

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reactivelor de tip închis și consumabilelor pentru necesitățile
laboratorului clinic.

prin procedura de achiziție Licitatie deschisă nr. 21036509

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP SCM "Gheorghe Paladi"**
2. IDNO:1003600152673
3. Adresa: Mun. Chișinău str. Melestiu,20
4. Numărul de telefon/fax: 022 354 790
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: www.scm1@ms.md,
achiziitiism1@gmail.com

Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
ocds-b3wdp1-MD-1613993954271

6. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **institutie publică municipală**
7. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	Reactivi și consumabile pentru analizator biochimic A-15 (sistem închis)					273120
1.1	33696000-5	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul de la 25 - 50 ml.) Amb specific p/u analizator A-15	ml	4000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele</p>	

					componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.
1.2	33696 000-5	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul de la 25-50.) Amb specific p/u analizatorul A-15	ml	4000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.3	33696 000-5	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 25-50)Amb specific p/u analizator A-15	ml	1000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2.0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,15</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, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența</p>

					(lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.
1.4	33696 000-5	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 25 -50 ml.)Amb specific p/u analizator A-15	ml	1000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 3,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 2 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.5	33696 000-5	alfa-Amilaza (alfa- Amylase) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.)Amb specific p/u analizator A-15	ml	2000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.EPS- G7</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 33,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>

1.6	33696 000-5	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb specific p/u A-15	ml	5000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec</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: < 1.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 5.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.7	33696 000-5	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb specific p/u A-15	ml	1500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA</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: < 1.8 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.01</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.8	33696 000-5	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumu 25-50 ml.)Amb	ml	1000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru</p>

		solicitat specific p/u analizator A-15			<p>folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.01m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.9	33696 000-5	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 25 - 50 ml.)Amb solicitat specific p/u analizator A-15	ml	1500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Colesterol Oxidase /peroxidase</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0,08 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.5</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 Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.10	33696 000-5	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 100 ml.)	ml	6000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe compensat.. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p>

					<p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 15 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.05 Coeficientul de variație extraserial: < 0.05 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.11	33696 000-5	Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.)Amb solicitat specific p/u A-15	ml	1500	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. IFCC Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1,5 Coeficientul de variație extraserial: < 1,0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.12	33696 000-5	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb solicitat specific p/u A-15	ml	5000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu Oxidase/Peroxidase Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1</p>

					<p>mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.13	33696 000-5	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.)Amb solicitat specific p/u A-15	ml	750	<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: < 0.9 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.0</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.14	33696 000-5	LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.)Amb solicitat specific p/u A-15	ml	2000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa.</p> <p>Determinare cinetica Piruvat</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: < 5,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 10,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8,0</p>

					<p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.15	33696 000-5	Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 0-20 ml.)Amb solicitat specific p/u A-15	ml	500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Colorimetric fermentativa</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: < 2,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1,5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.16	33696 000-5	Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 0-20ml.)Amb solicitat specific p/u A-15	ml	250	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrica</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată, urina, LCR.</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.02m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.06</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de</p>

					<p>producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.17	33696 000-5	<p>Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.) Amb specific p/u A-15</p>	ml	4000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 g/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.1 Coeficientul de variație extraserial: < 0.15 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.18	33696 000-5	<p>Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.) AMB SOLICITAT SPECIFIC P/U a-15</p>	ml	1000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0,01 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 3.5 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,35 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 2,6 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale</p>

					<p>produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.19	33696 000-5	<p>Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 25-50ml.)Amb solicitat specific p/u A-15</p>	ml	4000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Ureze UV Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: < 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 2.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.20	33696 000-5	<p>Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.)Amb solicitat specific p/u A-15</p>	ml	1000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Urecaze/Peroxidase Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 4.2 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.1 Coeficientul de variație extraserial: < 0.15 Interferențe: Bilirubina până la 0,18 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de</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.
1.21	33696 000-5	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 0-60 ml.) Amb specific p/u A-15	ml	144	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imunoturbidim etrică</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri.</p> <p>Material pentru investigatii: Sînge integru cu EDTA</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 1,5%</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0,2</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3.5 mmol/l, Bilirubina pînă la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 UI/ml</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.22	33696 000-5	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 0-20 ml.) Amb specific p/u A-15	ml	160	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă directă</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: < 0.03 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3,0 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11 g/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea,</p>

					specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.
1.23	33696 000-5	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 0-20 ml.) Amb specific p/u A15	ml	160	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Directa</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator.</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.03 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.0</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.24	33696 000-5	Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul 25-50 ml.) Amb specific p/u A15	ml	1500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.25	33696 000-5	Creatinchinaz a MB (Creatinkinase MB)	ml	500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.</p>

