

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe
parcursul an. 2024

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție : Licitatie deschisa

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: IMSP SR Hîncești
2. IDNO: 1003605151372
3. Adresa: mun. Hîncești, str. M.Hîncu 238.
4. Numărul de telefon/fax: (0269) 23235, 069302105.
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: srhincesti@ms.md
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):
8. Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu):
Da
Link-ul către planul de achiziții publice publicat:
9. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire bunurilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot, MDL)
Lot 1 Reagenti, calibratori si material de control pentru Analizatorul biochimic automat SELECTRA PRO XL , ELITech Clinical Sისტems, Olanda (modul ISE)						
1.1	33600 000-6	AST/GOT Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	ml	12500	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată	

					<p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 2.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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>	
1.2	33600 000-6	ALT/GPT (piridoxalfosfat !) Flacoane cu volumul	ml	12500	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p>	

		de la 50 pînă la 125ml, în set		<p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire.</p> <p>Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 1.4U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 6.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe 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).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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>	
--	--	--------------------------------	--	--	--

1.3	33600 000-6	Fosfataza alcalină (Alkaline-Posphatase) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	ml	1500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 6U/L Coeficientul de variație intraserial: < 3.0 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 2 g/l.</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/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin</p>
-----	----------------	---	----	------	--

					ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.4	33696 500-0	Alfa-Amilaza (alf-Amylase) Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 50 ml., în set	ml	14000	<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, Lipemie 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</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>	
1.5	33600 000-6	Albumina cu standard (Albumin) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	ml	2500	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1g/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.0 Coeficientul de variație extraserial: <0.8 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea,</p>	

					<p>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/d ocumente 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>	
1.6	33696 500-0	<p>Bilirubina totală (Total Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set</p>	ml	19500	<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 detecție 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:</p>	

					<p>sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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>	
1.7	33696 500-0	<p>Bilirubina directă (Direct Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set</p>	ml	19500	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 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 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</p>	

					<p>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/d ocumente 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>	
1.8	33696 500-0	<p>Calciu +standard, (Calcium Arsenazo) Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 125 ml., în set</p>	ml	5000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: < 0.03mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.5 Coeficientul de variație extraserial: < 4.1 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l Termenul de valabilitate indicat pe 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,</p>	

					<p>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/d ocumente 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>	
1.9	33600 000-6	Cholesterol total +standart (Cholesterol) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set	ml	6000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOL/ CHSL</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.9</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.1</p> <p>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.</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</p>	

					<p>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/d ocumente 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>	
1.10	33696 500-0	LDL-Colesterol (LDLCholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	6000	<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 pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 513μmol/l, Hemoglobina</p>	

					<p>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/d ocumente 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>	
1.11	33696 500-0	HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	8000	<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 Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: 1mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.0</p>	

					<p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.1 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 513μmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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>	
1.12	33600 000-6	CREATININE Jaffe +st. Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	ML	12000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p>	

					<p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.04mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 3.1 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 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/d ocumente 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>	
--	--	--	--	--	--	--

1.13	33600 000-6	GAMMA GT (γ - GLUTAMILTRANSF ERASE) Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 62.5 ml, în set	set	3000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 2.5U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1,5 Coeficientul de variație extraserial: < 2.6 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</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/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă</p>	
------	----------------	--	-----	------	--	--

					se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
1.14	33600 000-6	GLUCOSE HK + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set	ML	6000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ- 6-FOSFAT DEHIDROGENAZA</p> <p>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).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul</p>

					<p>producătorului/prospecte/d ocumente 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>	
1.15	33600 000-6	<p>GLUCOSE PAP + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set</p>	ML	12000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ- OXIDAZA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: < 2mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.7 Coeficientul de variație extraserial: < 1.2 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și</p>	

					<p>interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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>	
1.16	33600 000-6	IRON-FERROZINE + st. Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 125 ml., în set	ML	2500	<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</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/d ocumente 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>	
1.17	33600 000-6	MAGNESIUM XB + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	1250	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică COLORAREA CU CALMAGITE IN SOLUTIE ALCALINA</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 detecție 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</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/d ocumente 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>	
1.18	33600 000-6	PHOSPHORUS UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml până la 125 ml., în set	ML	1250	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu AMMONIUM MOLYBDATE, CU FORMAREA PHOSPHOMOLYBDIC COMPLEX.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOREAGENT. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.1 Coeficientul de variație extraserial: < 2.4 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de</p>	

