

Anexa nr.22							
Specificații Tehnice							
Numărul procedurii de achiziție: Licitație deschisă nr. oeds-b3wdp1-MD-1770366366365 din 20.03.2026							
Obiectul de achiziției: Reactive - 2026							
Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Model articol	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
Bunuri:							
Lotul 7							
7. Coagulometru optic COATRON X Pro TECO (investigatii coagulologice)	7. Coagulometru optic COATRON X Pro TECO (investigatii coagulologice)	A0230-100	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	7.1. Set de tromboplastină p/u aprecierea Activității Protrombinei după Quick cu INR - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe optionale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	7.1. Set de tromboplastină p/u aprecierea Activității Protrombinei după Quick cu INR - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe optionale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
7. Coagulometru optic COATRON X Pro TECO (investigatii coagulologice)	7. Coagulometru optic COATRON X Pro TECO (investigatii coagulologice)	A0401-020	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	7.2. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului trombinic din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe optionale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	7.2. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului trombinic din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe optionale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
7. Coagulometru optic COATRON X Pro TECO (investigatii coagulologice)	7. Coagulometru optic COATRON X Pro TECO (investigatii coagulologice)	A0320-050+A0350-050	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	7.3. Set p/u determinarea TTPA - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe optionale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	7.3. Set p/u determinarea TTPA - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe optionale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație

13. Getein 1600, Getein Biotech Inc. (investigatii imunologice poin of-care)	13. Getein 1600, Getein Biotech Inc. (investigatii imunologice poin of-care)	IF2005	China	Getein Biotech Inc.	13.1. Test rapid la CK-MB/cTnI/Myo - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea cTnI/CK-MB/Myo prin triplu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	13.1. Test rapid la CK-MB/cTnI/Myo - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea cTnI/CK-MB/Myo prin triplu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 48 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
13. Getein 1600, Getein Biotech Inc. (investigatii imunologice poin of-care)	13. Getein 1600, Getein Biotech Inc. (investigatii imunologice poin of-care)	IF2006	China	Getein Biotech Inc.	13.2. Test rapid la D-Dimer - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	13.2. Test rapid la D-Dimer - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu. Metoda: FIA. Componenta setului: 48 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
13. Getein 1600, Getein Biotech Inc. (investigatii imunologice poin of-care)	13. Getein 1600, Getein Biotech Inc. (investigatii imunologice poin of-care)	IF2007	China	Getein Biotech Inc.	13.3. Test rapid la PCT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea PCT din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	13.3. Test rapid la PCT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea PCT din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 48 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
Lotul 15							
15. Mission U500 (urine analyzier)	15. Mission U500 (urine analyzier)	U031-081 (8N)	SUA	ACON	15.1. Strip test p/u determinarea 8 parametre în urină - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Marcaj: CE. Strip test cu 8 parametri pentru urină . Ordine testelor pe strip: Glucoza, Ketone, SG, Singe, pH, Protein, Nitrite, Leucocite (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	15.1. Strip test p/u determinarea 8 parametre în urină - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Marcaj: CE. Strip test cu 8 parametri pentru urină . Ordine testelor pe strip: Glucoza, Ketone, SG, Singe, pH, Protein, Nitrite, Leucocite (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat CE, Certificat ISO
15. Mission U500 (urine analyzier)	15. Mission U500 (urine analyzier)	U021-011	SUA	ACON	15.2. Set de control al proteinei, glucozei, pH în urină cu 2 nivele de concentrație - Cerințele p/u test: Set de control al proteinei, glucozei, pH în urina cu 2 nivele de concentrație. Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	15.2. Set de control al proteinei, glucozei, pH în urină cu 2 nivele de concentrație - Cerințele p/u test: Set de control al proteinei, glucozei, pH în urina cu 2 nivele de concentrație. Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat CE, Certificat ISO
Lotul 16							
16. Zybion U 3600 (urine analyzier)	16. Zybion U 3600 (urine analyzier)	01.09.1F.01.01.04 (11FU)	China	ZYBIO INC.	16.1. Urinalysis Strip - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Marcaj: CE. Strip test 11 parametri pentru urină, Set 1 x 100 teste, compatibil cu analizor automat Zybion U 3600. Cerințe generale: Certificat de onformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	16.1. Urinalysis Strip - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Marcaj: CE. Strip test 11 parametri pentru urină, Set 1 x 100 teste, compatibil cu analizor automat Zybion U 3600. Cerințe generale: Certificat de onformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO; Autorizație
16. Zybion U 3600 (urine analyzier)	16. Zybion U 3600 (urine analyzier)	01.09.1F.01.03.04	China	ZYBIO INC.	16.2. UDC-Control (Negative, positive) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standart p/u aparat - Set 1 fl x 8 ml + 1fl x 8 ml compatibil cu analizor Zybion U 3600. Cerințe generale: Certificat de conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	16.2. UDC-Control (Negative, positive) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standart p/u aparat - Set 1 fl x 8 ml + 1fl x 8 ml compatibil cu analizor Zybion U 3600. Cerințe generale: Certificat de conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO; Autorizație