		(Flacoane cu volumul 25-50 ml.) Amb specific p/u A15			<p>Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: < 2,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
1.26	33696 000-5	multicalibrator biochimic	ml	100	Calibrator biochimic în mod obligatoriu să fie de la același producător cu reactive și standarde. Set 5x5 ml Tot de un lot
1.27	33696 000-5	ser uman de control normal	ml	200	Ser uman de control normal în mod obligatoriu să fie de la același producător cu calibrator și reactive .40x5ml Tot de un lot
1.28	33696 000-5	Ser uman de control patologic	ml	200	ser uman de control patologic în mod obligatoriu să fie de la același producător cu calibrator și reactive
1.29	33696 000-5	ser uman de control CK,CK-MB	ml	18	ser uman de control CK ,CK-MB de la același producător reactivilor și calibrator
1.30	33696 000-5	ser uman control lipide normal	ml	9	ser uman control lipide normal să fie de la producător al reactivilor și calibratorului
1.31	33696 000-5	ser uman control lipide patologic	ml	9	ser uman control lipide patologic se fie de la același producător reactivelor și calibratorului Amb standard p/u A-15, set 2 fl.x40 ml + 2fl x10 ml, reactiv să dispună de certificat sau declarație CE ,certificatul de compatibilitate cu analizorul A-15, eliberat de producătorul utilajului, reactivi să fie obligatoriu în Amb producătorului, firma furnizoare de reactivi să dispună de injineri ,calificați certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivilor. Ambul reactivelor să fie compatibil cu A-15, date de identitate (lotul, seria, valabilitatea, conținutul de păstrare) ale produsului indicate pe Amb să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe ticetele incluse în set. Toate pozițiile lotului să fie de la același producător. Calibratorul și materialul de control pe parcursul anului să fie din același lot

1.32	33696 000-5	C-reactiv proteina cantitativ Flacoane cu volumul 25-50 ml,Amb specific ,compatibil cu A-15	ml	2500	Ambul stsndsrd p/u A-15,set 2 fl x40 ml + 2 fl x 10 ml,reactive să dispună de certificate sau declarația CE,certificatul de compatibilitate cu analizorul A-15,eliberat de la producatorul utilajului,reactivi să fie obligatoriuîn Amb producătorului,firma furnizoare de reactivi să dispună de inginericalificați,certificați d producătorulechipamentului ,pentru deservirea gratuităa echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivilor.Ambul reactivilor să fie compatibil cu A-15,date de identitate(lot,seria,valabilitate,condițiile păstrării)ale produsuluiindicate pe Amb,să fie obligatoriu cu cele de pe tichetele incluse în set.Toate pozițiile lotului să fie de la același producător. Calibratorul și material de control pe parcursul anului să fie de același lot.
1.33	33696 000-5	Calibrator p/u CRP cantitativ ,flacon cu volum 1ml,,	ml	20	calibrator pentru CRP în mod obligatoriusă fie de la același producător cu reactive și standarde.Set 1x1ml Tot de un lot
1.34	33696 000-5	Rheumatoid control serum I ,flacoane cu volum 3x1 ml	ml	21	ser reumatoid control I sa fie de la același producător reactivelor și caliratoru
1.35	33696 000-5	Rheumatoid control serum II ,flacoane cu volum 3x1 ml	ml	21	ser reumatoid control II sa fie de la același producător reactivelor și caliratoru
1.36	33696 000-5	Cuva pentru ser 13,75x24,90mm,2,0ml ,certificat de compatibilitate cu analizor A-15	Amb	20	Amb: 1000 buc /set
1.37	33696 000-5	Rotor de reacție (certificat CE cu autorizare de la producator)	Amb	50	Amb: 10 buc/set
1.38	33696 000-5	Soluție concentrată de spălare pentru A-15 (100ml)	ml	500	flacon 100 ml
1.39	33696 000-5	Soluție concentrată de sistem pentru A-15 (1000ml)	ml	3000	flacon 1000 ml
1.40	33696 000-5	Ac pentru A-15	Buc	2	buc
1.41	33696 000-5	Lampa pentru A-15	Buc	3	buc
1.42	33696 000-5	Capac pentru buteliasistem lichid A- 15	Buc	3	buc
1.43	33696 000-5	Hidro pneumo cilindru	Buc	2	buc
1.44	33696 000-5	cablu pentru manipulator A-15	Buc	1	buc
1.45	33696 000-5	Garnitura pentru pompa dozatoare A- 15	Buc	1	buc
1.46	33696 000-5	Hîrtie pentru analizor A-15	Buc	20	buc