					<p>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/d ocumente 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>	
1.19	33600 000-6	PROTEIN (TOTAL) + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml până la 125 ml., în set	ML	5000	<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 detecție 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 până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până</p>	

					<p>la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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>	
1.20	33600 000-6	TRIGLYCERIDES + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	3600	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: enzimatica GPO și ADPS</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 6.0mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.3</p> <p>Coeficientul de variație</p>	

					<p>extraserial: < 2.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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>	
1.21	33600 000-6	UREA/BUN-UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	set	12500	<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</p>	

					<p>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 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/d ocumente 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>	
1.22	33600 000-6	URIC ACID MONO + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	set	7200	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire.</p>	

					<p>Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: < 0.10mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.6 Coeficientul de variație extraserial: < 1.3 Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 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 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/d ocumente 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>	
--	--	--	--	--	--	--

1.23	33600 000-6	HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 1.0 ml pina la 32ml., set	ML	404	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imuno – turbidimetria cu particole latex</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire.</p> <p>Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: sange venos sau arterial cu conservant K3EDTA sau citrat de sodiu</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 1.5%</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1%</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3%</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura</p>	
------	----------------	---	----	-----	--	--

					Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
1.24	33600 000-6	Control HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set	ML	72	Marcaj: CE Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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.	
1.25	33600 000-6	Calibratori 4 nivele HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set	ML	20	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6 U/L	
1.26	33600 000-6	CK- MB (Izoenzime-creatininkinazei) Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	6000	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6 U/L	

					<p>Coeficientul de variație intraserial: < 16.0 Coeficientul de variație extraserial: < 14.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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>	
1.27	33600 000-6	Control CK- MB (Izoenzime- creatininkinazei) Flacoane cu volumul De la 0.5 ml pînă la 3.0 ml., în set	set	5 SETURI	<p>Marcaj: CE 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/d ocumente 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>	
1.28	33600 000-6	Alcohol (ETHANOL)+ st Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ML	500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată,urina</p> <p>Limita minimă de detecție 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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de</p>	

					<p>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/d ocumente 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>	
1.29	33600 000-6	Control Alcohol (ethanol) (PATOLOGIC SI NORMAL). Flacoane cu volumul De la 0.5 ml pînă la 3.0 ml., în set	SET	2	<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 produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de</p>	

					<p>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/d ocumente 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>	
1.30	33600 000-6	Ferritin IP reagent Flacoane cu volumul De la 5 ml pînă la 50 ml., în set	ML	250	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particule 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,</p>	

					<p>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/d ocumente 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>	
1.31	33600 000-6	Ferritin IP calibrator Flacoane cu volumul De la 2 ml pînă la 5ml., în set	ML	50	<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, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție 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</p>	

					<p>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/d ocumente 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>	
1.32	33600 000-6	VITAMIN – D (25 (OH)VITAMIN D) Flacoane cu volum de la 20 ml pana la 5 ml, in set	ML	250	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, <u>plasma litiu heparinizată</u> Limita minimă de detectie pentru set: < 2nmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 4,3 – 3,5 Coeficient de variatie extraseral: 1,7 – 0,9 Interferențe: Bilirubina totala pînă la >684,2 mmol/l,</p>	

					<p>Bilirubina directa pînă la >505 mmol/l, Trigliceride pînă la 16,95 mmol/l Hemoglobina >600mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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>	
1.33	33600 000-6	<p>VITAMIN – D (25 (OH)VITAMIN D) - control Flacoane cu volum de la 5 ml pana la 2 ml, in set</p>	ML	50	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex . Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi</p>	

					<p>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/d ocumente 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>	
1.34	33600 000-6	<p>VITAMIN – D (25 (OH)VITAMIN D) - calibrator Flacoane cu volum de la 5 ml pana la 2 ml, in set</p>	ML	50	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. 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</p>	

