

SPECIFICAȚII TEHNICE

Solicitant: IMSP Institutul de Medicina Urgenta

Numărul procedurii de achiziție:	ocds-b3wdp1-MD-1770366366365 / 21561626	din 20 martie 2026
Obiectul de achiziției:	Reactive - 2026	

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
1		1. Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200, Mindray-430 (investigatii biochimice)						
1.1	33696000-5	1.1. Albumin Cerințe	ALBUMIN	China	Mindray	1.1. Albumin Cerințe - specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizoare automate Mindray BS-200, BS-240, BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a albuminei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 964;	CE, ISO
1.2	33696000-5	1.2. Alfa-Amilaza totală	AMYLASE	China	Mindray	1.2. Alfa-Amilaza totală - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizoare automate Mindray BS-200, BS-240, BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității alfa amilazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x38 ml+R2:1x10 ml; Cantitatea de teste în set: 242;	CE, ISO
1.3	33696000-5	1.3. ALT (GPT)	ALAT	China	Mindray	1.3. ALT (GPT) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizoare automate Mindray BS-200, BS-240, BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității alaninaminotransferazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 660;	CE, ISO
1.4	33696000-5	1.4. AST (GOT)	ASAT	China	Mindray	1.4. AST (GOT) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizoare automate Mindray BS-200, BS-240, BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității aspartaminotransferazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 660;	CE, ISO
1.5	33696000-5	1.5. Bilirubina totală	BILIRUBIN TOTAL	China	Mindray	1.5. Bilirubina totală - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizoare automate Mindray BS-200, BS-240, BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a bilirubinei totale în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x20 ml+R2:1x20 ml; Cantitatea de teste în set: 336;	CE, ISO
1.6	33696000-5	1.6. Bilirubina directă	BILIRUBIN DIRECT	China	Mindray	1.6. Bilirubina directă - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizoare automate Mindray BS-200, BS-240, BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a bilirubinei conjugate în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x20 ml+R2:1x20 ml; Cantitatea de teste în set: 411;	CE, ISO
1.7	33696000-5	1.7. Creatinina	CREATININE	China	Mindray	1.7. Creatinina - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizoare automate Mindray BS-200, BS-240, BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a creatininei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x27 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste în set: 392;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
1.8	33696000-5	1.8. Glucoza Glucozoxidazică	GLUCOSE	China	Mindray	1.8. Glucoza Glucozoxidazică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizoare automate Mindray BS-200, BS-240, BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a glucozei în ser/plasmă/urina umană, metoda glucozoxidazică. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 822;	CE, ISO
1.9	33696000-5	1.9. Proteina totală Biuret	TOTAL PROTEIN	China	Mindray	1.9. Proteina totală Biuret - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizoare automate Mindray BS-200, BS-240, BS-430compatibil cu analizoare automate Mindray BS-200, BS-240, BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea a proteinei totale în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 1428;	CE, ISO
1.10	33696000-5	1.10. Urea	UREA	China	Mindray	1.10. Urea - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizoare automate Mindray BS-200, BS-240, BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a ureei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 600;	CE, ISO
1.11	33696000-5	1.11. LDH	LDH	China	Mindray	1.11. LDH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizoare automate Mindray BS-200, BS-240, BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității lactatdehidrogenazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 622;	CE, ISO
1.12	33696000-5	1.12.CRP reagent	CRP	China	Mindray	1.12.CRP reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizoare automate Mindray BS-200, BS-240, BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a proteinei C-reactive în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x10 ml; Cantitatea de teste în set: 154;	CE, ISO
1.13	33696000-5	1.13.CRP calibrator	Specific Proteins Calibrator	China	Mindray	1.13.CRP calibrator - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metode de imunoturbidimetrie pentru determinare cantitativă a proteinei C-reactive în ser/plasmă umană, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 5x1 ml;	CE, ISO