[illegible]

16. Zybion U 3600 (urine analizier)	16. Zybion U 3600 (urine analizier)	01.09.1F.01.16.02	China	ZYBIO INC.	16.13. Turbidity Calibrator - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat - Set: 2 level x 1 x 8 ml compatibil cu analizor Zybion U 3600. Cerințe generale: Certificat de conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	16.13. Turbidity Calibrator - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat - Set: 2 level x 1 x 8 ml compatibil cu analizor Zybion U 3600. Cerințe generale: Certificat de conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO; Autorizație
Lotul 19							
19. Glucometrie din sânge capilar	19. Glucometrie din sânge capilar	G133-111+G113-214	SUA	ACON LABORATORIES INC.	19.1. Chip-test p/u glucometru manual, p/u determinarea glicemiei din sânge capilar - Strip-test cu microchip, conține ferment glicolitic specific - Glucozoxidaza, pentru glucometria singelui integral express rapidă. Agentul economic obligator să ofere cu scop caritabil 5 glucometre compatibile cu microchipuri achiziționate. IVD. Certificat de conformitate de la producător. CE.	19.1. 20.1. Chip-test p/u glucometru manual ON CALL PLUS , p/u determinarea glicemiei din sânge capilar - Strip-test cu microchip, conține ferment glicolitic specific - Glucozoxidaza, pentru glucometria singelui integral express rapidă. Agentul economic obligator va oferi cu scop caritabil 5 glucometre compatibile cu microchipuri achiziționate. IVD. Certificat de conformitate de la producător. CE. Broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Certificat ISO
Lotul 20.1							
20.1. Reagenți p/u investigații imunologice, hematologice, imunohematologice, clinice generale	20.1. CRP	RL-CRP100	Marea Britanie	RAPID LABS LTD	Cerințele p/u test: Set pentru determinarea Proteinei C-reactivă, metoda Latex. Cerințe generale**+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cerințele p/u test: Set pentru determinarea Proteinei C-reactivă, metoda Latex. Cerințe generale**+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO; Autorizație
Lotul 20.2							
20.2. Reagenți p/u investigații imunologice, hematologice, imunohematologice, clinice generale	20.2. ASLO	RL-ASO100	Marea Britanie	RAPID LABS LTD	Cerințele p/u test: Set pentru determinarea ASLO, metoda Latex. Cerințe generale**+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cerințele p/u test: Set pentru determinarea ASLO, metoda Latex. Cerințe generale**+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO; Autorizație
Lotul 20.3							
20.3. Reagenți p/u investigații imunologice, hematologice, imunohematologice, clinice generale	20.3. RF	RL-RA100	Marea Britanie	RAPID LABS LTD	Cerințele p/u test: Set pentru determinarea Factorului reumatic, metoda Latex. Cerințe generale**+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cerințele p/u test: Set pentru determinarea Factorului reumatic, metoda Latex. Cerințe generale**+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO; Autorizație
Lotul 20.4							
20.4. Reagenți p/u investigații imunologice, hematologice, imunohematologice, clinice generale	20.4. Lupus erimatos	RL-LE50	Marea Britanie	RAPID LABS LTD	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapidă calitativă a Lupus erimatos. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapidă calitativă a Lupus erimatos. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO; Autorizație
Lotul 20.5							
20.5. Reagenți p/u investigații imunologice, hematologice, imunohematologice, clinice generale	20.5. Test rapid la Helicobacter Pylori. Ab	D-HPABD40	Marea Britanie	RAPID LABS LTD:	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapidă calitativă a Helicobacter Pylori Ab. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapidă calitativă a Helicobacter Pylori Ab. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO; Autorizație
Lotul 20.6							