					<p>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/d ocumente 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>	
1.35	33600 000-6	ELITROL 1	ML	550	<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/d ocumente 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</p>	
1.36	33600 000-6	ELITROL 2	ML	550		
1.37	33600 000-6	ELICA	ML	50		

					putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
TOTAL PE LOTUL 1.0						726512.00
Lotul 2 Soluții suplimentare pentru analizorul Selectra PRO -XL cu sistem deschis (MODUL ISE)						
2.1	33600 000-6	Soluție concentrată system lichid fl 1000ml pentru Selectra PRO-XL	ML	12000	<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/d ocumente 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>	
2.2	33600 000-6	Soluție concentrată de system Cleaning pentru Selectra PRO-XL fl 1000 ml	ML	2000		
2.3	33600 000-6	Soluție hipohlorid 0,5 ml fl. 1000ml	ML	10000		
TOTAL PE LOTUL 2.0						46 600.00
Lot. 3 Reagenți pentru investigații hematologice – Analizatorul hematologic automat ERMA – PCE 2010						
3.1	33696 500-0	Soluție de diluare butelie – 20 litri	Litru	400	<p>Marcaj: CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certificate de analiză</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</p>	
3.2	33696 500-0	Pro- clean Soluție de spălat butelie-5litri	Litru	60		
3.3	33696 500-0	Ciment reagent hemolizant 1fl*500ml	Litru	20		
3.4	33696 500-0	Soluție conc. De hipoclorid 0,5% 1l Fl*1000ml	Litru	10		

					<p>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/d ocumente 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>	
TOTAL PE LOTUL 3.0						45 500.00
Lot. 4 Reagenți pentru investigații hematologice						
- Analizatorul hematologic automat Emerald -3 diff cu sistem închis						
4.1	33600 000-6	Emerald Diluent RGT- 10 L 9H4802/382200000	L	150	<p>CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certificate de analiză</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/d ocumente 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>	
4.2	33600 000-6	Emerald Cleaner RGT – 960 ml 9H4602/382200000	ML	19200		
4.3	33600 000-6	Emerald HGB LYSE RGT – 960 ml 9H4702/382200000	ML	9600		
4.4	33600 000-6	Set de control hematologic cu 3 nivele	set	5		

TOTAL LOTUL 4.0**81696.00****Lot. 5 Reagenți și consumabile pentru analizatorul hematologic automat RUBY CELL-DYN (5 diff) (tip închis)**

5.1	33696 500-0	Diluent Sheath , canistra 20l	litru	1000	Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea, calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. NOTA: prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenul de valabilitate. Calibratorii, standardele și controale trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile
5.2	33696 500-0	Soluție WBC LYSE RGT 3,8 L	litru	60.8	
5.3	33696 500-0	Soluție HGB NC LYSE 3,84L	litru	15.2	
5.4	33696 500-0	Enzyme Cleaner CD 100 ml	ml.	600	
5.5	33696 500-0	Calibrator CELL- DYN RUBY, în set	set	1	
5.6	33696 500-0	Set de control HP CD 26 5diff cu trei neveluri	set	4	

					prevazute de producător (lafrigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament.	
TOTAL LOTUL 5.0					219900.00	
Lot 6 Cercetarea în serodiagnostic						
6.1	33600 000-6	Treponema pallidum haemagglutination test pentru serodiagnosticul sifilisului (TPHA) – set 100 probe – 200 probe. + CONTROL	set	10	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: metoda imunologica intre Ag cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Specificitatea totală = 99,5% - 100% Sensibilitatea de 99,5% - 100% Diluția finală a probei este 1: 80</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. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie –</p>	

					<p>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 FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)</p>	
6.2	33600 000-6	Antigen cardiolipinic pentru RPR – set 100 – 200 probe, + CONTROL	set	10	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: metoda imunologica de mimicie 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>Coeficientul de variație intraserial si acuratetia = CV =0%, acuratetia= +/-0% Coeficientul de variație extraserial: standart pozitiv sa fie depistat cel puțin 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</p>	

					prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/d ocumente 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.	
TOTAL LOTUL 6.0					10 000.00	
Lot. 7 REAGENTI PENTRU IZOSERODIAGNOSTIC						
7.1	33600 000-6	Țoliclon Anti-A	ml	500	titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață <i>NOTA *CERINTE GENERALE</i>	
7.2	33600 000-6	Țoliclon Anti-B	ml	500	titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață <i>NOTA *CERINTE GENERALE</i>	
7.3	33600 000-6	Țoliclon Anti-D super	ml	500	titru 1/1024 aglutinare timp 10 sec <i>NOTA *CERINTE GENERALE</i>	
TOTAL LOTUL 7.0					18 000.00	
Lot. 8 Reagenți si consumabile pentru ABBOTT ARCHITECHT i - 1000						
8.1	33600 000-6	ARC ANTI-HBcor II RGT 100TE kit – 100 teste	KIT	5	1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3. Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4. La cerere de prezentat monstre pentru testare de la	
8.2	33600 000-6	ARC ANTI HCV RF RGT 100 T – kit – 100 teste	KIT	15		
8.3	33600 000-6	ARC HBSAG QUAL II RGT 100	KIT	25		
8.4	33600 000-6	ARC ANTI - HDV QUAL II RGT 100	KIT	5		
8.5	33600 000-6	ARC ANTI TPO RGT 100 TEST – kit – 100 teste	KIT	15		
8.6	33600 000-6	ARC FREE T3 RGT 100 TEST – kit – 100 teste	KIT	8		
8.7	33600 000-6	ARC FREE T4 RGT 100T RF – kit – 100 teste	KIT	15		
8.8	33600 000-6	ARC TSH RGT 100 TEST	KIT	25		
8.9	33600 000-6	ARC ANTI – HBs RGT 100 TEST	KIT	3		
8.10	33600 000-6	ARC ANTI – HBc 100 TEST	KIT	3		

8.11	33600 000-6	ARC HBe Ag 100 TEST	KIT	3	operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină „+ „ și "- " calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor. 6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă. Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,preparate de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte
8.12	33600 000-6	ARC CALCITONINA RGT 100 TEST	KIT	1	
8.13	33600 000-6	PROLACTINA ARC RGT 100 TEST	KIT	1	
8.14	33600 000-6	INSULINE ARC RGT 100 TEST	KIT	2	
8.15	33600 000-6	ARC IG E BIO QUANTIA RGT 115 TEST	KIT	2	
8.16	33600 000-6	C PEPTID ARC RGT 100 TEST	KIT	1	
8.17	33600 000-6	ARC TOTAL PSA RGT 100 TEST	KIT	3	
8.18	33600 000-6	ARC FREE PSA RGT 100 TEST	KIT	2	
8.19	33600 000-6	ARC ANTI-HBcor II CAL	KIT	1	
8.20	33600 000-6	ARC ANTI HCV RF CAL	KIT	1	
8.21	33600 000-6	ARC ANTI HDV QUAL II RGT CAL	KIT	1	
8.22	33600 000-6	ARC HBSAG QUAL II RGT CAL	KIT	1	
8.23	33600 000-6	ARC CALCITONINA CALIBRATOR	KIT	1	
8.24	33600 000-6	PROLACTINA ARC CALIBRATOR/100 TESTE	KIT	1	
8.25	33600 000-6	INSULINE ARC CALIBRATOR 100 TESTE	KIT	1	
8.26	33600 000-6	ARC IG E BIO QUANTIA RGT 115 CALIBRATOR	KIT	1	
8.27	33600 000-6	C PEPTID ARC CAL	KIT	1	
8.28	33600 000-6	ARC TSH RGT CAL	KIT	2	
8.29	33600 000-6	ARC TOTAL PSA CAL	KIT	1	
8.30	33600 000-6	ARC FREE PSA CAL	KIT	1	
8.31	33600 000-6	ARC CA - 125 CONTROL	KIT	1	
8.32	33600 000-6	ARC CA - 125 RGT 100 T	KIT	2	
8.33	33600 000-6	ARC CA 19-9 CONTROL	KIT	1	
8.34	33600 000-6	ARC CA 19-9 RGT 100 T	KIT	3	
8.35	33600 000-6	ARC AFP CONTROL	KIT	1	
8.36	33600 000-6	ARC AFP RGT 100 TESTE	KIT	5	
8.37	33600 000-6	ARC ANTI - TG CONTROL	KIT	1	