1.14	33696000-5	1.14. ASO/CRP/RF control triplu	ASO/CRP/RF Triple Control	China	Mindray	1.14. ASO/CRP/RF control triplu - Cerințe specifice: Set de controli monoconstienți, originali, specifiți, destinate pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor la proteina C-reactivă, factorul reumatic, antistreptolizima O, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 3x2x1 ml;	CE, ISO
1.15	33696000-5	1.15.Fosfataza Alcaină	ALP	China	Mindray	1.15.Fosfataza Alcaină - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității fosfatazei alcalină în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 600;	CE, ISO
1.16	33696000-5	1.16. Calciu	CALCIUM	China	Mindray	1.16. Calciu - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a calciu în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
1.17	33696000-5	1.17. Cholesterol total	TOTAL CHOLESTEROL	China	Mindray	1.17. Cholesterol total - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a colesterolului total în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
1.18	33696000-5	1.18. Gamma-GT	GGT	China	Mindray	1.18. Gamma-GT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității GGT în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste în set: 660;	CE, ISO
1.19	33696000-5	1.19. Iron	FERRUM	China	Mindray	1.19. Iron - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a fierului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x40 ml+R2:1x16 ml+CAL; Cantitatea de teste în set: 483;	CE, ISO
1.20	33696000-5	1.20. Magneziu	MEGNESIUM	China	Mindray	1.20. Magneziu - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a magneziului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
1.21	33696000-5	1.21. Trigliceride	TRIGLYCERIDE	China	Mindray	1.21. Trigliceride - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a trigliceridelor în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
1.22	33696000-5	1.22. Uric Acid	UA	China	Mindray	1.22. Uric Acid - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a acidului uric în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 698;	CE, ISO
1.23	33696000-5	1.23. LDL Colesterol	LDL	China	Mindray	1.23. LDL Colesterol - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a LDL colesterolului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x14 ml; Cantitatea de teste în set: 227;	CE, ISO
1.24	33696000-5	1.24. HDL Colesterol	HDL	China	Mindray	1.24. HDL Colesterol - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a HDL colesterolului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x14 ml; Cantitatea de teste în set: 227;	CE, ISO
1.25	33696000-5	1.25. Calibrator lipide	Lipids Calibrator	China	Mindray	1.25. Calibrator lipide - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de calibratori la lipide, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodicilor de chimie clinică efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 5x1 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
1.26	33696000-5	1.26. CK	CK	China	Mindray	1.26. CK - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității creatinfosfokinazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x35 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste în set: 300;	CE, ISO
1.27	33696000-5	1.27. Phosphor	PHOSPHORUS	China	Mindray	1.27. Phosphor - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a fosforului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
1.28	33696000-5	1.28. Anti-streptolizin O reagent	ASO	China	Mindray	1.28. Anti-streptolizin O reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standard cu pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a antistreptolizinei O în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x23 ml+R2:1x23 ml+CAL; Cantitatea de teste în set: 300;	CE, ISO
1.29	33696000-5	1.29. Rheumatoid Factor reagent	RF	China	Mindray	1.29. Rheumatoid Factor reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray 430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a factorului reumatic în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x11 ml; Cantitatea de teste în set: 202;	CE, ISO
1.30	33696000-5	1.30. RF calibrator	RF Calibrator	China	Mindray	1.30. RF calibrator - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metode de imunoturbidimetrie pentru determinare cantitativă a factorului reumatic în ser/plasmă umană, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 5 levels x0.5 ml;	CE, ISO
1.31	33696000-5	1.31. Haemoglobin A1c reagent	Haemoglobin A1c	China	Mindray	1.31. Haemoglobin A1c reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a haemoglobinei A1c . Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x15 ml; Cantitatea de teste în set: 337;	CE, ISO
1.32	33696000-5	1.32. Haemoglobin A1c standart	HbA1c Calibrator	China	Mindray	1.32. Haemoglobin A1c standart - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a haemoglobinei A1c, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
1.33	33696000-5	1.33. Haemoglobin A1c control N	HbA1c Control N	China	Mindray	1.33. Haemoglobin A1c control N - Cerințe specifice: Set de control Normal, originali, specifici, destinate pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor pentru determinare cantitativă a haemoglobinei A1c, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 4x1 ml;	CE, ISO