20.6. Reagenți p/u investigații imunologice, hematologice, imunohematologice, clinice generale	20.6. Test rapid la Occult Blood	GEFOB-602b	China	ZHEJIANG ORIENT GENE BIOTECH CO.,LTD	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Blood Occult. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Blood Occult. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO; Autorizație
Lotul 20.7							
20.7. Reagenți p/u investigații imunologice, hematologice, imunohematologice, clinice generale	20.7. Test rapid la HBsAg	GCHBsg-402a	China	ZHEJIANG ORIENT GENE BIOTECH CO.,LTD	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a HBsAg. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a HBsAg. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. Instrucțiunea se anexează.	Certificat de Calitate, Certificat ISO; Autorizație
Lotul 20.8							
20.8. Reagenți p/u investigații imunologice, hematologice, imunohematologice, clinice generale	20.8. Test rapid la Anti-HCV	GCHCV-402a	SUA	HEALGEN SCIENTIFIC LLC.	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Anti - HCV. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Anti - HCV. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO; Autorizație
Lotul 20.9							
20.9. Reagenți p/u investigații imunologice, hematologice, imunohematologice, clinice generale	20.9. Test rapid la Malarie	GCMAL(pf/pv)-402a	China	ZHEJIANG ORIENT GENE BIOTECH CO.,LTD	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate sau Caseta-multitest pentru identificarea rapida calitativa a 3-5 specii (Plasmodium falciparum, P. vivax, PAM - Pregnancy-associated malaria, precum și Plasmodium malarie, Plasmodium ovalae) de malariei Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate sau Caseta-multitest pentru identificarea rapida calitativa a 3-5 specii (Plasmodium falciparum, P. vivax, PAM - Pregnancy-associated malaria, precum și Plasmodium malarie, Plasmodium ovalae) de malariei Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO; Autorizație
Lotul 27							
27. Rondele cu antibiotice în cartușe	27. Rondele cu antibiotice în cartușe - Colistina(50mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de rondel. 1 buc = 1 cărtuș	SD097	India	HIMEDIA LABORATORIES PVT. LTD.	27. Rondele cu antibiotice în cartușe - Colistina(50mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de rondel. 1 buc = 1 cărtuș	27. Rondele cu antibiotice în cartușe - Colistina(50mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de rondel. 1 buc = 1 cărtuș. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
Lotul 31 (OFERTA ALTERNATIVĂ)							
	31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1014	China	Getein Biotech Inc.	31.1. Urea UV, enzimatică - condiții p/u poziția 1 - 15: Procedura de achiziție de analize biochimice cu Contractare Comodată a echipamentului profesional medical automat, perioada 14 luni. Conform Anunțului de participare (anexa nr. 22)	31.1. Urea UV, enzimatică - condiții p/u poziția 1 - 15: Procedura de achiziție de analize biochimice cu Contractare Comodată a echipamentului profesional medical automat, perioada 14 luni. - OFERTA ALTERNATIVĂ Analizator automat biochimic GETEIN CM-400 . Broșura și manualul de utilizare se anexează. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
	31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1026	China	Getein Biotech Inc.	31.2. Creatinina, metoda PAP enzimatică	31.2. Creatinina, metoda PAP enzimatică. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
	31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1079	China	Getein Biotech Inc.	31.3. Proteina totală, metoda Biuret	31.3. Proteina totală, metoda Biuret. Instrucțiunea se anexează. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
	31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1004	China	Getein Biotech Inc.	31.4. Albumina, metoda BCG sau Bromcresol Violet	31.4. Albumina, metoda BCG sau Bromcresol Violet. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
	31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1041	China	Getein Biotech Inc.	31.5. Glucoza, metoda PAP	31.5. Glucoza, metoda PAP. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO

31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)

