

la Documentația standard nr. _____

din “ ____ ” _____ 20__

Specificații tehnice

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

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Obiectul achiziției: _____

Denumirea modelului bunului/serviciului	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
Lot 1 Reagenți, calibratori și material de control pentru Analizatorul biochimic automat SELECTRA PRO XL , ELITech Clinical Systems, Olanda (modul ISE)						
AST/GOT Flacoane cu volumul de la 50 până la 125ml, în set				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l,</p>		CE, ISO

				<p>Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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.</p> <p>*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.</p>		
ALT/GPT (piridoxalfosfat !)				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică</p>		

<p>Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set</p>			<p>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</p>		
---	--	--	--	--	--

				<p>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.</p>		
<p>Fosfataza alcalină (Alkaline- Posphatase) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 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.</p>		

				<p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>		
Alfa-Amilaza (alf-Amylase) Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 50 ml., în set				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 6.0U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.6</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.4</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,</p>		

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

<p>de la 50 pînă la 125ml, în set</p>			<p>folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1g/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.0 Coeficientul de variație extraserial: <0.8 Interferențe: Acid Ascorbic 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</p>		
---------------------------------------	--	--	---	--	--

				<p>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.</p>		
<p>Bilirubina totală (Total Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>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,</p>		

				<p>specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>		
<p>Bilirubina directa (Direct Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.02mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.9 Coeficientul de variație extraserial: < 4.8 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără</p>		

				<p>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.</p> <p>*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.</p>		
<p>Calciu +standard, (Calcium Arsenazo) Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>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: <</p>		

				<p>0.03mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.1</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe 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.</p> <p>*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</p>		
--	--	--	--	--	--	--

				indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
<p>Cholesterol total +standart (Cholesterol) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică CHOL/ CHSL Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 2mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.9 Coeficientul de variație extraserial: < 2.1 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea,</p>		

				<p>specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>		
<p>LDL-Colesterol (LDLCholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25 ml până la 80 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: enzimatica, colorimetrica, selectiv detergent. End point.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. BIREAGENT. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: 0.3 mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.1</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,3 mmol/l, Bilirubina până la 513μmol/l, Hemoglobina până la 2,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile</p>		

				<p>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.</p> <p>*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.</p>		
<p>HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: enzimatica, colorimetrica, selectiv detergent. End point. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p>		

			<p>Limita minimă de detectie 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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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</p>		
--	--	--	---	--	--

				indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
CREATININE Jaffe +st. Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteizare. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.04mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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</p>		

				<p>calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>		
<p>GAMMA GT (γ-GLUTAMILTRANSFER ASE) Flacoane cu volumul de la 25 până la 62.5 ml, în set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2.5U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1,5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.6</p> <p>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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj</p>		

				<p>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.</p> <p>*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.</p>		
<p>GLUCOSE HK + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ-6-FOSFAT DEHIDROGENAZA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. BIREAGENT Cu calibrator</p>		

				<p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 1mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.2</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.6</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe 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.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport</p>		
--	--	--	--	---	--	--

				<p>hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>GLUCOSE PAP + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set</p>				<p>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</p>		

				<p>conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>		
<p>IRON-FERROZINE + st. Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu ferrozine.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 3mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8.5</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 25mg/dl, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 400mg/dl (echivalent trigliceride), Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.</p>		

				<p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>		
MAGNESIUM XB + st. Flacoane cu volumul				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică</p> <p>COLORAREA CU CALMAGITE IN SOLUTIE</p> <p>ALCALINA</p>		

<p>De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>			<p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOREAGENT. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.11 mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.9</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.9</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe 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.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente</p>		
--	--	--	--	--	--

				<p>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.</p>		
<p>PHOSPHORUS UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>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</p>		

				<p>coincide în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>		
<p>PROTEIN (TOTAL) + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7</p>		

			<p>mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe 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.</p> <p>*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.</p>		
--	--	--	---	--	--

<p>TRIGLYCERIDES + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>			<p>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.</p>		
--	--	--	--	--	--