1.34	33696000-5	1.34. Haemoglobin A1c control P	HbA1c Control P	China	Mindray	1.34. Haemoglobin A1c control P - Cerințe specifice: Set de control Patologic, originali, specifici, destinate pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor pentru determinare cantitativă a haemoglobinei A1c, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 4x1 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
1.35	33696000-5	1.35. Homocysteine reagent cu calibrator	Homocysteine	China	Mindray	1.35. Homocysteine reagent cu calibrator - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standard , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray 430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a homocysteinei în ser/plasmă umană. Setul conține calibratori. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x25 ml+R2:1x8 ml; Cantitatea de teste în set: 118;	CE, ISO
1.36	33696000-5	1.36. HCY control level 1, 2	HCY control	China	Mindray	1.36. HCY control level 1, 2 - Cerințe specifice: Set de control la HCY, originali, specifici, destinate pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor pentru determinare cantitativă a homocysteinei, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
1.37	33696000-5	1.37. Apolipoprotein A1	Apolipoprotein A1	China	Mindray	1.37.Apolipoprotein A 1 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standard cu pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a apolipoproteinei A1 în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x35 ml+R2:1x12 ml; Cantitatea de teste în set: 145;	CE, ISO
1.38	33696000-5	1.38. Apolipoprotein B	Apolipoprotein B	China	Mindray	1.38. Apolipoprotein B - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standard cu pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a apolipoproteinei A1 în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x35 ml+R2:1x12 ml; Cantitatea de teste în set: 145;	CE, ISO
1.39	33696000-5	1.39. ISE Reagent Pack	ISE Reagent Pack	China	Mindray	1.39. ISE Reagent Pack - Cerințe specifice pentru set diagnostic: ISE reagent Pack specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
1.40	33696000-5	1.40. ISE Cleaning Solution 50ml	ISE Cleaning Solution	China	Mindray	1.40. ISE Cleaning Solution 50ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: ISE cleaning solution specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
1.41	33696000-5	1.41. ISE Detergent 15ml	ISE Detergent	China	Mindray	1.41. ISE Detergent 15ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: ISE detergent specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 15 ml;	CE, ISO
1.42	33696000-5	1.42. Na Cleaning Solution 15ml	Na Cleaning Solution	China	Mindray	1.42. Na Cleaning Solution 15ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Na cleaning solution specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 15 ml;	CE, ISO
1.43	33696000-5	1.43. Na electrode	Na electrode	China	Mindray	1.43. Na electrode - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cartridge cu electrod Na specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
1.44	33696000-5	1.44. K electrode	K electrode	China	Mindray	1.44. K electrode -Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cartridge cu electrod K specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
1.45	33696000-5	1.45. Cl electrode	Cl electrode	China	Mindray	1.45. Cl electrode - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cartridge cu electrod Cl specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
1.46	33696000-5	1.46. Reference electrode	Reference electrode	China	Mindray	1.46. Reference electrode - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cartridge cu referens electrod specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
1.47	33696000-5	1.47.Multicontrol N, Liofilizat	ClinChem Multi Control (level 1)	China	Mindray	1.47.Multicontrol N, Liofilizat - Cerințe specifice: Control cu analiți biochimici nivel normal, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizoare automate Mindray. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 6x5 ml;	CE, ISO
1.48	33696000-5	1.48. Multicontrol P Liofilizat	ClinChem Multi Control (level 2)	China	Mindray	1.48. Multicontrol P Liofilizat - Cerințe specifice: Control cu analiți biochimici nivel patologic, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizoare automate Mindray. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 6x5 ml;	CE, ISO
1.49	33696000-5	1.49. Calibrator multifuncțional	Multi Sera Calibrator	China	Mindray	1.49. Calibrator multifuncțional - Cerințe specifice: Calibrator multifuncțional, original, specific, destinate pentru efectuarea conrolul calității la analizoare automate Mindray. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Midray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 10x3 ml;	CE, ISO