1.47	33696 000-5	Ştativ metalizat p/u eprubete (24 poz) + Ştativ metalizat p/u reactivi (10 poz)	Buc	6	buc	
2	Reagenţi pentru Analizatorul Easy Lyte K/Na/Cl, Medica (Sistem închis)					117700
2.1	33696 000-5	Soluţie pack Easy Lyte K/Na/Cl, (inclusiv microcip de detecţie), 800 ml	Buc	12	CE Marca	
2.2	33696 000-5	Daily Rinse Cleaning Solution Kit K/Na/Cl, 100 ml	Buc	6	CE Marca	
2.3	33696 000-5	Termohîrtie pentru EasyLyte K/Na/Cl	Buc	20	CE Marca	
2.4	33696 000-5	Medica Quality Control 3 LEVEL (low, Normal, High)	Buc	4	CE Marca	
2.5	33696 000-5	Electrod K	Buc	2	CE Marca	
2.6	33696 000-5	Electrod Na	Buc	2	CE Marca	
2.7	33696 000-5	Electrod Cl	Buc	2	CE Marca	
2.8	33696 000-5	Tub din silicon pentru reagent, ser şi deşuri	Buc	2	CE Marca	
2.9	33696 000-5	Valvă pentru dozarea reagentului, serului şi deşeurilor	Buc	1	CE Marca	
2.10	33696 000-5	Membrane assembly	Buc	2	CE Marca	
2.11	33696 000-5	Electrod de referinţă	Buc	2	CE Marca	
2.12	33696 000-5	Internal filing solution	Buc	2	CE Marca	
2.13	33696 000-5	Sample detector	Buc	1	CE Marca	
3	Reactivi şi consumabile pentru analizator biochimic automat SELECTRA PRO M(sistem închis)					116885
3.1	33696 000-5	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul de la 50 -100 ml.) Amb specific (compatibil) p/u analizator Selectra Pro M	ml	2500	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenţilor: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 1,5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în</p>	

					mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.
3.2	33696 000-5	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul de la 50-100.) Amb specific (compatibil) p/u analizatorul Selectra PRO M	ml	2500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
3.3	33696 000-5	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 50-100) Amb specific (compatibil) p/u analizator Selectra pro M	ml	500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2.0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,15</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0,15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea,</p>

					specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.
3.4	33696 000-5	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.) Amb specific (compatibil) p/u analizator Selectra Pro M	ml	500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă</p> <p>Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 3,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 2 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
3.5	33696 000-5	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 20-50 ml.) Amb specific (compatibil) p/u analizator A-15	ml	5000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.</p> <p>Determinare CINETICĂ. EPS- G7</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 33,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>