				<p>*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.</p>		
<p>UREA/BUN-UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: < 3.0 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.6 Coeficientul de variație extraserial: < 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale</p>		

				<p>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.</p> <p>*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.</p>		
<p>URIC ACID MONO + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.10mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.6</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.3</p>		

				<p>Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe 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.</p> <p>*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.</p>		
--	--	--	--	--	--	--

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

				<p>sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>		
Control HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set				<p>Marcaj: CE</p> <p>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.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport</p>		
Calibratori 4 nivele HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set				<p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport</p>		

				<p>hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>CK- MB (Izoenzime-creatininkinazei)</p> <p>Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 6 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 16.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 14.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe 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</p>		

				<p>calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>		
<p>Control CK- MB (Izoenzime- creatininkinazei) Flacoane cu volumul De la 0.5 ml pînă la 3.0 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>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.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat</p>		

				<p>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.</p>		
<p>Alcohol (ETHANOL)+ st Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>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</p> <p>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,</p>		

				<p>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.</p> <p>*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.</p>		
<p>Control Alchool (ethanol) (PATOLOGIC SI NORMAL). Flacoane cu volumul De la 0.5 ml pînă la 3.0 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale</p>		

				<p>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.</p> <p>*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.</p>		
<p>Ferritin IP reagent</p> <p>Flacoane cu volumul De la 5 ml pînă la 50 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex</p> <p>.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < lipsesc date</p>		

				<p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.7 Coeficientul de variație extraserial: < 4.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe 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.</p> <p>*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</p>		
--	--	--	--	--	--	--

				indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Ferritin IP calibrator Flacoane cu volumul De la 2 ml pînă la 5ml., în set				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex</p> <p>.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < lipsesc date</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.7</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe 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</p>		

				<p>conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>		
<p>VITAMIN – D (25 (OH)VITAMIN D)</p> <p>Flacoane cu volum de la 20 ml pana la 5 ml, in set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, <u>plasma litiu heparinizată</u></p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2nmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 4,3 – 3,5</p> <p>Coeficient de variatie extraseral: 1,7 – 0,9</p> <p>Interferențe:</p>		

			<p>Bilirubina totala pînă la >684,2 mmol/l, Bilirubina directa pînă la >505 mmol/l, Trigliceride pînă la 16,95 mmol/l</p> <p>Hemoglobina >600mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>		
--	--	--	---	--	--

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

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

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

				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.		
Calibratori 5 nivele proteinelor IP (Ig A, Ig G, Ig M) Fl. Cu volum de la 0,5 pînă la 2,0ml, în set				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire.</p>		
Ig G Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set				<p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul</p>		
Ig M Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set						
Ig A Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set						

				<p>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.</p>		
ELITROL 1				<p>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.</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*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.</p>		
ELITROL 2						
ELICAL						

Set ISE calibrator (6x20ml+ 6x20ml Selectra PRO-XL)				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
Set ISE Soluție 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		
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 + Conditioner 3x25 ml Selectra PRO-XL				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
Electrod Bypass 3918-007 Vitol Selctra PRO-XL				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000,ISO -0046, ISO -0047 certificate de analiză		
KIT DE MENTINANTA				Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a PIESELOR cu utilajul de la producătorul utilajului.		

				<p>Ambalajul să fie specific pentru analizatorul biochimic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>		
--	--	--	--	---	--	--

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

Soluție concentrată system lichid fl 1000ml pentru Selectra PRO-XL				<p>Marcaj: CE</p> <p>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.</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport</p>		
Soluție concentrată de system Cleaning pentru Selectra PRO-XL fl 1000 ml						
Soluție hipohlorid 0,5 ml fl. 1000ml						

				hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
--	--	--	--	---	--	--

Lot. 3 Reagenți pentru investigații hematologice – Analizatorul hematologic automat ERMA – PCE 2010

Soluție de diluare butelie – 20 litri				Marcaj: CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certificate de analiză		
Pro- clean Soluție de spălat butelie-5litri				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.		
Ciment reagent hemolizant 1fl*500ml				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.		
Soluție conc. De hipoclorid 0,5% 1l Fl*1000ml						