31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1007	China	Getein Biotech Inc.	31.6. Amilaza totală	31.6. Amilaza totală. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1006	China	Getein Biotech Inc.	31.7. ALAT, metoda recomandată de IFCC (cu pyroxidal-5-phosphate)	31.7. ALAT, metoda recomandată de IFCC (cu pyroxidal-5-phosphate). Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1012	China	Getein Biotech Inc.	31.8. ASAT, metoda recomandată de IFCC (cu pyroxidal-5-phosphate)	31.8. ASAT, metoda recomandată de IFCC (cu pyroxidal-5-phosphate). Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1037	China	Getein Biotech Inc.	31.9. gamma-GTP, metoda recomandată de IFCC	31.9. gamma-GTP, metoda recomandată de IFCC. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1005	China	Getein Biotech Inc.	31.10. Fosfataza alcalină	31.10. Fosfataza alcalină. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1074	China	Getein Biotech Inc.	31.11. Bilirubina totală	31.11. Bilirubina totală. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1032	China	Getein Biotech Inc.	31.12. Bilirubina conjugată	31.12. Bilirubina conjugată. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1021	China	Getein Biotech Inc.	31.13. CK-MB, metoda prin imunoinhibiție, recomandată de IFCC	31.13. CK-MB, metoda prin imunoinhibiție, recomandată de IFCC. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1028	China	Getein Biotech Inc.	31.14. Proteina în urină, metoda cu pirogalol roșu	31.14. Proteina în urină, metoda cu pirogalol roșu. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
31. BIOCHIMIE (lot deschis p/u oferte alternative)	CC1027	China	Getein Biotech Inc.	31.15. Proteina C-reactivă	31.15. Proteina C-reactivă. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
Multi Calibrator	CC1084	China	Getein Biotech Inc.	Multi Calibrator	Multi Calibrator. Ambalaj set=3ml x 1fl/nivel=3ml. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
CK-MB Calibrator	CA2052	China	Getein Biotech Inc.	CK-MB Calibrator	CK-MB Calibrator. Ambalaj set=(1ml x 1fl/nivel)x2nivele=2ml. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
SCF Calibrator	CA2049	China	Getein Biotech Inc.	SCF Calibrator	SCF Calibrator. Ambalaj set = (1ml x 1fl/nivel)x2 nivele=2ml. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
CRP Calibrator	CA2015	China	Getein Biotech Inc.	CRP Calibrator	CRP Calibrator. Ambalaj set=(0,5ml x 1fl/nivel)x2nivele=1ml. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
Multi Control	CC1085	China	Getein Biotech Inc.	Multi Control	Multi Control. Ambalaj set=(3ml x 1fl x 1 nivel)x2nivele=6ml. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
CK-MB Control	QC1035	China	Getein Biotech Inc.	CK-MB Control	CK-MB Control. Ambalaj set =(1ml x 1fl x 1 nivel)x2nivele=2ml. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
SCF Control	QC1031	China	Getein Biotech Inc.	SCF Control	SCF Control. Ambalaj set=(1ml x 1fl x 1 nivel)x2nivele=2ml. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
Cleaning Solution	AM019	China	Getein Biotech Inc.	Cleaning Solution	Cleaning Solution. Ambalaj set = 1 fl. X 2L.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
Acid Cleaning Solution	AM016	China	Getein Biotech Inc.	Acid Cleaning Solution	Acid Cleaning Solution. Ambalaj set = 2fl. X 60 ml.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO

[illegible]