3.6	33696 000-5	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb specific p/u Selectra Pro M	ml	2000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrășec</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: < 1.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 5.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
3.7	33696 000-5	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb specific (compatibil) Selectra PRO M	ml	1000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA</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: < 1.8 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.01</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
3.8	33696 000-5	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumu50-100 ml.)Amb solicitat	ml	1000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru</p>

		specific p/u analizator Selectra PRO M			<p>folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.01m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
3.9	33696 000-5	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.) Amb solicitat specific (compatibil) p/u analizor Selectra Pro M	ml	3000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe compensat.. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 15 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.05</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.05</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
3.10	33696 000-5	Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 50-100ml.) Amb solicitat	ml	500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. IFCC</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p>

		specific(compatibil) Selectra Pro M			Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1,5 Coeficientul de variație extraserial: < 1,0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.
3.11	33696 000-5	Glucosa (Glucose) (Flacoane cu volumul 50-100ml.)Amb solicitat specific (compatibil) p/u Selectra Pro M	ml	1500	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu Oxidase/Peroxidase Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 7.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.
3.12	33696 000-5	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb solicitat specific (compatibil) p/u Selectra ProM	ml	250	Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu Ferrozine Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.9 mcmol/ l

					<p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0 Coeficientul de variație extraserial: < 4.0 Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
3.13	33696 000-5	LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb solicitat specific(compatibil) p/u Selectra Pro M	ml	500	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa. Determinare cinetica Piruvat Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 10,0 Coeficientul de variație extraserial: < 8,0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
3.14	33696 000-5	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 50-100 ml.)Amb solicitat specific(compatibil) p/u Selectra PRO M	ml	2000	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 g/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.1 Coeficientul de variație extraserial: < 0.15 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă</p>

					la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.
3.15	33696 000-5	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 50-100ml.)Amb solicitat specific(compatibil) p/u Selectra Pro M	ml	3000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Ureze UV</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe Amb de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în Amb original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Amb trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>
3.16	33696 000-5	CRP cantitativ	ml	500	reactiv compatibil cu analizor Selectra PRO M
3.17	33696 000-5	CRP Calibrator	ml	15	calibrator compatibil cu reactivi si control
3.18	33696 000-5	CRP control	ml	20	control compatibil cu standard si reactivi
3.19	33696 000-5	multicalibrator biochimic	ml	100	Calibrator biochimic în mod obligatoriusă fie de la același producător cu reactive și standarde.Set 5x5 ml Tot de un lot
3.20	33696 000-5	ser uman de control normal	ml	200	Ser uman de control normal în mod obligatoriu să fie de la același producător cu calibrator și reactive .40x5ml Tot de un lot
3.21	33696 000-5	Ser uman de control patologic	ml	200	ser uman de control patologic în mod obligatoriu să fie de la același producător cu calibrator și reactive

3.22	33696 000-5	concentrated system liquid 1000 ml,compatibil cu Selectra PRO M	Amb	14	Amb: 1000ml /un
3.23	33696 000-5	soluție acida de hipohloridă 1000ml compatibil cu Selectra PRO M	Amb	10	Amb: 1000 ml/un
3.24	33696 000-5	rotor pentru cuveta ,(3rotori în set)compatibil cu Selectra PRO M	Amb	5	Amb: 3 rotori/set
3.25	33696 000-5	Cuva pentru ser(1000 unit/amb)compatibil cu Selectra PRO M	Amb	20	Amb:1000 un /set
3.26	33696 000-5	eprubeta compatibilă cu Selectra PRO M de 5 ml (13 X 75)	Amb	2	Amb: 1000 buc/set
3.27	33696 000-5	flacoane butelii p/u reagent 10 ml compatibil cu SELECTRA PRO M	Buc	50	
3.28	33696 000-5	flacoane butelii p/u reagent 25 ml compatibil cu SELECTRA PRO M	Buc	60	
3.29	33696 000-5	eprubeta plastic 12 x 75 penru ser ,compatibil cu ANALIZOR BIOCHIMIC SELECTRA PRO M	Buc	1000 0	Eprubete plastic fără capac ,pentru ser 12 x75 mm compatibil cu SELECTRA PRO M *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat
3.30	33696 000-5	Maintenance kit Yarlou Pro M/EL200,6003-383	Amb	1	Set întreg