**Lot. 4 Reagenți pentru investigații hematologice
- Analizatorul hematologic automat Emerald -3 diff cu sistem închis**

Emerald Diluent RGT- 10 L 9H4802/382200000				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certIFICATE de analiză		
Emerald Cleaner RGT – 960 ml 9H4602/382200000				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.		
Emerald HGB LYSE RGT – 960 ml 9H4702/382200000						
Set de control hematologic cu 3 nivele				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.		
KIT DE MENTINANTA				Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor		

				<p>a certificatului de compatibilitate a PIESELOR cu utilajul de la producătorul utilajului. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalaj 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.</p>		
--	--	--	--	---	--	--

Lot. 5 Reagenți și consumabile pentru analizatorul hematologic automat RUBY CELL-DYN (5 diff) (tip închis)

Diluent Sheath , canistra 20l				<p>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</p>		
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 5 diff cu trei niveluri				<p>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.</p> <p>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 până la livrare în condițiile prevăzute de producător (lafrigidier, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament.</p>		
VALVE				Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului.		
KIT DE MENTINANTA				<p>Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3.</p> <p>Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a PIESELOR cu utilajul de la producătorul utilajului. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic,</p>		

				<p>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.</p>		
--	--	--	--	--	--	--

Lot 6 Cercetarea în serodiagnostic

<p>Treponema pallidum haemagglutination test pentru serodiagnosticul sifilisului (TPHA) – set 100 probe – 200 probe. + CONTROL</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: metoda imunologica între Ag cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Specificitatea totală = 99,5% - 100%</p> <p>Sensibilitatea de 99,5%- 100%</p> <p>Diluția finală a probei este 1: 80</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără</p>		
--	--	--	--	--	--	--

				<p>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.</p> <p>*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.</p> <p>PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTĂ INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)</p>		
Antigen cardiolipinic pentru RPR – set 100 – 200 probe, + CONTROL				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: metoda imunologica de mimicrie cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent</p>		

			<p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Coeficientul de variație intraserial si acuratetia = CV =0%, acuratetia= +/-0%</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: standart pozitiv sa fie depistat cel putin 8 din 8 pozitiv si la la dilutie "1"</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și</p>		
--	--	--	---	--	--

				semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Lot. 7 REAGENTI PENTRU IZOSERODIAGNOSTIC						
Țoliclon Anti-A				titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață <i>NOTA *CERINTE GENERALE</i>		
Țoliclon Anti-B				titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>		
Țoliclon Anti-D super				titru 1/1024 aglutinare timp 10 sec <i>NOTA *CERINTE GENERALE</i>		
Lot. 8 Reagenți si consumabile pentru ABBOTT ARCHITECHT i - 1000						
ARC ANTI-HBcor II RGT 100TE kit – 100 teste				1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe		
ARC ANTI HCV RF RGT 100 T – kit – 100 teste						
ARC HBSAG QUAL II RGT 100						
ARC ANTI - HDV QUAL II RGT 100						

ARC ANTI TPO RGT 100 TEST – kit – 100 teste				etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.		
ARC FREE T3 RGT 100 TEST – kit – 100 teste				4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîştigător 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.		
ARC FREE T4 RGT 100T RF – kit – 100 teste				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.		
ARC TSH 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 ANTI – HBs RGT 100 TEST				Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu		
ARC ANTI – HBe 100 TEST						
ARC HBe Ag 100 TEST						
PROLACTINA ARC RGT 100 TEST						
INSULINE ARC RGT 100 TEST						
ARC IG E BIO QUANTIA RGT 115 TEST						

C PEPTID ARC RGT 100 TEST				<p>necesite aparataj suplimentar și să conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât mai mica. Sensibilitate maxima (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>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.</p> <p>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)</p>		
ARC TOTAL PSA RGT 100 TEST						
ARC FREE PSA RGT 100 TEST						
ARC FOLATE RGT 100T RF						
AS ARC TESTOSTERONE 100 TEST 2ND GENERATION						
ARC LH - RGT - 100 TEST						
ARC ACTIVE B12 RGT 100 TESTE						
ARC FSH RGT 100 TEST						
CORTISOL RGT 100						
ARC ACTH / Adrenocorticotrop hic Hormone/ TEST100						
ARC ANTI-HBcor II CAL						

