

2	Solutie acida de hipoclorid, 1000 ml	C E						Solutie acida de hipoclorid,1000 ml. 1.Confirmarea ca solutia a fost produsa in conformitate cu cerintele CE, cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. Solutie acida de hipoclorid ,1000 ml . 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis) de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente.		1
3	Solutie cleaning system,1000							Solutie cleaning sitem,1000 ml. 1.Confirmarea ca solutia a fost produsa in conformitate cu cerintele CE, cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. Solutie cleaning sistem ,1000 ml . 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis) de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente.	fl	1
4	HbA1C calibrator set,4 flx0.5 ml	C E						Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	set	2
5	Elical (multicalibrator)							Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	Flac oan e de 3- 5 ml	10
6	HbA1C control L+H, fl 0.5 ml	C E						Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	set	2

7	Calibrator LDL/HDL , 1ml	C E						Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	flacoane cu volum de 2ml	4
8	Elitrol I (Control N)	C E						Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	flacoane cu volum de 5 ml	15
9	Elitrol II (Control P)	C E						Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	flacoane cu volum de 5 ml	15
10	Calciu (Calcium)(Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	C E						<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.01 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	Set 2x 125	1

11	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	C E						<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: $\leq 1,5\%$</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,3$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,2$</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3.5 mmol/l, Bilirubina pînă la 4,4 mmol/l,</p> <p>Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 UI/ml</p> <p>a) Reactive în ambalaj original de la producător pentru analizoare automate (fără adaptare locală a instrucțiunilor cu efortul specialiștilor din firmă). Standardizare autorizată de organele competente. b) Setul să conțină control pozitiv, control negativ și calibratori pentru determinarea HbA1c.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizoare automate.</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale</p>	Set (32 ml)	25
12	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 - 175 ml.)	C E						<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL. Fără sedimentare.</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</p>	Set (11 2 ml)	20

						<p>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 ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.* *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale</p>		
13	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 - 175 ml.)	C E				<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fara sedimentare.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.03 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.0</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea,</p>	Set {24 C ml)	8

								reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .		
14	Magneziu (flacoane cu volum de 40-175 ml)	C E						Metoda de determinare: Fotometrică, Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent, Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasmă, heparinizată, urină, LCR Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 0,02$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial $\leq 0,03$ coeficientul de variație extraserial $\leq 0,06$ Interferențe: acid ascorbic până la 1,7 mmol/l, bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie- trigliceride până la 21 g/l.	Set (12 5 ml)	2

Lotul 2 –lista reagentilor pentru analize prin metoda manuala

1.	Hemoglobin AGAT		Metoda Drabkin					1.Amestec uscat de reactiv transformator (acid carbonat de sodiu), 3 pachete 2.Acetona cianohidrina 3 fiole (0.5 ml fiecare) 3.Solutie de calibrare a hemoglobinei	set	5
----	-----------------	--	----------------	--	--	--	--	---	-----	---

Cerinte generale

Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul de producere nu mai mic de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat si etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditii de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincide in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea; liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea si interferenta (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate in limba de stat sau limba rusa.

Nota: 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagent cu cea mai inalta linearitate si termeni de valabilitate. Calibratorii, standardele, materialul de control, reagentii vor fi fabricati de acelasi producator.

2. Ofertantii vor demonstra ca reagentii, seturile de reagent se pastreaza pina la livrare in conditiile prevazute de producator (la frigider, frigorifer sau incaperi dotate cu echipament specific, etc).

Lotul 3- Lista consumabilelor pentru coagulometrul C-4 tip inchis.

1.	Single cuvettes (voucher) 500									Kituri compatibile cu analizatorul disponibil	bucati	10000
----	-----------------------------------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--------	-------

Lotul 4 -Analizatorul automat de hematologie 5 DIFF Advia 2120 SIEMENS

1	Sheath/Rinse	CE								Impachetare:1x20L. Ambalaj original de la producator	bucati	3
2	EZ Wash	CE								Set ce contine:2x1620ml. Ambalaj original de la producator	bucati	3
3	TestPoint 3 in 1 Hematology Control Abnormal 1	CE								Material de control pentru verificarea valorilor patologice scazute pentru toti parametric,inclusive 5 Diff.Set ce contine 4 flacoane a cite 4 ml. Ambalaj original de la producator	set	0.5
4	TestPoint 3 in 1 Hematology Control Abnormal 2	CE								Material de control pentru verificarea valorilor normale pentru toti parametrii,inclusive 5 Diff.Set ce contine 4 flacoane a cite 4 ml. Ambalaj original de la producator	set	0.5
5	TestPoint 3 in 1 Hematology Control Normal	CE								Material de control pentru verificarea valorilor normale pentru toti parametrii,inclusive 5 Diff.Set ce contine 4 flacoane a cite 4 ml. Ambalaj original de la producator	set	0.5

Cerinte generale

1.Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul de productie nu mai mic de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat,marcat si etichetat de producator.Date de identitate (denumirea,numarul lotului,seria,termenii de valabilitate,conditii de pastrare)ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincide in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set .Instructiunile de utilizare a truselor sa contina caracteristicile de performanta si calitate: sensibilitatea;liniaritatea,specificitatea,reproductibilitatea si interferenta(lipemia,bilirubinemia,hemoliza).Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate in limba de stat sau limba rusa.

Nota: 1.Prioritate se va acorda seturilor de reagent cu cea mai inalta linearitate si termeni de valabilitate.Calibratorii,standardele,materialul de control,reagentii vor fi fabricati de acelasi producator.

2. Ofertantii vor demonstra ca reagentii, seturile de reagent se pastreaza pina la livrare in conditiile prevazute de producator (la frigider, frigorifer sau incaperi dotate cu echipament specific, etc).

3. Ofertantul prezinta certificatul CE, certificatul de inregistrare si punerea pe piata in tara de origine. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat si etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj si trebuie sa coincidă obligator cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator sa nu fie mai mic de 12 luni.

4. La cerere de prezentat mostre pentru testare din contul ofertantului. Ofertantul cistigator in timp de 5 zile din momentul luarii deciziei sa asigure prezenta specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set sa fie prezenti toti reagentii necesari pentru reactie.

5. Reagentii, solutiile din set sa fie lichizi si gata de lucru, in cazul cind nu sunt liofilizati. Solutiile de lucru sa fie stabile mai mult de 30 de zile. In instructiunea de lucru sa fie indicata specificitatea si sensibilitatea testelor. Sensibilitatea sa nu fie mai mica de 99,8%.

16.03.2026 Șef LDC Zinaida Șargu