33. Coagulograma (lot deschis p/u oferte alternative)	33. Coagulograma (lot deschis p/u oferte alternative)	A0230-100 (2 seturi)	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.1. Activitatea Quick a Protombinei cu INR - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de tromboplastina pentru determinarea Activității Quick a Protombinei cu INR din plasma cu citrat de sodiu 3,2 / 3,8 %. ISI tromboplastinei interval 1,01 - 1,10. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Nu se acceptă metode cu raporturi de reagent-plamă modificate - micrometode. Cerințe generale: Certificat de conformitate de la producător. CE. IVD.	33.1. Activitatea Quick a Protombinei cu INR - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: 1 Set A0230-100 = 10fl. x 10ml = 2000 teste de tromboplastina pentru determinarea Activității Quick a Protombinei cu INR din plasma cu citrat de sodiu 3,2 / 3,8 %. ISI tromboplastinei interval 1,01 - 1,10. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Nu se acceptă metode cu raporturi de reagent-plamă modificate - micrometode. Cerințe generale: Certificat de conformitate de la producător. CE. IVD. Se oferă coagulometru semi-automat COATRON X TOP (81 101 40) cu 4 canale de măsurare cu titlu gratuit. Instrucțiunea, manual de utilizarea și broșura se anexează se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
33. Coagulograma (lot deschis p/u oferte alternative)	33. Coagulograma (lot deschis p/u oferte alternative)	A0511-050 (4 seturi) + A0590-125 (4 fl.)	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.2. Fibrinogen după Klaus - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de trombina pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klaus din plasma cu citrat de sodiu 3,2 / 3,8 %. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Nu se acceptă metode cu raporturi de reagent-plamă modificat - micrometode. Buffer - minimum 400 ml. Cerințe generale: Ceriificat de Conformitate de la producător. CE. IVD.	33.2. Fibrinogen după Klaus - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: 1 Set A0511-050 = 10fl. x 5 ml = 1000 teste, 1 set A0590-125 = 1 fl. x 125 ml ~ 1380 teste de trombina pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klaus din plasma cu citrat de sodiu 3,2 / 3,8 %. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Nu se acceptă metode cu raporturi de reagent-plamă modificat - micrometode. Buffer - 500 ml. Cerințe generale: Ceriificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Se oferă coagulometru semi-automat COATRON X TOP (81 101 40) cu 4 canale de măsurare cu titlu gratuit. Instrucțiunea, manual de utilizarea și broșura se anexează se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
33. Coagulograma (lot deschis p/u oferte alternative)	33. Coagulograma (lot deschis p/u oferte alternative)	A0320-050 (2 seturi) + A0350-050 (6 seturi)	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.3. APTT - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasmă cu citrat de sodiu 3,2 / 3,8%. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, s fie restituite din contul agentului economic. Nu se acceptă metode cu raporturi de reagent-plamă modificate - micrometode. Calciu Clorid - minimum 300 mL. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD.	33.3. APTT - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: 1 Set A0320-050 = 10fl. x 10ml = 2000 teste, 1 set A0350-050 = 10fl. x 5 ml = 2000 teste pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasmă cu citrat de sodiu 3,2 / 3,8%. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, s fie restituite din contul agentului economic. Nu se acceptă metode cu raporturi de reagent-plamă modificate - micrometode. Calciu Clorid - 300 mL. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Se oferă coagulometru semi-automat COATRON X TOP (81 101 40) cu 4 canale de măsurare cu titlu gratuit. Instrucțiunea, manual de utilizarea și broșura se anexează se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
33. Coagulograma (lot deschis p/u oferte alternative)	33. Coagulograma (lot deschis p/u oferte alternative)	24 100 00 (24 seturi)	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.4. Cuve - cuve de la producător specifice, compatibile cu analizatorul semiautomat oferit comod. Certificat de conformitate de la producător. Împachetare - bucați/set.	33.4. Cuve - cuve de la producător specifice, compatibile cu analizatorul semiautomat oferit comod. Certificat de conformitate de la producător. Împachetare - 1 set 24 100 00 = 500 cuvete = 500 teste. Se oferă coagulometru semi-automat COATRON X TOP (81 101 40) cu 4 canale de măsurare cu titlu gratuit. Instrucțiunea, manual de utilizarea și broșura se anexează se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
33. Coagulograma (lot deschis p/u oferte alternative)	33. Coagulograma (lot deschis p/u oferte alternative)	P6001-010 (2 seturi)	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.5. Plasma de control Normal - plasma de control din plasma umana. De la producător reagenti. CE. IVD.	33.5. Plasma de control Normal - plasma de control din plasma umana. De la producător reagenti. CE. IVD. 1 set P6001-010 = 10 fl. X 1 ml. Se oferă coagulometru semi-automat COATRON X TOP (81 101 40) cu 4 canale de măsurare cu titlu gratuit. Instrucțiunea, manual de utilizarea și broșura se anexează se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație

33. Coagulograma (lot deschis p/u oferte alternative)	33. Coagulograma (lot deschis p/u oferte alternative)	P6101-010 (2 seturi)	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.6. Plasma de control Patologic - plasma de control din plasma umana. De la producător reagenti. CE. IVD.	33.6. Plasma de control Patologic - plasma de control din plasma umana. De la producător reagenti. CE. IVD. Se oferă coagulometru semi-automat COATRON X TOP (81 101 40) cu 4 canale de măsurare cu titlu gratuit. Instrucțiunea, manual de utilizarea și broșura se anexează se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
33. Coagulograma (lot deschis p/u oferte alternative)	33. Coagulograma (lot deschis p/u oferte alternative)	P8001-005 (2 seturi)	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.7. Calibrator - calibrator din plasma umana. De la producător reagenti. CE. IVD.	33.7. Calibrator - calibrator din plasma umana. De la producător reagenti. CE. IVD. Se oferă coagulometru semi-automat COATRON X TOP (81 101 40) cu 4 canale de măsurare cu titlu gratuit. Instrucțiunea, manual de utilizarea și broșura se anexează se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Lotul 34							
34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	A0230-100 (15 seturi)	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	34.1. TEClot PT-S - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma cu citrat de sodiu 3,2/3,8%. ISI tromboplastinei mai mic de 1,10. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10fl x 10ml, pentru 900 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD.	34.1. TEClot PT-S - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma cu citrat de sodiu 3,2/3,8%. ISI tromboplastinei mai mic de 1,10. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: 1 Set A0230-100 = 10fl. x 10ml = 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	A0511-050 (15 seturi) + A0590-125 (11 fl.)	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	34.2. TEClot FIB - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de trombină p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss din plasma cu citrat de sodiu 3,2/3,8%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10fl x 5ml, pentru 900 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD.	34.2. TEClot FIB - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de trombină p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss din plasma cu citrat de sodiu 3,2/3,8%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: 1 Set A0511-050 = 10fl. x 5 ml = 1000 teste, 1 set A0590-125 = 1 fl. x 125 ml ~ 1380 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	A0320-050 (15 seturi) + A0350-050 (15 seturi)	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	34.3. TEClot APTT-S - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu citrat de sodiu 3,2/3,8%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10fl x 5ml, pentru 900 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD.	34.3. TEClot APTT-S - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu citrat de sodiu 3,2/3,8%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: 1 Set A0320-050 = 10fl. x 10ml = 1000 teste, 1 set A0350-050 = 10fl. x 5 ml = 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO

34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	D2020-005 (4 seturi) + P8001-05 (1 set) A0590-125 (1 set) + P6001-010 (1 set) + P6101-010 (1 set)	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	34.4. D-dimeri - Blue LC (FEU), 80 teste/set. Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set diagnostic complet (cu calibrator și soluții necesare adjuvante) pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu 3,2/3,8%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD.	34.4. D-dimeri - Blue LC (FEU), 80 teste/set. Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set diagnostic complet (cu calibrator și soluții necesare adjuvante) pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu 3,2/3,8%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	P6001-010 (10 seturi)	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	34.5. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru kit de control: Plasma cu activitatea normală a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea normală de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 10fl x 1ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD.	34.5. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru kit de control: Plasma cu activitatea normală a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea normală de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: 1 set P6001-010 = 10 fl. X 1 ml. . Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	P6101-010 (10 seturi)	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	34.6. Plasma de control patologică - Cerințe specifice pentru kit de control: Plasma cu activitatea patologică a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea patologică de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 10fl x 1ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD.	34.6. Plasma de control patologică - Cerințe specifice pentru kit de control: Plasma cu activitatea patologică a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea patologică de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: 1 set P6101-010 = 10 fl. X 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	P8001-005 (5 seturi)	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	34.7. Calibrator - Cerințe specifice pentru kit de calibratori: Plasma pentru calibrarea kiturilor diagnostice de determinare a activității PT după Quick, TT, APTT și cuantificarea Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 5fl x 1ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD.	34.7. Calibrator - Cerințe specifice pentru kit de calibratori: Plasma pentru calibrarea kiturilor diagnostice de determinare a activității PT după Quick, TT, APTT și cuantificarea Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: 1 set P8001-005 = 5 fl. X 1 ml. .. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	34. Coatron A4, Teco automat (coagulograma)	80 521 10	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	34.8. Cuve de reacție. Set 4x1000 - Cerințe specifice pentru kit de consumabile: Set cu segmente de cuve specifice modului de măsurare a coagulometrului automat Coatron A4, pentru executarea cerințelor tehnice a metodelor de determinare a activității PT după Quick, măsurarea TTPA, TT și cuantificarea Fibrinogenului după Klausss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: 4 x 1000 cuve, pentru 4000 testări. Cantitatea de cuve invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD.	34.8. Cuve de reacție. Set 5x1000 - Cerințe specifice pentru kit de consumabile: Set cu segmente de cuve specifice modului de măsurare a coagulometrului automat Coatron A4, pentru executarea cerințelor tehnice a metodelor de determinare a activității PT după Quick, măsurarea TTPA, TT și cuantificarea Fibrinogenului după Klausss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: 1 set 80 521 10 = 4 x 1000 cuve, pentru 4000 testări. Cantitatea de cuve invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO

[illegible]