4 Reactivi de hematologie compatibili cu analizatorul automat de hematologie 5 DIFF

425112

4.1	33696 000-5	Reactiv pentru imprejmuire celulelor, pregatirea si diluarea probei pentru analiza. Cu actiune electrolitica ce asigura numararea celulelor prin impedanta si stopeaza reactia chimica a altor reactivi participanti la masurare.	Buc	75	Compozitie: - Tampon organic < 5 % - Conservanti < 0,1 % - Agenti tensiactivi < 0.1 % Stabilitate dupa deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Solutie apoasa limpede si necolorata la bidon de 20 L/kit Termen de valabilitate:
4.2	33696 000-5	Lizant unic ce asigura numararea si diferentierea leucocitelor, lizarea eritrocitelor, determinarea hemoglobinei.	Buc	75	Compozitie: - Agent lizant < 5% - Surfactanti < 5% - Conservanti < 1% Stabilitate dupa deschidere: - 2 luni la 15 – 30°C Prezentare: Solutie apoasa limpede, culoare galben pal, la bidon de 1 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta

4.3	33696 000-5	Reactiv pentru curatarea analizorului dupa fiecare masurare, elimina reziduurile si proteinele depuse pe camerele de masurare si aperturi. Previne blocarea tubulaturii.	Buc	45	Compozitie: - Tampon organic < 5 % - Enzima proteolitica < 1 % - Conservanti < 1 % Stabilitate dupa deschidere: - 3 luni la 18 - 25°C Prezentare: Solutie apoasa limpede si slab galbena, la bidon de 1 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
4.4	33696 000-5	Reactiv pentru intretinerea periodica a analizorului	Buc	10	Compozitie: - Agent chimic de curatare < 5 % - Conservanti < 1 % Stabilitate dupa deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Solutie apoasa limpede si culoare galben pal, cu miros de inalbitor, la bidon de 0.5 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
4.5	33696 000-5	QC Diffrol (material de control 3 nivele)	Amb	5	Compozitie: - Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 1 kit contine nivel: Low - 2 flacoane/kit a cite 3 ml; High - 2 flacoane/kit a cite 3 ml; Normal - 2 flacoane/kit (set) a cite 3 ml. Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
4.6	33696 000-5	Material de control pentru verificarea valorilor normale ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF – nivel Normal	Amb	5	Compozitie: - Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/kit (set) a 3 ml. Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
4.7	33696 000-5	Material de control pentru verificarea valorilor patologice crescute ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF – nivel High	Amb	5	Compozitie: - Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/kit (set) a 3 ml. Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
5	Reactive și consumabile pentru Analizatorul Yumizen G 800 coagulometr automat (sistem închis)					406780
5.1	33696 000-5	Yumizen G PT Lichid 4	Amb	45		
5.2	33696 000-5	Yumizen G cuvettes	Amb	50	Amb: 1 set - 12 x 4 ml	
5.3	33696 000-5	Yumizen G APTT lichid 4	Amb	6	Amb: 1 set - 1000 buc	
					Amb: 1 set - 12 x 4 ml	