1.50	33696000-5	1.50. Solutie de curatare p/u cuve (set: 2L * 6fl)	CD80 Detergent	China	Mindray	1.50. Solutie de curatare p/u cuve (set: 2L * 6fl) - Cerințe specifice: Soluție de curățare pentru cuve de reacție original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului automat Mindray BS-430. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 6x2 L;	CE, ISO
1.51	33696000-5	1.51. Cuve p/u disc de reacție	Reaction Cuvettes	China	Mindray	1.51. Cuve p/u disc de reacție - Cerințe specifice: Cuve pentru disc de reacție, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie Mindray BS-430, destinate pentru reacții chimice și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 100 buc;	CE, ISO
1.52	33696000-5	1.52. Prefilter 5 um la modul pregătirei apei	Prefilter 5um 10"	Polonia	Hydrolab	1.52. Prefilter 5 um la modul pregătirei apei - Cerințe specifice: Prefilter 5 um la modul pregătirei apei pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Mindray BS-430. Certificat de Conformitate de la producător. CE. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
1.53	33696000-5	1.53. Filtru de carbon GAC la modul pregătirei apei	Carbon filter GAC 10"	Polonia	Hydrolab	1.53. Filtru de carbon GAC la modul pregătirei apei - Cerințe specifice: Filtru de carbon GAC la modul pregătirei apei pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Mindray BS-430. Certificat de Conformitate de la producător. CE. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
1.54	33696000-5	1.54. Cartuș de schimb de ioni H6 la modul pregătirei apei	Ion-exchange cartridge H6	Polonia	Hydrolab	1.54. Cartuș de schimb de ioni H6 la modul pregătirei apei - Cerințe specifice: Cartuș de schimb de ioni H6 la modul pregătirei apei pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Mindray BS-430. Certificat de Conformitate de la producător. CE. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
1.55	33696000-5	1.55. Lampa fotometrică	Photometer Lamp	China	Mindray	1.55. Lampa fotometrică - Cerințe specifice: Lampa fotometrică, originală, specifică, destinată măsurării analiților biochimici pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Mindray BS-430. Certificat de Conformitate de la producător. CE. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
1.56	33696000-5	1.56. Lampa fotometrica	Photometer Lamp	China	Mindray	1.56. Lampa fotometrica - Cerințe specifice: Lampa fotometrică, originală, specifică, destinată măsurării analiților biochimici pentru asigurarea funcționalității optime a analizoarele de biochimie Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200. Certificat de Conformitate de la producător. CE. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
1.57	33696000-5	1.57. Cuve standarde p/u probe	Sample Cups	China	GongDong	1.57. Cuve standarde p/u probe - Cerințe specifice: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă compatibile cu analizoarele biochimice automate Mindray BS-430, Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200 , destinate pentru proba. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 1000 buc;	CE, ISO
1.58	33696000-5	1.58. Set cuve de reacție 10 buc	Reaction Cuvettes	China	Mindray	1.58. Set cuve de reacție 10 buc - Cerințe specifice: Set de cuve, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie Mindray BS-240 Pro , destinate pentru reacții chimice și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 10 buc;	CE, ISO
1.59	33696000-5	1.59. Cuve de reacție, bloc de 10 cuve p/u disc de reacție din plastic optical	Reaction Cuvettes	China	Mindray	1.59. Cuve de reacție, bloc de 10 cuve p/u disc de reacție din plastic optical - Cerințe specifice: Segmente de 10 cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie Mindray BS-200, destinate pentru reacții chimice și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 1000 buc;	CE, ISO
1.60	33696000-5	1.60. Set de mentenanță	Maintenance kit	China	Mindray	1.60. Set de mentenanță - Cerințe specifice: Set de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Mindray BS-430. Certificat de Conformitate de la producător. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind instruire ingineri.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
1.61	33696000-5	1.61. Set anual de întreținere	Maintenance kit	China	Mindray	1.61. Set anual de întreținere - Cerințe specifice: Set de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a analizatorului automat Mindray BS-200. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 1 set;	CE, ISO
3		3. Humalyte Plus (analizator electroliților automat)						
3.1	33696000-5	3.1. Reagent pack	Reagent Pack for Humalyte Plus 5	Germania	Human	3.1. Reagent pack - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Reagent Pack specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea electroliților în ser uman. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 1000 ml;	CE, ISO