8.38	33600 000-6	ARC CEA 2 CONTROL	KIT	1	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)
8.39	33600 000-6	ARC CEA 2 RGT 100 T	KIT	3	
8.40	33600 000-6	TP MULTICHEM IA PLUS (3 NIVELE DE CONTROL)	SET	1	
8.41	33600 000-6	ARC PROBE CONDITIONER 4X25 ml	SET/ml	400	
8.42	33600 000-6	ARC CON WASH BUFF 4X975ML	ml.	23400	
8.43	33600 000-6	ARC TRIGGER SOL 4X975ML	ml.	23400	
8.44	33600 000-6	ARC PRE-TRIGG SOL 4X975ML	ml.	23400	
8.45	33600 000-6	ARC SAMPLE VESSELS 8X50	BUC	50000	
8.46	33600 000-6	ARC REACTION VESSELS 8X50	BUC	50000	

TOTAL LOTUL 8.0

1 500 000.00

Lot . 9 Expres – REAGENTI SI CONSUMABILE PENTRU

Analizatorul Urixxon 500 "Machereu - Nagel" tip inchis + LABUMAT

9.1	33600 000-6	Teste p/u examenul urinei (Leucocite, greutatea specifică, pH, Glucoza, acid ascorbic, cetone, nitrite, proteine,bilirubina, urobilinogen, eritrocite, Hb săngelui).(set100teste)	set	40	<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> <p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincadă 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 .</p>
9.2	33600 000-6	CONTROL PENTRU URINA APARAT AUTOMAT	SET	2	
9.3	33600 000-6	LABSTRIP U12 mALB/Crea (set 100 teste)	set	12500	
9.4	33600 000-6	Cuvette for UriSed (set 100 teste)	set	12500	
9.5	33600 000-6	Eprubeta de polystyrene , fara gradatie, eticheta si capac, fara bord Ø16 *100mm	buc	12500	

					<p>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 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>În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparatul suplimentar și să conțină cât mai puține etape. Durata efectuării să fie cât mai mică. Sensibilitate maximă (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluțiile de substrat-cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții, trusele, test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider, frigider, sau încăperi dotate cu echipament specializat)</p> <p>Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul cîștigător în timp de 3 zile DUPĂ</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (5 MOSTRE)	
TOTAL LOTUL 9.0					211500.00	
Lot. 10 TESTE POINT – OF-CARE:MARKERII CARDIACI ȘI INFLAMATORI (SISTEM INCHIS / COMODAT)						
10.1	33600 000-6	TEST PROCALCITONINA CANTITATIV// KIT- 20 teste Sensibilitatea 0.05- 150.00ng/mL	kit	10	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 20 teste/kit. Sa detina certificare CE și specificatii generale // vezi mai jos// !!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!	
10.2	33600 000-6	Test NT-proBNP Sensibilitatea 30- 35000pg/mL. Impachetare 20 teste/kit	kit	10	Teste cantitative pentru analiza NT-proBNP 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 30- 35000pg/mL. Impachetare 20 teste/kit Sa detina certificare CE și specificatii generale // vezi mai jos// !!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!	
10.3	33600 000-6	Teste cTnI/ CK- MB/ MYO Combo Sensibilitatea: cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL CK-MB : 0.30 ng/mL- 300.00 ng/mL MYO : 21.00 ng/mL- 1000.00 ng/mL Impachetare 20 teste/kit	kit	150	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>CK-MB : 0.30 ng/mL- 300.00 ng/mL MYO : 21.00 ng/mL- 1000.00 ng/mL Impachetare 20 teste/kit. Sa detina certificare CE și specificatii generale // vezi mai jos// !!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!</p>	
10.4	33600 000-6	<p>Teste hs-cTnI (Troponina I high sensitive)</p> <p>Sensibilitatea: hs-cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL Impachetare 20 teste/kit</p>	kit	1	<p>Teste cantitative pentru analiza Troponinei I de inalta selsibilitate (Troponina I high sensitive) 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: hs-cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL Impachetare 20 teste/kit !!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!</p>	
TOTAL LOTUL 10.0						272100.00
Lot. 11 TEST EXPRESS – CIP PENTRU GLUCOMETRU						
	33600 000-6	<p>TEST SISTEMA PLUS MULTI PENTRU APRECIEREA GLUCOZEI CUTII – 50 TESTE (PROD. BENE CHECK)</p>	buc	2000	<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. 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</p>	8800.00

				<p>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.</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 producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de</p>	
--	--	--	--	--	--

					<p>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. 12 TEST SITEM PENTRU EPOC BGEM (SISTEM INCHIS / COMODAT)

