

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție: Licitatie deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1665649830263 din 11.11.2022						
Obiectul de achiziției: Reagenti și consumabile de laborator pentru anul 2023 (sistem inchis)						
Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	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
Bunuri:						
Lotul- 5 Consumabile , reagenti p-u analizatorul imunologic FIA 8000						
cTroponinI pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test cantitativ	IF1001	China	Getein Biotech	cTroponinI pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa c TroponinI in amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	cTroponinI pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa c TroponinI in amalalaj original de la producator* Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică . *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
NT pro BNP pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test cantitativ	IF1002	China	Getein Biotech	NT pro BNP pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa NT pro BNP in amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	NT pro BNP pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa NT pro BNP in amalalaj original de la producator*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică . *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător

D-dimeri pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test cantitativ	IF1006	China	Getein Biotech	D-dimeri pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa D-dimeri in amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	D-dimeri pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa D-dimeri in amalalaj original de la producator*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
mAlb pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test cantitativ	IF1009	China	Getein Biotech	mAlb pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa mAlb in amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	mAlb pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa mAlb in amalalaj original de la producator*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
PCT pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test pentru depistarea sepsis-lui	IF1007	China	Getein Biotech	PCT pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test pentru depistarea sepsis-lui.Pentru analizatorul imunologic FIA8000 teste pentru determinarea cantitativa PCT in amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	PCT pentru analizatorul imunologic FIA 8000 test pentru depistarea sepsis-lui.Pentru analizatorul imunologic FIA8000 teste pentru determinarea cantitativa PCT in amalalaj original de la producator*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
Control troponin pentru analizatorul imunologic cantitativ FIA 8000 cu 3 nivele	QC001	China	Getein Biotech	Control troponin pentru analizatorul imunologic cantitativ FIA 8000 cu 3 nivele .Control troponin cu 3 nivele. Ambalaj fl.-2-3ml.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Control troponin pentru analizatorul imunologic cantitativ FIA 8000 cu 3 nivele .Control troponin cu 3 nivele. Ambalaj 2fl.x1ml.*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător

Control d-dimeri pentru analizatorul imunologic FIA 8000 cu 3 nivele	QC006	China	Getein Biotech	Control d-dimeri pentru analizatorul imunologic FIA 8000 cu 3 nivele . Control d-dimeri cu 3 nivele. Ambalaj fl.-2-3ml.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Control d-dimeri pentru analizatorul imunologic FIA 8000 cu 3 nivele . Control d-dimeri cu 3 nivele. Ambalaj 2fl.x1ml..*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
Lotul -6 Consumabile , reagenti p-u analizatorul imunologic Getein 1100						
cTroponinI p-u analizatorul imunologic Getein 1100 test cantitativ	CG1001	China	Getein Biotech	cTroponinI p-u analizatorul imunologic Getein 1100 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic Getein 1100 teste pentru determinarea cantitativa c TroponinI in amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	cTroponinI p-u analizatorul imunologic Getein 1100 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic Getein 1100 teste pentru determinarea cantitativa c TroponinI in amalalaj original de la producator*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
NT pro BNP p-u analizatorul imunologic Getein 1100 test cantitativ	CG1002	China	Getein Biotech	NT pro BNP p-u analizatorul imunologic Getein 1100 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic Getein 1100 teste pentru determinarea cantitativa NT pro BNP in amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	NT pro BNP p-u analizatorul imunologic Getein 1100 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic Getein 1100 teste pentru determinarea cantitativa NT pro BNP in amalalaj original de la producator*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător

D-dimeri p-u analizatorul imunologic Getein 1100 test cantitativ	CG1006	China	Getein Biotech	D-dimeri p-u analizatorul imunologic Getein 1100 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic Getein 1100 teste pentru determinarea cantitativa D-dimeri in amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	D-dimeri p-u analizatorul imunologic Getein 1100 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic Getein 1100 teste pentru determinarea cantitativa D-dimeri in amalalaj original de la producator*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
mAlb p-u analizatorul imunologic Getein 1100 test cantitativ	CG1009	China	Getein Biotech	mAlb p-u analizatorul imunologic Getein 1100 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic Getein 1100 teste pentru determinarea cantitativa mAlb in amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	mAlb p-u analizatorul imunologic Getein 1100 test cantitativ.Pentru analizatorul imunologic Getein 1100 teste pentru determinarea cantitativa mAlb in amalalaj original de la producator*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
PCR test cantitativ compatibil cu analizatorul imunologic Getein	CG1003	China	Getein Biotech	PCR test cantitativ compatibil cu analizatorul imunologic Getein. Teste pentru analizatorul imunologic Getein 1100 teste pentru determinarea cantitativa PCR in amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	PCR test cantitativ compatibil cu analizatorul imunologic Getein. Teste pentru analizatorul imunologic Getein 1100 teste pentru determinarea cantitativa PCR in amalalaj original de la producator*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
Control troponin cu 3 nivele p-u analizatorul imunologic Getein 1100	QC001	China	Getein Biotech	Control troponin cu 3 nivele p-u analizatorul imunologic Getein 1100. Ambalaj fl. 2-3ml.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Control troponin cu 3 nivele p-u analizatorul imunologic Getein 1100.Control troponin cu 3 nivele p-u analizatorul imunologic Getein 1100. Ambalaj 2fl.x1ml.*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător

Control d-dimeri cu 3 nivele p-u analizatorul imunologic Getein 1100	QC006	China	Getein Biotech	Control d-dimeri cu 3 nivele p-u analizatorul imunologic Getein 1100. Ambalaj fl. 2-3ml.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Control d-dimeri cu 3 nivele p-u analizatorul imunologic Getein 1100.Control d-dimeri cu 3 nivele p-u analizatorul imunologic Getein 1100. Ambalaj 2fl.x1ml.*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
Lotul - 10 Reagenti si consumabile compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro"						
"Set pentru determinarea timpului de protrombin(TP) tromboplastin compatibil cu coagulometru ""Coatron X Pro"" MIC numai mult 1,1, activitatea tromboplastina ≤14 sec, ambalaj 4-5ml."	A230-040	Germania	TECO	Set pentru determinarea timpului de protrombin (TP) tromboplastin compatibil cu coagulometru "Coatron X Pro" MIC numai mult 1,1, activitatea tromboplastina ≤14 sec, ambalaj 4-5ml.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Set pentru determinarea timpului de protrombin (TP) tromboplastin compatibil cu coagulometru "Coatron X Pro" MIC numai mult 1,1, activitatea tromboplastina ≤14 sec, ambalaj fl.x4ml. *Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
Plasma de control normală cu parametri IP, INR, TTPA, PT dupa Quick, Fb. Acelas producator ca si tromboplastin, compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro" Ambalaj 1-2 ml	P6001-010	Germania	TECO	Plasma de control normală cu parametri IP, INR, TTPA, PT dupa Quick, Fb. Acelas producator ca si tromboplastin, compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro". Ambalaj 1-2 ml *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Plasma de control normală cu parametri IP, INR, TTPA, PT dupa Quick, Fb. Acelas producator ca si tromboplastin, compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro" Ambalaj fl.x1 ml.*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător

Plasma de control patologică cu parametri IP, INR, TTPA, PT dupa Quick, Fb. Acelas producator ca si tromboplastin, compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro" Ambalaj 1-2 ml	P6101-010	Germania	TECO	Plasma de control patologică cu parametri IP, INR, TTPA, PT dupa Quick, Fb. Acelas producator ca si tromboplastin, compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro" Ambalaj 1-2 mlml*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Plasma de control patologică cu parametri IP, INR, TTPA, PT dupa Quick, Fb. Acelas producator ca si tromboplastin, compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro" Ambalaj fl.x1 ml..*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
Calibrator universal la IP, INR,TTPA fibrinogen , protrombin dupa Qwic, compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro".	P8001-010	Germania	TECO	Calibrator universal la IP, INR,TTPA fibrinogen , protrombin dupa Qwic, compatibil cu coagulometru optic semiautomat. Reagent liofilizat compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro" acelas producator ca si tromboplastin si plazma N, plazma P.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Calibrator universal la IP, INR,TTPA fibrinogen , protrombin dupa Qwic, compatibil cu coagulometru optic semiautomat. Reagent liofilizat compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro" acelas producator ca si tromboplastin si plazma N, plazma P.*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
Set pentru determinarea timpului parțial activat (TTPA) fosfolipid din soie reagent lichid acid elagic ambalaj 3-5 ml. acelas producator ca si plazma N, plazma. In set sa fie inclus si CaCl2.	A0320-050+A0350-050	Germania	TECO	Set pentru determinarea timpului parțial activat (TTPA) fosfolipid din soie reagent lichid acid elagic ambalaj 3-5 ml. acelas producator ca si plazma N, plazma. In set sa fie inclus si CaCl2.	Set pentru determinarea timpului parțial activat (TTPA) fosfolipid cu acid elagic ambalaj fl.x5 ml. acelas producator ca si plazma N, plazma. In set este inclus si CaCl2.*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
Set pentru determinarea fibrinogen	A0511-050+A0590-125	Germania	TECO	Set pentru determinarea fibrinogen.Set pentru determinarea fibrinogen (plazma fara delutia leniritatea 0,9 - 10 g/l, fl. 8-10 ml)*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Set pentru determinarea fibrinogen. Set pentru determinarea fibrinogen dupa Clauss, cu dilutia plasmei, fl.x5ml)*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător

Calibrator pentru fibrinogen 5 nivele fl 0,5- 1,0 ml.	P8001-010	Germania	TECO	Calibrator pentru fibrinogen 5 nivele fl 0,5- 1,0 ml. Calibrator pentru fibrinogen 5 nivele fl 0,5- 1,0 ml.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Calibrator pentru fibrinogen TECal N, fl.x 1,0 ml.*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
Cuvete pentru "Cuatron X Pro"	24 100 00	Germania	TECO	Cuvete pentru "Cuatron X Pro" Marcaj CE. Cuvete pentru "Cuatron X Pro" cu codul de bare original de la producator compatibile cu locașele coagulometru Coatron X Pro*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Cuvete pentru "Cuatron X Pro" Marcaj CE. Cuvete pentru "Cuatron X Pro" cu codul de bare original de la producator compatibile cu locașele coagulometru Coatron X Pro*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
Lotul- 13 D-dimeri						
D-dimeri	8.00.17.0.0100	Jordan	Atlas Medical	D-dimeri.Metoda de determinare calitativa și semicantitativă latex reagent lichid stabil gata p-u lucru. Plazma cu citrat. ambalaj: flacoane 1-2ml.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	D-dimeri.Metoda de determinare calitativa și semicantitativă latex reagent lichid stabil gata p-u lucru. Plazma cu citrat. ambalaj: flacoane 2ml.*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
Lotul -16 Troponin I						
Troponin I	CG2001	China	Getein Biotech	Troponin I (expres test). Sensibilitatea nu mai mult de 0,3-0,4 ng/ml. Locuri pentru citirea rezultatelor nu mai mic de 5mm.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Troponin I (expres test). Sensibilitatea nu mai mult de 0,3 ng/ml. Locuri pentru citirea rezultatelor nu mai mic de 5mm.*Declarație de conformitate CE - copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător

Lotul -18 Expres teste diagnostice p-u analizator de urina "MISSION U120"						
Expres teste diagnostice p-u analizator de urina "MISSION U120"	031-111	SUA	ACON	Expres teste diagnostice p-u analizator de urina "MISSION U120" Expres teste diagnostice p-u analiza de rutina a urinei (proteina,glucoza, acid ascorbic,nitrite,singe, PH,bilirubina, urobilinogen). Ambalaj set cite 100 teste*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Expres teste diagnostice p-u analizator de urina "MISSION U120" Expres teste diagnostice p-u analiza de rutina a urinei (proteina,glucoza, acid ascorbic,nitrite,singe, PH,bilirubina, urobilinogen). Ambalaj set cite 100 teste*Certificat CE si Declarație de conformitate CE copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
Lotul - 19 Catridj, test p/u determinarea singelui ocult in masele fecale						
Catridj, test p/u determinarea singelui ocult in masele fecale	72001	SUA	LumiQuick	Catridj, test p/u determinarea singelui ocult in masele fecale. Expres teste diagnostice p-u analiza de rutina a maselor fecale*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Catridj, test p/u determinarea singelui ocult in masele fecale. Expres teste diagnostice p-u analiza de rutina a maselor fecaleCertificat CE si Declarație de conformitate CE copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător
Lotul 41 RPR-Carbon						
RPR-Carbon	8.00.18.3.1000	Jordan	Atlas Medical	Fl.5-10ml.Metoda RPR pentru determinarea sifilis setul de la 1000-1500 teste macro, cu control pozitiv negativ.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Fl.x10ml.Metoda RPR pentru determinarea sifilis setul de 1000 teste macro, cu control pozitiv negativ.Declarație de conformitate CE copie confirmată prin semnătura electronică .*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original pentru produsele oferite confirmat prin semnătura electronică a participantului.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație de la producător

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

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