 21g/l.	17670
79	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	37000	Metoda de determinare: Cinetică ureaze UV. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride până la 21g/l.	22940
80	Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	39600	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: ≤ 4.2 mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.1 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.15 Interferențe: Bilirubina până la 0,18 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l.	27720
81	Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	51770	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: ≤ 4.2 mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.1	36239

				Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.15 Interferențe: Bilirubina până la 0,18 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l.	
82	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	6880	Metoda de determinare: Imunoturbidim etrică Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri. Material pentru investigatii: Sînge integru cu EDTA Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 1,5\%$ Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,3$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,2$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 3.5 mmol/l, Bilirubina până la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l, Hemoglobina până la 5.5 g/l, Factorul reumatoid până la 500 UI/ml a) Reactive în ambalaj original de la producător pentru analizoare automate (fără adaptare locală a instrucțiunilor cu efortul specialiștilor din firmă). Standardizare autorizată de organele competente. b) Setul să conțină control pozitiv, control negativ și calibratori pentru determinarea HbA1c.	309600
83	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	1245	Metoda de determinare: Imunoturbidim etrică Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri. Material pentru investigatii: Sînge integru cu EDTA Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 1,5\%$ Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,3$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,2$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 3.5 mmol/l, Bilirubina până la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l, Hemoglobina până la 5.5 g/l, Factorul reumatoid până la 500 UI/ml	56025
84	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	23895	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL. Fără sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.03 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 3,0 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11 g/l	166070,25
85	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	ml	6150	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL. Fără sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent	42742,5

	determinarea la analizator semiautomat			Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.03 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 3,0 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11 g/l	
86	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	19830	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fara sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.03 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.0	115014
87	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	12030	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fara sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.03 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.0	69774
88	Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	4750	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 detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.	18287,5
89	Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	5650	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 detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.	21752,5
90	Creatinchinaz a MB (Creatinkinase MB) (Flacoane cu volumul 40	ml	3150	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată	23467,5

	-175 ml.) determinarea la analizator automat			Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.	
91	Creatin chinază MB (Creatinkinază MB) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	10290	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.	76660,5
92	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	2600	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.	538,2
93	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	ml	6975	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.	1443,82
94	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 10 ml.) determinarea la analizator automat	ml	730	Soluție concentrată , pentru diluție 1:50. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.5 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 1,5 g/l lipemie trigliceride până la 2 g/l, Factorul reumatoid până la 500 ME/ml.	2496,6
95	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 10 ml.) determinarea la	ml	1196	Soluție concentrată , pentru diluție 1:50. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.5 mg/dl	4090,32

	analizator semiautomat			Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 1,5 g/l lipemie trigliceride până la 2 g/l, Factorul reumatoid până la 500 ME/ml.	
96	Ser control normal pe baza serului uman cu parametri cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	ml	2788	Ser control normal pe baza serului uman cu parametri cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	97580
97	Ser control patologic pe baza serului uman cu parametri cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	ml	2651	Ser control patologic pe baza serului uman cu parametri cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	92785
98	Strip-test la troponina I în ser	test	30770	Sensibilitatea 0,5ng/ml(98,5%),specificitatea 98,4%,precizitatea 98,5%	353598,58

Valoarea estimativă : 3 383 630,17 lei fără TVA

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

- 1) Pentru un singur lot;
- 2) Pentru mai multe loturi;
- 3) Pentru toate loturile;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: Termenul de livrare: **Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuît, cu transportul Vânzătorului, pe parcursul anului 2024, conform următoarelor cerințe:**

	2024	Condiții de livrare generale Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor per lot	
Condiții de livrare conform graficului de livrare	Ianuarie	10%	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 10% la fiecare 2 luni
	Februarie		
	Martie	10%	
	Aprilie		
	Mai	10%	
	Iunie		
	Iulie	10%	
	August		
	Septembrie	10%	
	Octombrie		
	Noiembrie	10%	
	Până la 15 Decembrie		
Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare	În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare de către Beneficiar	≤40%	

Note:

1. În cazul în care Vânzătorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în tabel), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Vânzătorul, prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivrate conform graficului de livrare, cu indicarea măsurilor care au fost întreprinse de către Beneficiar, astfel încât să nu fie afectată continuitatea activității sale;
2. Pe parcursul anului Beneficiarul poate plasa în adresa Vânzătorului mai multe bonuri de comandă- livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea ”conform bonului de comandă – livrare”;
3. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea uni momentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ 10% conform tranșei de livrare și 40% conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Vânzătorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;

4. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Vânzător cu **5 zile** calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Vânzătorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;

5. În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. **În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Vânzătorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului.** În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 31 martie 2024. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 31 martie 2024, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2024;

6. Vânzătorul va lua în considerare divizarea consumabilelor de laborator per ambalaj, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per bucată, etc.), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în tabelul de mai sus;

**Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro.*

Locul livrării bunurilor – conform listei de distribuție atașate în sistemul SIA RSAP.

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31 decembrie 2024

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

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

15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice:

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA
2	Specificația tehnică	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă	DA

		se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă. ATENȚIE: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor: - pentru parametri tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametri tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11). În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor oferați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei	
3	Specificația de preț	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	DA
4	DUAЕ	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA.	DA

		-În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei. Și se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor	
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.	DA
<u>Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAE și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.</u>			
Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.			
<u>Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE</u>			
<u>Cerințe de calificare obligatorii</u>			
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA

8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	Certificat privind lipsa sau existenta restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Documente confirmative (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmative (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice/ Manualul de utilizare, cu <u>indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.</u>	DA
12	Declarație de la ofertant	cu privire la Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării - original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA

13	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
14	Declarație de la ofertant cu privire la prezentarea mostrelor	cu privire la prezentarea mostrelor- original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Mostrele vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Mostrele vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz). Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/2018. Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului. Notă: Neprezentarea mostrelor va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model.	DA
15	Cerințe generale conform Ordinul 701 din 18.10.2010	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. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. (la livrare).	DA

16	Pentru dispozitivele medicale oferite, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale:	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale conform modelului aprobat de AMDM Anexa nr. 1 <i>La Procedurile administrative pentru notificarea dispozitivelor medicale care dețin marcajul CE</i> <i>Către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale</i> (https://amdm.gov.md/ro/page/notificarea-dm-cu-ce) – într-un singur fișier, independent de celelalte fișiere atașate (doar pentru codurile oferite în formularul specificațiilor tehnice) – original, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire, însoțită de următoarele documente: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. Notă: Vor fi transmise în adresa AMDM doar notificările ofertelor calificate. Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. Pentru dispozitivele medicale înregistrate din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale se va prezenta numărul de înregistrare. Notă: Notificările recepționate, inclusiv documentele atașate, vor fi transmise în adresa AMDM fără a fi examinate, de către CAPCS.	DA
Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:			
17	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
18	<u>Garanția de bună execuție</u>	În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului	DA

		Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: 1. Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE 2. Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat 3. Codul fiscal: 1016601000212 4. IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA 5. cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)” <u>Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31 ianuarie 2025</u>	
--	--	--	--

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

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

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

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

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată și în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Notă: Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

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

sau

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

Notă: Garanția de bună execuție Bancară va fi valabilă la 31 ianuarie 2025

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

18. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.

19. Tehnici și instrumente specifice de atribuire: nu se aplică

20. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică

21. Ofertele se prezintă: în lei.

22. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului și modalitatea de atribuire a contractului: cel mai scăzut preț cu corespunderea tuturor cerințelor, per lot.

23. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică

24. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

26. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

27. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
28. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*
29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.
30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.
31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu
32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): se va publica după publicare în Mtender.
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul III 2024.
35. Data publicării anunțului de intenție: BAP nr. 80 din 10.10.2023:
https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap_nr_80.pdf
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 01.11.2023
37. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se va utiliza
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	Se va utiliza
Plățile electronice	Se va utiliza

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

Conducătorul grupului de lucru:

/semnat electronic/

Gheorghe GORCEAG