5.4	33696 000-5	Yumizen G CaCl ₂	4	Amb	6			
5.5	33696 000-5	Yumizen G Fib	2	Amb	45	Amb: 1 set - 12 x 4 ml		
5.6	33696 000-5	Yumizen G imidozol		Amb	45	Amb: 1 set - 12 x 2 ml		
5.7	33696 000-5	Yumizen G CTRL I, II		Amb	7	Amb: 1 set - 12 x 15 ml		
5.8	33696 000-5	Yumizen G SORP		Amb	40	Amb: 1 set - 2 x 5 x 1 ml		
5.9	33696 000-5	Yumizen G cleaner		Buc	15	Amb: 1 set - 12 x 5 ml		
5.10	33696 000-5	Yumizen G Clean 5 x5		Buc	60	1 Fl - 1 x 4,5 L		
5.11	33696 000-5	Yumizen G DD 2		Amb	18	1 fl - 0,1 L		
5.12	33696 000-5	Yumizen G CTRL Ddi I&II		Amb	25	Amb: 1 set - 3 x 2,5 ml + 3 x 6,5 ml		
5.13	33696 000-5	Hidrau Liquid Filter		Buc	1	Amb: 1 set - 2 x 5 x 1 ml		
5.14	33696 000-5	Hidrau, Oring for Syringe		Buc	2			
6	Reactive și consumabile pentru analizator EAB Rapid Point 500 (sistem închis)							586494
6.1	33696 000-5	Teste de măsurare compatibile cu Rapid Point 500		Amb	20	MCART LAC Amb: 1 cartus - 750 teste		
6.2	33696 000-5	Teste de spălare compatibile cu Rapid Point 500		Amb	18	Wash waste Amb: 1 set - 4 cartușe		
7	Reactive și consumabile pentru analizator EPOC							228000
7.1	33696 000-5	EPOC BGEM, 1 cartuș - 50 teste		Buc	1560	EPOC BGEM, 1 cartuș -50 teste		
7.2	33696 000-5	Capilare compatibile cu analizatorul biochimic EPOC, 50 buc		Buc	900	Capilare compatibile cu analizatorul biochimic EPOC, 50 buc		
8	33696 000-5	LE - LATEX		ml	10	Cerințe generale* + Notă **	1100	
9	33696 000-5	CPR - LATEX		ml	1000	Cerințe generale* + Notă **	6810	
10	33696 000-5	ASLO - LATEX		ml	20	Cerințe generale* + Notă **	600	
11	33696 000-5	RF - LATEX		ml	20	Cerințe generale* + Notă **	500	
12	33696 000-5	Troponin I		Buc	2500	Cerinte generale, Amb: test-caseta	25000	
13	33696 000-5	HBs Ag test caseta		Buc	1000	Cerinte generale, Amb: test-caseta	4000	
14	33696 000-5	HCV test caseta		Buc	1000	Cerinte generale, Amb: test-caseta	7000	
15	33696 000-5	H. pilori test caseta,aprecierea în sânge		Buc	10	Cerinte generale, Amb: test-caseta	100	
16	Toliclion							27261,8

16.1	33696 000-5	Toliclon Anti-A –de două serii	ml	1200	5-10 ml	
16.2	33696 000-5	Toliclon Anti-B+de două serii	ml	1200	5-10 ml	
16.3	33696 000-5	Toliclon Anti-AB	ml	10	5-10 ml	
16.4	33696 000-5	Toliclon Anti-D IgM / IgG	ml	1200	5-10 ml	
16.5	33696 000-5	Toliclon Anti-E Super	ml	10	50 doze, 5 ml	
16.6	33696 000-5	Toliclon Anti-C Super	ml	10	50 doze, 5 ml	
16.7	33696 000-5	Toliclon anti D super Ig M-	ml	1200	5-10 ml	
16.8	33696 000-5	Toliclon anti Kell super	ml	200	5-10 ml	
16.9	33696 000-5	Toliclon anti A1 lektin	ml	50	5-10 ml	
17	33000 000-0	Container plast.cu capac p/u fecale nesterile 50 - 100 ml	Buc	5000	Container plast.cu capac p/u fecale nesterile; cu lopatica 50-100 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și șampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *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.	4700
18	33000 000-0	Eprubete plastic cu capac cu volum 12 ml	Buc	5000	Eprubete plastic cu capac cu volum 12 ml	2500
19	33000 000-0	container plastic pentru colectarea urinei cu capac ,nesteril cu eticeta ,volum 250-500 ml	Buc	25000	Container plast.cu capac p/urina nesterile; volum 250-500 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale a Agenția Medicamentului și Dispozitivelor medicale să	25000