38. Beta-HCG (lot deschis p/u oferte alternative)	38. Beta-HCG (lot deschis p/u oferte alternative)	IF5013 + QC103 (2 seturi) + Hîrtie termică	China	Getein Biotech Inc.	38. Beta-HCG - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea beta-HCG din ser sau plasma cu K3EDTA, sânge integral sau anticoagulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență laterală, test rapid cantitativ. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Componenta setului: card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit. Condiții de exploatare a cititorului de cărți: Funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. Reader semiautomat să fie instalat și predat spre exploatare în baza Procesului verbal de instalare în baza contractului de comodare 14 luni. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Instruirea și suport tehnic inclus în bugetul ofertei p/u lotul dat. CE. IVD. Hîrtie termică p/u dispozitiv p/u tipărirea celor 300 de rezultate - costul inclus în bugetul lotului dat. Cerințe specifice p/u kit de control: 2 seturi. Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a Beta-HCG prin metoda oferită prezentului lot. Ambalaj Standard de la producătorul kitului diagnostic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător CE. IVD.	38. Beta-HCG - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea beta-HCG din ser sau plasma cu K3EDTA, sânge integral sau anticoagulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență laterală, test rapid cantitativ. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit - GETEIN 1160 . Condiții de exploatare a cititorului de cărți: Funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. Reader semiautomat să fie instalat și predat spre exploatare în baza Procesului verbal de instalare în baza contractului de comodare 14 luni. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Instruirea și suport tehnic inclus în bugetul ofertei p/u lotul dat. CE. IVD. Hîrtie termică p/u dispozitiv p/u tipărirea celor 300 de rezultate - costul inclus în bugetul lotului dat. Cerințe specifice p/u kit de control: 2 seturi. Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a Beta-HCG prin metoda oferită prezentului lot. Ambalaj Standard de la producătorul kitului diagnostic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător CE. IVD. Instrucțiune și broșura se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO
Lotul 39							
39. Glucometrie din sânge capilar (lot deschis p/u oferte alternative)	39. Glucometrie din sânge capilar (lot deschis p/u oferte alternative)	G133-111+G113-214	SUA	ACON LABORATORIES INC.	39. Chip-test p/u glucometru manual p/u determinarea glicemiei din sânge capilar - Strip-test cu microchip, conține ferment glicolitic specific - Glucozoxidaza, pentru glucometria sângelui integral express rapidă. Agentul economic obligator să ofere 2 glucometre compatibile cu microchipuri achiziționate. IVD. Certificat de conformitate de la producător. CE.	39. Chip-test p/u glucometru manual ON CALL PLUS p/u determinarea glicemiei din sânge capilar - Strip-test cu microchip, conține ferment glicolitic specific - Glucozoxidaza, pentru glucometria sângelui integral express rapidă. Vom oferi obligator 2 glucometre compatibile cu microchipuri achiziționate. IVD. Certificat de conformitate de la producător. CE. Broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat CE, Certificat ISO
Lotul 40							
40. Mission U500 - analizator urinar semiautomat (lot deschis p/u oferte alternative)	40. Mission U500 - analizator urinar semiautomat (lot deschis p/u oferte alternative)	U031-111 (11A) + U021-011 (3 seturi) + U121-101 (Hîrtie termică - 25 buc)	SUA	ACON LABORATORIES INC.	40. Strip test - cu 10-12 parametri p/u urină, dintre care obligator - leucocite, nitriti, proteine, pH, sânge, densitatea relativă, corpi cetonici, glucoza, bilirubine, acizi biliari, urobilinogen (stercobilinogen). CE, IVD. Fiecare 2 seturi de stripuri să fie însoțite de 1 buc de hîrtie termică. Control p/u Urinalysis Reagent Strips 10-12N - 3 seturi.	40. Strip test - cu 11 parametri p/u urină, dintre care obligator - leucocite, nitriti, proteine, pH, sânge, densitatea relativă, corpi cetonici, glucoza, bilirubine, acid ascorbic, urobilinogen (stercobilinogen). CE, IVD. Fiecare 2 seturi de stripuri să fie însoțite de 1 buc de hîrtie termică. Control p/u Urinalysis Reagent Strips 10-12N - 3 seturi. Instrucțiunea și broșura se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat CE, Certificat ISO

Semnat: _____ Numele, prenumele: Goreacii Vitalie. În calitate de: Administrator

Ofertantul: SRL Sanmedico Adresa: Mun Chișinău, str. A.Corobceanu 7A, ap.9