3.2	33696000-5	3.2. Solutie p/u mentinerea K+	K Filling Solution	Germania	Human	3.2. Solutie p/u mentinerea K+ - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție pentru menținerea electrodului K+ specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
3.3	33696000-5	3.3. Solutie p/u mentinerea Na+ / Cl-/pH	Na/Cl/pH Filling Solution	Germania	Human	3.3. Solutie p/u mentinerea Na+ / Cl-/pH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție pentru menținerea electrodului Na+ / Cl- /pH specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
3.4	33696000-5	3.4. Solutie p/u mentinerea Ca2+	Ca Filling Solution	Germania	Human	3.4. Solutie p/u mentinerea Ca2+ - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție pentru menținerea electrodului Ca2+ specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
3.5	33696000-5	3.5. Solutie p/u mentinerea Ref	Reference Filling Solution	Germania	Human	3.5. Solutie p/u mentinerea Ref - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție pentru menținerea electrodului referens specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
3.6	33696000-5	3.6. Na+ conditioner	Na Conditioner	Germania	Human	3.6. Na+ conditioner - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Condițiooner Na+ specific, original, compatibil cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
3.7	33696000-5	3.7. Soluție QC 100ml	QC Solution	Germania	Human	3.7. Soluție QC 100ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție QC specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
3.8	33696000-5	3.8. Soluție de curățare	Weekly Cleaning solution	Germania	Human	3.8. Soluție de curățare - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție pentru menținerea electrodului referenș specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
3.9	33696000-5	3.9. Rotor p/u pompa peristaltică	Rotor for peristaltic pump	Germania	Human	3.9. Rotor p/u pompa peristaltică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Rotor pentru pompa peristaltică, specific, original, compatibil cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
3.10	33696000-5	3.10. Motor p/u pompa peristaltică	Motor for peristaltic pump	Germania	Human	3.10. Motor p/u pompa peristaltică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Motor pentru pompa peristaltică, specific, original, compatibil cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
3.11	33696000-5	3.11. Tub p/u pompa peristaltică	Tube for peristaltic pump	Germania	Human	3.11. Tub p/u pompa peristaltică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Tub pentru pompa peristaltică, specific, original, compatibil cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
4	4. Mindray CL-900 (investigații imunologice prin chemiluminiscentă CLIA)							
4.1	33696000-5	4.1. HBsAg	HBsAg	China	Mindray	4.1. HBsAg - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea HBsAg în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x100 teste;	CE, ISO
4.2	33696000-5	4.2. Anti HCV	Anti-HCV	China	Mindray	4.2. Anti HCV - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea Anti-HCV în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x100 teste;	CE, ISO
4.3	33696000-5	4.3. T PSA	TPSA	China	Mindray	4.3. T PSA - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea T PSA în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
4.4	33696000-5	4.4. T3	T3	China	Mindray	4.4. T3 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă T3 în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
4.5	33696000-5	4.5. FT3	FT3	China	Mindray	4.5. FT3 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă F T3 în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
4.6	33696000-5	4.6. T4	T4	China	Mindray	4.6. T4 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă T4 în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
4.7	33696000-5	4.7. FT4	FT4	China	Mindray	4.7. FT4 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă F T4 în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
4.8	33696000-5	4.8. Anti-TG	Anti-TG	China	Mindray	4.8. Anti-TG - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea Anti - TG în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
4.9	33696000-5	4.9. Anti - TPO	Anti-TPO	China	Mindray	4.9. Anti - TPO - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea Anti - TPO în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
4.10	33696000-5	4.10. TSH	TSH	China	Mindray	4.10. TSH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă TSH în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
4.11	33696000-5	4.11. sCD14-ST (Presepsin)	sCD14-ST	China	Mindray	4.11. sCD14-ST (Presepsin) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă sCD14-ST în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
4.12	33696000-5	4.12. sCD14-ST Calibrator 4*3*0,3ml	sCD14-ST Calibrator	China	Mindray	4.12. sCD14-ST Calibrator 4*3*0,3ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a sCD14-ST efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 4x3x0,3ml	CE, ISO