					<p>se prezintă - certificat /extras de înregistrare în Registrul de Stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant).</p> <p>Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale a AEMD se vor prezenta Certificatele Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 . - VALABIL COPIA confirmată prin semnatura și ștampila participantului</p> <p>certificat CE sau declarația de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - valabil - copie - confirmată prin semnatura și ștampila participantului .</p> <p>Catalogul producătorului /prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie-copie-confirmată prin semnatura și ștampila participantului. ÎN OFERTĂ SĂ VA INDICA CODUL PRODUSULUI OFERIT pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
20	33000 000-0	Marcher pentru eprubete CD/DVD/BD DE CULORI roșii,negru ,albastru	Buc	300	marcher CD/DVD/BD roșu,albastru negru	1500
21	33000 000-0	Multicuva ccompatibilă cu STAR DUST	Amb	5	MULTICUVA COMPATIBILĂ CU STAR DUST (SET 100 BUC)	1150
22	33000 000-0	Lampa pentru ANALIZOR BIOCHIMIC STAR-DUST	Buc	3	Lampa pentru STAR - DUST	4100
23	33000 000-0	Cablu sleif informatic pentru STAR DUST cu instalarea și calibrarea analizatorului	Buc	2	Cablu sleif informatic pentru STAR DUST cu instalarea și calibrarea analizatorului	6200
24	33000 000-0	Șleif signalinîi p/u STAR DUST cu instalarea și calibrarea	Buc	1	Șleif signalinîi p/u STAR DUST cu instalarea și calibrarea	3100
25	33000 000-0	Placa ROWR p/u STAR DUST cu instalarea și calibrarea	Buc	1	Placa ROWR p/u STAR DUST cu instalarea și calibrarea	7500
26	33000 000-0	Obiectiv 100 p/u microscop ERMA	Buc	4	Obiectiv 100 p/u microscop ERMA	1640
27	33000 000-0	Capilar p/u VSH de unica folosinta cu instructiunea de folosire de la producator. Limba de stat	Buc	50000		96500
28	33000 000-0	TERMOHÎRTIE 58 MM X30 M	Buc	150	Marca CE TERMOHÎRTIE 58 MM X 30 M COMPATIBIL CU ANALIZOARE HEMATOLOGICE ȘI ANALIZOR DE EAB	1150
29	33000 000-0	TERMOHÎRTIE 80MM X 30 M	Buc	40	TERMOHÎRTIE 80 MM X 30 M COMPATIBIL CU ANALIZOAR IONOSELECTIV	300

30	33000 000-0	TERMOHÎRTIE 110 MM X 30 M	Buc	50	TERMOHÎRTIE 110 MM X 30 M COMPATIBIL CU ANALIZOR STAR - DUST	550
31	33000 000-0	Creioane pe sticlă	Buc	100	Creioane pe sticlă; culori disponibile: roșu și albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și șampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele: -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *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.	380
32	33000 000-0	Hîrtie filtru	Kg	2	Hîrtie filtru	200
33	33000 000-0	Lamele pentru camera Goreaev	Buc	100	Lamele pentru camera Goreaev	220
34	33000 000-0	Pipete Paster de plastic	Buc	10000	Pipete Paster de plastic 1,5-3,0 ml; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și șampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele: -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura	1400

					Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
35	33000 000-0	Pipetă automat 1000-5000microlitri (cu stativ) cu metrologie	Buc	5	Certificat CE, 5buc/set	4000
36	33000 000-0	Tuburi 13*150mm cu tampoane sterila de o singura folosinta p/u lavaj perianal	Buc	1000	Tuburi 13*150mm cu tampoane sterila de o singura folosinta p/u lavaj perianal	1600
37	33000 000-0	Recipiente pentru deșeuri-1litru	Buc	5	Recipiente pentru deșeuri vor fi de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic.	60
38	33000 000-0	Containere pentru colectarea deșeurilor medicale 9-10 kg ,plastic	Buc	20	Containere pentru colectarea deșeurilor medicale 9-10 kg ,plastic	2500
39	33000 000-0	Clorura de var uscat in saci	Kg	20	Cîte 1,0 kg	600
40	33000 000-0	Vopsea dupa Alexeev p/u reticulocite	Amb	3	Valabilitatea la livrare nu mai puțin de 1 an, Amb - set	3500
41	33000 000-0	Albastru de metilen	Kg	0,1	Amb: 0,1 kg	330
42	33000 000-0	Azur -Eozină Romanovski soluție ,cu bufer p/u fiecare 250ml vopsea	MI	15000	Amb: 1,0 litru	1650
43	33000 000-0	Ulei de imersie	Buc	30	Amb: flacon câte 100 ml	675
44	33000 000-0	Determinarea sîngelui ocult în material biologic test-caseta	Buc	50	Test-cartridj	550
45	33000 000-0	Protein	Amb	40	Amb: Set (nu mai mult de 50 teste)	2000
46	33000 000-0	Glucoza, cetone	Amb	100	Set - 50 teste	6000
47	33000 000-0	Proteine, pH, glucoza	Amb	50	Set 100 teste	2200
48	33000 000-0	Glucoza, cetone, nitrite, pH, proteine, greutatea specifică (osmolaritatea), bilirubina, urobilinogen, Hb sîngelui	Amb	5	Set 50 teste	385,25
49	33000 000-0	Glicerina	L	4	Analitică sau chimică pur	1300
50	33000 000-0	Clorură de natriu, NaCl	Buc	4500	Amb cîte 45 gr	48600
51	33000 000-0	Sol Liugoli dublu concentrat p/u mase fecale	L	1	Cîte 0,2-0,5 L	1500
52	33000 000-0	Selitra	Kg	2	Amb cîte 2 kg	480
53	33000 000-0	Azopiram CK	Amb	2		100