ARC ANTI HCV RF CAL						
ARC ANTI HDV QUAL II RGT CAL						
ARC HBSAG QUAL II RGT CAL						
PROLACTINA ARC CALIBRATOR/100 TESTE						
INSULINE ARC CALIBRATOR 100 TESTE						
ARC IG E BIO QUANTIA RGT 115 CALIBRATOR						
C PEPTID ARC CAL						
ARC TSH RGT CAL						
ARC TOTAL PSA CAL						
ARC FREE PSA CAL						
ARC FOLATE CAL						
AS ARC TESTOSTERONE CAL 2ND GENERATION						
ARC LH - CAL						

ARC ACTIVE B12 CAL						
ARC FSH CAL						
CORTISOL CAL						
ARC ACTH / Adrenocorticotrop hic Hormone/ CAL						
ARC FOLATE CONTROL						
AS ARC TESTOSTERONE CONTROL 2ND GENERATION						
ARC LH - CONTROL						
ARC ACTIVE B12 CONTROL						
ARC FSH CONTROL						
ARC ACTH / Adrenocorticotrop hic Hormone/ CONTROL						
ARC CA - 125 CONTROL						
ARC CA - 125 RGT 100 T						

ARC CA 19-9 CONTROL					
ARC CA 19-9 RGT 100 T					
ARC AFP CONTROL					
ARC AFP RGT 100 TESTE					
ARC ANTI - TG CONTROL					
ARC CEA 2 CONTROL					
ARC CEA 2 RGT 100 T					
TP MULTICHEM IA PLUS (3 NIVELE DE CONTROL)					
ARC PROBE CONDITIONER 4X25 ml					
ARC CON WASH BUFF 4X975ML					
ARC TRIGGER SOL 4X975ML					
ARC PRE-TRIGG SOL 4X975ML					
ARC SAMPLE VESSELS 8X50					

ARC REACTION VESSELS 8X50						
Lot . 9 Expres – REAGENTI SI CONSUMABILE PENTRU Analizatorul Urixxon 500 "Machereu - Nagel" tip inchis + LABUMAT						
Teste p/u examenul urinei (Leucocite, greutatea specifică, pH, Glucoza, acid ascorbic, cetone, nitrite, proteine,bilirubina, urobilinogen, eritrocite, Hb săngelui).(set100test e)				<p>. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>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.</p> <p>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</p>		
CONTROL PENTRU URINA APARAT AUTOMAT						
LABSTRIP U12 mALB/Crea (set 100 teste)						
Cuvette for UriSed (set 100 teste)						
Eprubeta de polystyrene , fara gradatie, eticheta si						

<p>capac, fara bord Ø16 *100mm</p>			<p>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.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri și a folosi câte un godeu.. Să fie posibil de a testa câte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparatul 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).</p> <p>Calibratorii și standardele 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.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la</p>		
--	--	--	---	--	--

				<p>frigider, frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p> <p>Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (5 MOSTRE)</p>		
Lot. 10 TESTE POINT – OF-CARE:MARKERII CARDIACI ȘI INFLAMATORI						
<p>TEST PROCALCITONINA CANTITATIV// KIT- 20 teste</p> <p>Sensibilitatea 0.05- 150.00ng/mL</p>				<p>Teste cantitative pentru analiza procalcitoninei din ser plasma si sange integral. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul QFT900. Sensibilitatea 0.05-150.00ng/mL. Impachetare</p> <p>20 teste/kit. Sa detina certificare CE și specificatii generale // vezi mai jos//</p> <p>!!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!</p>		
Test NT-proBNP				Teste cantitative pentru analiza NT-proBNP din ser		