4.13	33696000-5	4.13. sCD14-ST Control (L) 3*0,5ml	sCD14-ST Control (L)	China	Mindray	4.13. sCD14-ST Control (L) 3*0,5ml - Cerințe specifice: Set de control negativi, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la sCD14-ST pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 3x0,5 ml;	CE, ISO
4.14	33696000-5	4.14. sCD14-ST Control (H) 3*0,5ml	sCD14-ST Control (H)	China	Mindray	4.14. sCD14-ST Control (H) 3*0,5ml - Cerințe specifice: Set de control negativi, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la sCD14-ST pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 3x0,5 ml;	CE, ISO
4.15	33696000-5	4.15. HBsAg calibrator 3x2ml	HBsAg calibrators	China	Mindray	4.15. HBsAg calibrator 3x2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a HBsAg efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
4.16	33696000-5	4.16. HBsAg control pozitiv 3*2ml	HBsAg Positive Control	China	Mindray	4.16. HBsAg control pozitiv 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control pozitiv, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la HBsAg pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
4.17	33696000-5	4.17. HBsAg control negativ 3*2ml	HBsAg Negative Control	China	Mindray	4.17. HBsAg control negativ 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control negativ, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la HBsAg pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
4.18	33696000-5	4.18. Anti HCV calibrator 2*2ml	Anti-HCV calibrators	China	Mindray	4.18. Anti HCV calibrator 2*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a Anti HCV efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x2 ml;	CE, ISO
4.19	33696000-5	4.19. Anti HCV control pozitiv 3*2ml	Anti-HCV Positive Control	China	Mindray	4.19. Anti HCV control pozitiv 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control pozitivi, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la Anti HCV pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
4.20	33696000-5	4.20. Anti HCV control negativ 3*2ml	Anti-HCV Negative Control	China	Mindray	4.20. Anti HCV control negativ 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control negativ, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la ANTI hcv pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
4.21	33696000-5	4.21. T3 calibrator 3*2ml	T3 calibrators	China	Mindray	4.21. T3 calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a T3 efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
4.22	33696000-5	4.22. FT3 calibrator 3*2ml	FT3 calibrators	China	Mindray	4.22. FT3 calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a FT3 efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
4.23	33696000-5	4.23. T4 calibrator 3*2ml	T4 calibrators	China	Mindray	4.23. T4 calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a T4 efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
4.24	33696000-5	4.24. FT4 calibrator 3*2ml	FT4 calibrators	China	Mindray	4.24. FT4 calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a FT4 efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
4.25	33696000-5	4.25. TSH calibrator 3*2ml	20. TSH calibrators	China	Mindray	4.25. TSH calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a TSH efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
4.26	33696000-5	4.26. Anti TG calibrator 3*2ml	Anti-TG calibrators	China	Mindray	4.26. Anti TG calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a Anti -TG efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
4.27	33696000-5	4.27. Anti TPO calibrator 3*2ml	Anti-TPO calibrators	China	Mindray	4.27. Anti TPO calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a T PSA efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
4.28	33696000-5	4.28. T PSA calibrator 3*2ml	TPSA calibrators	China	Mindray	4.28. T PSA calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a T PSA efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
4.29	33696000-5	4.29. Thyroid Function Multi Control L 3*5ml	Thyroid Function Multi Control (L)	China	Mindray	4.29. Thyroid Function Multi Control L 3*5ml - Cerințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 3x5 ml;	CE, ISO
4.30	33696000-5	4.30. Thyroid Function Multi Control H 3*5ml	Thyroid Function Multi Control (H)	China	Mindray	4.30. Thyroid Function Multi Control H 3*5ml - Cerințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului automat de imunologie prin chemiluminiscență CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 3x5 ml	CE, ISO
4.31	33696000-5	4.31. Anti-thyroid Antibodies Control L 3*2ml	Anti-Thyroid Abs Control (L)	China	Mindray	4.31. Anti-thyroid Antibodies Control L 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
4.32	33696000-5	4.32. Anti-thyroid Antibodies Control H 3*2ml	Anti-Thyroid Abs Control (H)	China	Mindray	4.32. Anti-thyroid Antibodies Control H 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