54	33000 000-0	Psihometre (gigrometr psihrometric) cu metrologie	Buc	5	Certificat CE	900
55	33000 000-0	Calculator de laborator (счетчик лабораторный)	Buc	5	Certificat CE	8170
56	33000 000-0	Camera pentru numararea sedimentul urinei de unica folosinta	Buc	20000	Certificat CE	140000
57	33000 000-0	Vopsea dupa Gram pentru colorarea frotiurilor la Gn	Amb	2	Certificat CE	900
Valoarea estimativă totală						2611704.05

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

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

10. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: pe parcursul anului 2021, în termen de 5 zile după solicitare în forma scrisă prin fax sau email

11. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2021

12. 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)

13. 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)

14. 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:	Nivel minim/Obligativitate
1	DUAE	Completat și semnat electronic;	Obligativ
2	Formularul ofertei F3.1	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	Obligativ
2	F3.2 Garanția pentru ofertă 1%	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	Obligativ
3	F4.1 Specificații tehnice	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	Obligativ
4	F4.2 Specificații de preț	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	Obligativ

Ofertantul clasat pe primul loc conform criteriului de evaluare „prețul cel mai scăzut”, este obligat ca în termen de 72 de ore de la data deschiderii ofertelor să transmită pe adresa autorității contractante achizitii@scml.md următoarele documente justificative în conformitate cu informațiile cuprinse în DUAE

5	Raport financiar	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	Obligatori
6	Licența de activitate/ Autorizație de funcționare	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	Obligatori
7	Certificat de înregistrare a persoanei juridice și Extras din Registrul de Stat	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	Obligatori
8	Certificat de calitate de la producător (CE, ISO) sau echivalent	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	
9	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Original scanat, confirmat prin semnătura ELECTRONICĂ a participantului;	Obligatori
10	Mostre	De la potențialii câștigători în termen de 3 zile de la data deschiderii ofertelor	Obligatori
11	Nota 1	1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate. Calibratori și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratori, standardele și reactivele în mod obligatoriu să fie de la același producător. 2. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).	Obligatori
12	<u>Nota 2 : Termenul restant al bunurilor la momentul livrării v-a constitui:</u>	nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; și de 80% din cel inițial pentru bunurile cu o valabilitate de pînă la 2 ani;	Obligatori
13	Nota 3	Fiecare consumabil la livrare va fi însoțit de certificat de calitate pentru lot, eliberat de producător	Obligatori
14	Cerințe generale	1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate,	Obligatori

	<p>condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 18 luni.</p> <p>2. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,8%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă.</p> <p>3. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cit mai mică. Sensibilitate maximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.</p>	
--	---	--

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

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

17. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu
18. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai scăzut preț și corespunderea cerințelor.
19. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

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

20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

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

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

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

22. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 zile

23. Locul deschiderii ofertelor:

SIA RSAP
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

24. 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".

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

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

27. 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

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

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

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

31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 24.02.2021

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

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

33. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): Nu
(se specifică da sau nu)

34. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____ **GUZUN Vasile**