<p>Sensibilitatea 30-35000pg/mL. Impachetare 20 teste/kit</p>				<p>plasma si sange integral. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul QFT900. Sensibilitatea 30-35000pg/mL. Impachetare 20 teste/kit Sa detina certificare CE și specificatii generale // vezi mai jos//</p> <p>!!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!</p>	
<p>Teste D- Dimer</p>				<p>Teste cantitative pentru analiza D-Dimer din ser plasma si sange integral. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul QFT900. Sensibilitatea 0,50 mg/l FEU. Impachetare 20 teste/kit. Sa detina certificare CE și specificatii generale // vezi mai jos//</p>	

				<p>!!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!</p>		
<p>Teste cTnI/ CK-MB/ MYO Combo</p> <p>Sensibilitatea: cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL</p> <p>CK-MB : 0.30 ng/mL-300.00 ng/mL</p> <p>MYO : 21.00 ng/mL-1000.00 ng/mL</p> <p>Impachetare 20 teste/kit</p>				<p>Teste cantitative pentru analiza combo cTnI/ CK-MB/ MYO din ser plasma si sange integral. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul QFT900. Sensibilitatea: cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL</p> <p>CK-MB : 0.30 ng/mL-300.00 ng/mL</p> <p>MYO : 21.00 ng/mL-1000.00 ng/mL</p> <p>Impachetare 20 teste/kit. Sa detina certificare CE și specificatii generale // vezi mai jos//</p> <p>!!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!</p>		
<p>Teste hs-cTnI (Troponina</p>				<p>Teste cantitative pentru analiza Troponinei I de inalta</p>		

<p>I high sensitive) Sensibilitatea: hs-cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL Impachetare 20 teste/kit</p>				<p>sensibilitate (Troponina I high sensitive) din ser plasma si sange integral. Proba se va pipeta direct in caseta fara altipasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul QFT900..</p> <p>Sensibilitatea: hs-cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL</p> <p>Impachetare 20 teste/kit</p> <p>!!!STRIP CALIBRATOR ŞI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!</p>		
Lot. 11 TEST EXPRESS – CIP PENTRU GLUCOMETRU						
<p>TEST SISTEMA PLUS MULTI PENTRU APRECIEREA GLUCOZEI CUTII – 50 TESTE (PROD. BENE CHECK)</p>				<ol style="list-style-type: none"> 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. 		

			<p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>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).</p>		
--	--	--	---	--	--

			<p>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.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstază pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>		
Lot. 12 TEST SITEM PENTRU EPOC BGEM (SISTEM INCHIS / COMODAT)					
EPOC BGEM TEST CARD			<ol style="list-style-type: none"> 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. 		

			<p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>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</p>	
--	--	--	---	--

				<p>mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>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.</p> <p>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,frigoriifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>		
EPOC mobile printer ZEBRA				<p>Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului.</p> <p>Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a PIESELOR cu utilajul de la producătorul utilajului.</p> <p>Ambalajul să fie specific pentru analizatorul de echilibru acido-bazic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea bar-codului de aparat inainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii devalabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă in mod</p>		

				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.		
Ulei de imersie (ambalat câte 100ml)				Cerințe generale		
Eprubete pentru Stat-fax, borosilicate				Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (3 MOSTRE)		
Eprubete K3 EDTA, volum sînge 3.5 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)				Cerințe generale Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (3 MOSTRE)		
Hirtie pentru printer termo bv 57mm x 21m, 55g/m2, 10 role				<ol style="list-style-type: none"> 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 		

				<p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.</p> <p>5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</p> <p>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).</p> <p>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)</p> <p>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</p>		
--	--	--	--	--	--	--

				<p>cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>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.</p> <p>Cerințe generale</p>		
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		
Lot 18 Reagenți și consumabile pentru analizator automat de coagulare Sysmex CA660 (COMODAT)						
Calcium Chloride				<p>1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p>		
Dade Thrombin						
OVB						
Innovance Ddimer						

D-Dimer Control 1,2				<p>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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesări pentru reacție.</p>		
CA Clean I						
CA Clean II						
PT Multi Calibrator						
Standard Human Plasma						
Control N						
Control P						
Citrol 2						
Cuvettes						
TROMBOREL S						
ACTIN F				<p>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.</p> <p>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.</p>		