	33600 000-6	EPOC BGEM TEST CARD	BUC	700	<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> <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 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</p>	90 000,0
--	----------------	------------------------	-----	-----	---	-----------------

					<p>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 păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>	
Lot. 13	33600 000-6	SERINGI HEPARINATE CU LITIU 2,50 ml	buc	1500	Cerințe generale	2 500.00
Lot. 14	33600 000-6	Ulei de imersie (ambalat a cîte 100ml)	buc	50	Cerințe generale	1 500.00
Lot. 15	33696 500-0	Eprubeta Vacumata cu clot activator 6 ml (plastic) FARA GEL	buc	20 000	Cerințe generale Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator.	40 000.00
Lot. 16	33696 500-0	Eprubete K3 EDTA, volum sînge 2,5 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu	buc	10000	Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul cîștigător în timp de 3 zile DUPA	12 500.00

		etichetă,vacutest (pentru analizator automat)			ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (5 MOSTRE)	
Lot. 17	33696 500-0	Eprubete cu litiu si heparina , 9ml!!! , vacumate (plastic)	Buc	1000		2 500.00
Lot. 18	33696 500-0	Eprubete pentru Stat- fax, borosilicate	Buc	10000		20 000.00
Lot. 19	33696 500-0	Eprubete din polisteren cu volum 12ml, transparente (plastic),gradate, cu fund conic, cu dop	Buc	3000	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)	3 500.00
Lot. 20	33696 500-0	Pahare din plastic elastic 200 ml,cu capac,fileu, eticheta, nesterile, cu gradație cu interval cu 10 ml.	Buc	30000	Cerințe generale	75 000.00
Lot. 21	33696 500-0	Lancete sterile, ambalate câte 1unit. adaptate pentru glucometru	Buc	4000	Cerințe generale	7 000.00
Lot. 22	33696 500-0	Lancete automat pentru copii, înțepătura la adâncimea 1,5mm	Buc	2000	Cerințe generale Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (3 MOSTRE)	7 000.00
Lot. 23	33696 500-0	EPRUBETE PENTRU SELECTRA PRO XL // PEDIATRICE	Buc	50000	Cerințe generale Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp	70 000.00
Lot. 24	33696 500-0	EPRUBETE PENTRU SELECTRA PRO XL // 6 ML DE PLASTIC	Buc	50000	de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (3 MOSTRE)	70 000.00
Lot. 25	33696 500-0	Eprubete K3 EDTA, volum sînge 5 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă,vacutest (pentru analizator automat)	Buc	500	Cerințe generale Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE	1 000.00

PLATFORMA (3
MOSTRE)

Lot. 26	33696 500-0	HIRTIE DE FILTRU pentru necesitatile laboratorului	KG	150	<p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <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 cele de pe etichetele</p>	1 700.00
------------	----------------	--	----	-----	--	----------

					<p>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>	
Lot. 27	33696 500-0	TERMOHIRTIE PENTRU ANALIZATOR PCE Latimea 9 mm	Buc	100	1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.	8 000.00
Lot. 28	33696 500-0	TERMOHIRTIE PENTRU ANALIZATOR EPOC Latimea 12mm	Buc	100	<p>2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <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>	10 000,00

					<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 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>	
Lot. 29	33696 500-0	VIRFURI DIN PLASTIC 0-200MKL – TIP GILSON GALBENE	Buc	150 000	<p>Cerințe generale</p> <p>Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (3 MOSTRE)</p>	5 000.00
Lot. 30	33696 500-0	VIRFURI DIN PLASTIC 100- 1000MKL – TIP GILSON GALBENE ALBASTRE	Buc	100 000	<p>Cerințe generale</p> <p>Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (3 MOSTRE)</p>	3 000.00
Lot. 31	33696 500-0	Cutie de incinerare de unica folosinta, de 12 kg, pentru colectarea deseurilor cu pericol biologic, rezultate din activitatea medical, cu saci din pelicola rezistenta	Buc	1 000	Cerințe generale	10 000.00
Lot 32 Reagenți și consumabile pentru analizator automat de coagulare Sysmex CA660 (COMODAT)						