				<p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>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).</p> <p>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.</p> <p>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)</p>		
Kit de mentinanta				<p>Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului.</p> <p>Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3.</p> <p>Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a PIESELOR cu utilajul de la producătorul utilajului. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul de coagulare,</p>		

				<p>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.</p>		
CARTUS 300oQC				<p>Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>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.</p> <p>4.La cerere de prezentat mostre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.</p>		

			<p>Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>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).</p> <p>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</p>		
--	--	--	--	--	--

				<p>producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,preparate de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>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)</p>		
Lot 20 Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA						
Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA				<p>Program ESfEQA. Control Clinical Chemistry 4. COD - CC4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Ser uman liofilizat 5 mL pentru control extern international de calitate 4 ori pe an a cîte 2 nivele de probe raportate Clinical Chemistry 15 parametri: Ureea, Creatinina, Proteina totala, Albumina, Acid uric, Bilirubina total/conjugata, Glucoza, ALT (GPT), AST (GOT), γ-GTP, Fosfatasa alcalina, Alfa-Amilaza totala, LDH, Fier, Ammoniu</p>		
Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA				<p>Program ESfEQA. Control Coagulation 4. COD - COA4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Ser uman liofilizat 1 mL pentru evaluarea control extern international de calitate a sistemului de Hemostaza de 4 ori pe an a cîte 2 nivele de probe raportate: Activitatea Protrombinei</p>		

				după Quick în % cu INR, APTT, TT, Fibrinogen, D-dimeri.		
Seruri pentru evaluarea controlului 34.4extern de calitate. Program ESfEQA				Program ESfEQA. Control Biochimia urinei 4. COD - US Qualitative Urine Analysis 4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Sînge roși integral uman stabilizat 2 mL pentru evaluarea control extern international de calitate US Qualitative Urine Analysis 4 de 4 ori pe an a cîte 2 nivele de probe raportate: Bilirubina, Glucoza, Hemoglobin, leucocite, total protein, Urobilinogen, Specific Gravity, pH, Nitrit.		
Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA				Program ESfEQA. Control Hematologie 4. COD – HEM5D Hemogram including 5-part Differential - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Sînge roși integral uman stabilizat 2 mL pentru evaluarea control extern international de calitate Hematologic 5 DIFF de 4 ori pe an a cîte 2 nivele de probe raportate.		
LOT 21 REAGENTI, CONTROL, CALBRATOR, CONSUMABILE PENTRU ANALIZATOR AUTOMAT AL AGZELOR ȘI ELECTROLITILOR STAT PROFILE PRIME PLUS (PROIECT OMS)						
PRIME PLUS SENSOR CARD:/COOX (STANDARD) 1 BUC /100 TESTE				Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de		

STAT PROFILE Prime Plus Calibrator CARTRIGE 1 BUC/100				origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.		
REFERENCE SENSOR – PRIME – PLUS (W/W/R PUMP TUBING) CLINICAL BUC				2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .		
Stat Profile Prime Plus AUTO QC CARTRIGE1 BUC 160 SAMPLE				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.		
PRIME- PLUS (SENSOR CARD BLANK RENAL SENSOR CARD CLINICAL) BUC				Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.		
SERINGI SPECIALIZATE CU LITIU HEPARINA, VOLUM 2,3 KABE VETTE BLOOD GAS				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 "-"		

				<p>calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>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.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>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).</p> <p>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.</p> <p>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)</p>		
--	--	--	--	---	--	--

LOT 22 COAGULOMETRU AUTOMAT WONFHO OCG – 102 // / COMODAT //
(PENTRU PROIECT OMS)

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

<p>W482 FIBRINOGEN / FIB/ TESTE 24 PER KIT</p>			<p>origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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 "-"</p>		
--	--	--	--	--	--

			<p>calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>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.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>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).</p> <p>!!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!</p> <p>.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.</p> <p>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,frigoriifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>		
--	--	--	--	--	--

Ofertantul: _____ Adresa: _____

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