32.1	33696 500-0	Calcium Chloride	KIT	5	<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> <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 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>	
32.2		Dade Thrombin	KIT	5		
32.3		OVB	KIT	5		
32.4		Innovance Ddimer	KIT	1		
32.5		D-Dimer Control 1,2	KIT	1		
32.6		CA Clean I	KIT	40		
32.7		CA Clean II	KIT	2		
32.8		PT Multi Calibrator	KIT	1		
32.9		Standard Human Plasma	KIT	1		
32.10		Control N	KIT	1		
32.11		Control P	KIT	1		
32.12		Citrol 2	KIT	1		
32.13		Cuvettes	BUC	9000		

					<p>In set sa fie prezenti toti reagentii necesari pentru reactie .Procedura de efectuare sa nu necesite aparataj suplimentar si sa contina cit mai putine etape .Durata efectuării sa fie cit 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,preparate de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagentii .trusele ,test-sistemele se păstază pına la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>	
TOTAL LOTUL 32.0					302 600.00	
Lot 33 REAGENTI //cartus de masurare compatibil cu analizatorul AXIAX / (SISTEM INCHIS / COMODAT)						
	336965 00-0	CARTUS 300oQC	KIT	12	<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</p>	104215.00

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

					<p>certificatul analitic de la 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 34 Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA						
34.1	336965 00-0	Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA	kit	4	<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, Fosfataza alcalina, Alfa-Amilaza totala, LDH, Fier, Ammoniu</p>	
34.2	336965 00-0	Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA	kit	4	<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 după Quick în % cu INR, APTT, TT, Fibrinogen, D-dimeri.</p>	
34.3	336965 00-0	Seruri pentru evaluarea controlului 34.4extern de calitate. Program ESfEQA	kit	4	<p>Program ESfEQA. Control Biochimia urinei 4. COD - US Qualitative Urine Analysis 4 -</p>	

					<p>Ceriințele p/u articole: Ceriințe 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.</p>	
34.4	336965 00-0	Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA	kit	4	<p>Program ESfEQA. Control Hematologie 4. COD – HEM5D Hemogram including 5-part Differential - Ceriințele p/u articole: Ceriințe 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.</p>	
TOTAL LOTUL 34.0					18 900.00	
LOT 35 REAGENTI, CONTRO, CALBRATOR, CONSUMABILE PENTRU ANALIZATOR AUTOMAT AL AGZELOR ȘI ELECTROLITILOR STAT PROFILE PRIME PLUS (PROIECT OMS)						
35.1	336965 00-0	PRIME PLUS SENSOR CARD:/COOX (STANDARD) 1 BUC /100 TESTE	Buc	24	<p>Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în</p>	
35.2	336965 00-0	STAT PROFILE Prime Plus Calibrator CARTRIGE 1 BUC/100	Buc	12		
35.3	336965 00-0	REFERENCE SENSOR – PRIME – PLUS (W/W/R PUMP TUBING) CLINICAL BUC	Buc	2		
35.4	336965 00-0	Stat Profile Prime Plus AUTO QC CARTRIGE1 BUC 160 SAMPLE	Buc	12		
35.5	336965 00-0	PRIME- PLUS (SENSOR CARD BLANK RENAL SENSOR CARD CLINICAL) BUC	Buc	2		
35.6	336965 00-0	SERINGI SPECIALIZATE CU LITIU HEPARINA, VOLUM 2,3 KABE VETTE BLOOD GAS	Buc	12000		

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

					de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții ,trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)	
TOTAL LOTUL 35.0					336906.00	
LOT 36 COAGULOMETRU AUTOMAT WONDFO OCG – 102 // (SISTEM INCHIS / COMODAT)// (PENTRU PROIECT OMS)						
36.1	336965 00-0	W480 PROTROBINA (PT) TESTE 24 PER KIT	KIT	80	Test Point of Care pentru determinarea cantitativa a protrombinei din 20 microlitrii de sange integral capilar proaspat recoltat din deget sau sange integral venos recoltat pe citrat. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul OCG-102. Impachetare: 24 teste/kit	
36.2	336965 00-0	W482 FIBRINOGEN / FIB/ TESTE 24 PER KIT	KIT	80	Test Point of Care pentru determinarea cantitativa a Fibrinogenului din 20 microlitrii de sange integral capilar proaspat recoltat din deget sau sange integral venos recoltat pe citrat. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul OCG-102. Impachetare: 24 teste/kit Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.	

					<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. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurele 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</p>	
--	--	--	--	--	---	--

				<p>conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). !!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE IN KIT SAU LOT PROCURAT !!! .La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Soluțiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,preparate de producator,gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>	
TOTAL LOTUL 36.0				144800.00	
LOTURILE 1- 36			TOTAL		4488229,00

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

1) Pentru mai multe loturi;

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

(indicați se admite sau nu se admite)

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați pe parcursul an. 2024, în timp de 5-7 zile de la comanda beneficiarului, conform necesităților reale.

Pe parcursul an. 2024, în timp de 5-7 zile de la comanda beneficiarului, IMSP SR Hîncești, mun.Hîncești str.M.Hîncu 238.

DDP - Franco destinație vămuit

13. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2024

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

(indicați da sau nu)

15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz):

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European	Original confirmat prin semnatura electronic Participantului.	Da
2.	Dovada înregistrării persoanei juridice	- copie, prin semnatura electronic Participantului;	Da
3.	CERERE DE PARTICIPARE Anexa nr. 7 la Documentația standard	- în original, cu semnatura electronic Participantului;	Da
4	DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei Anexa nr. 8 la Documentația standard	- în original, cu semnatura electronic Participantului	Da
5.	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare completată în conformitate cu Anexa nr.9	- în original, garanție bancară în original sau ordin de plată, emisă de o bancă comercială; Termenul de valabilitate al garanției să fie egal cu termenul de valabilitate al ofertei (30 zile).	Da
6.	Specificații tehnice completată în conformitate cu Anexa nr.22	- în original, cu semnatura electronic Participantului;	Da
7	Specificații de preț completată în conformitate cu Anexa nr.23	- în original, cu semnatura electronic Participantului;	Da
8.	Certificat de atribuire al contului bancar eliberat de banca deținătoare de cont	- în original sau copie cu semnatura electronic Participantului;	Da
9.	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	- eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului – conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova, în original sau copie cu semnatura electronic Participantului;	Da
10.	Ultimul raport financiar	- original (copie) confirmată cu semnatura electronic Participantului;	Da
11.	Actul care atestă dreptul de a livra	Copie – autorizației de la producător, confirmată cu semnatura electronic ofertantului	Da
12.	Certificatul de înregistrare în țara de origine	copie confirmată cu semnatura electronic participantului	Da
13.	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau	– copie confirmată cu semnatura electronic Participantului;	Da

	standard relevante		
14.	Licența de activitate (dupa caz)	copie confirmată cu semnatura electronic participantului, se prezintă atunci când activitatea lui se licențiază conform prevederilor legale	Da
15	DECLARAȚIE privind lista principalelor livrari/prestări efectuate în ultimii 3 ani de activitate Anexa nr. 12 la Documentația standard	- confirmată cu semnatura electronic Participantului	Da
16	Garanție de bună execuție (Anexa nr. 10)	- în original, garanție bancară în original sau ordin de plată, emisă de o bancă comercială;	Pentru câștigătorii
17	Instrucțiuni de utilizare în limba română sau rusa	copie confirmată cu semnatura electronic ofertantului	Da
18	Mostre	În caz, în timpul 3-5 zile după comandă	Da
19	În cazul în care, autoritatea dispune de informații, că operatorul economic se află în una din situațiile menționate în art.19 din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice, acesta va fi exclus de la procedura de achiziție.	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Da

17. Garanția pentru ofertă: Oferta trebuie să fie însoțită de garanție pentru ofertă în valoare de 1%. în formă de: garanție bancară sau transfer la contul autorității.

18. Garanția de bună execuție a contractului: 5% din valoarea contractului cu TVA, în formă de: garanție bancară sau transfer la contul autorității.

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz _____

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

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): _____

22. Ofertele se prezintă în valuta- MDL

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: Prețul cel mai scăzut (pe fiecare lot)

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
---------	----------------------------------	-----------

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: 14⁰⁰
- pe: indicată în SIA RSAP

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

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

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

Ofertele întârziate vor fi respinse.

29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

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

30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Română

31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: _____

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;

Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

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

34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: _____

35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 06.12.2023

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 12.12.2023

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

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

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

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: Iurii Petcu _____ L.Ș.

Ex:Victor Goroholschi
Tel: 0269 22634, 069302105.