4.33	33696000-5	4.33. Tumor Marker Multi Control L, 3x5ml	Tumor Marker Multi Control (L)	China	Mindray	4.33. Tumor Marker Multi Control L, 3x5ml - Cerințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 3x5 ml;	CE, ISO
4.34	33696000-5	4.34. Tumor Marker Multi Control H, 3x5ml	Tumor Marker Multi Control (H)	China	Mindray	4.34. Tumor Marker Multi Control H, 3x5ml - Cerințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului automat de imunologie prin chemiluminiscență CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 3x5 ml	CE, ISO
4.35	33696000-5	4.35. Cuve de reacție	Immunoassy Cuvette	China	Mindray	4.35. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de cuve de reacție, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, destinate pentru reacții imunologice și măsurare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 21x2x88 buc;	CE, ISO
4.36	33696000-5	4.36. Soluție substrat, 4x75ml	Substrate Solution	China	Mindray	4.36. Soluție substrat, 4x75ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de Substrat solution, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 4x75 ml;	CE, ISO
4.37	33696000-5	4.37. Soluție de spălare, 10L	Wash Buffer	China	Mindray	4.37. Soluție de spălare, 10L - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de Wash buffer, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standard p/u aparat: 10 L;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
4.38	33696000-5	4.38. Detergent, 1x50ml	Probe Cleanser	China	Mindray	4.38. Detergent, 1x50ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de Probe Cleanser, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
6		6. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania						
6.1	33696000-5	6.1. Soluție p/u curățare	Cleaning Solution	Danemarca	Radiometer	6.1. Soluție p/u curățare - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standart p/u aparat: box 175 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 175 ml;	CE, ISO
6.2	33696000-5	6.2. Soluție p/u calibrare 1	Calibration Solution 1	Danemarca	Radiometer	6.2. Soluție p/u calibrare 1 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standart p/u aparat: box 200 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 200 ml;	CE, ISO
6.3	33696000-5	6.3. Soluție p/u calibrare 2	Calibration Solution 2	Danemarca	Radiometer	6.3. Soluție p/u calibrare 2 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standart p/u aparat: box 200 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 200 ml;	CE, ISO
6.4	33696000-5	6.4. Soluție p/u spălare "Rinse"	Rinse Solution	Danemarca	Radiometer	6.4. Soluție p/u spălare "Rinse" - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standart p/u aparat: box 600 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 600 ml;	CE, ISO
6.5	33696000-5	6.5. Soluție deproteinizantă hipochlorid	Hypochloride Solution	Danemarca	Radiometer	6.5. Soluție deproteinizantă hipochlorid - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standart p/u aparat - Set 1 fl x 100 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
6.6	33696000-5	6.6. Gaz p/u calibrare 1	Calibration Gas 1	Danemarca	Radiometer	6.6. Gaz p/u calibrare 1 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standart p/u aparat: balon cu gaz pentru calibrarea aparatului nivel I - 34 bar compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 34 bar;	CE, ISO
6.7	33696000-5	6.7. Gaz p/u calibrare 2	Calibration Gas 2	Danemarca	Radiometer	6.7. Gaz p/u calibrare 2 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standart p/u aparat: balon cu gaz pentru calibrarea aparatului nivel II - 34 bar compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 34 bar;	CE, ISO
6.8	33696000-5	6.8. Set p/u calibrare tHb, S7770	Calibration Solution tHb	Danemarca	Radiometer	6.8. Set p/u calibrare tHb, S7770 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standart p/u aparat: Set: 4 fiole compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 4 fl;	CE, ISO
6.9	33696000-5	6.9. Set AutoCheck 5+, nivel 2	QUALICHECK 5+, Level 2	Danemarca	Radiometer	6.9. Set AutoCheck 5+, nivel 2 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standart p/u aparat: Set 30 fiole compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 30 fl;	CE, ISO
6.10	33696000-5	6.10. Membrane box p/u Lactat electrod	Membrane Box Ref	Danemarca	Radiometer	6.10. Membrane box p/u Lactat electrod - Cerințe specifice pentru set: Ambalaj standart p/u aparat: box cu 4 membrane pentru Lactat electrod, compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 4 buc;	CE, ISO
6.11	33696000-5	6.11. Membrane box p/u pO2 electrod	Membrane Box pCO2	Danemarca	Radiometer	6.11. Membrane box p/u pO2 electrod - Cerințe specifice pentru set: Ambalaj standart p/u aparat: box cu 4 membrane pentru pO2 electrod, compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 4 buc;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
6.12	33696000-5	6.12. Membrane box p/u Na electrod	Membrane Box Lac	Danemarca	Radiometer	6.12. Membrane box p/u Na electrod - Cerințe specifice pentru set: Ambalaj standart p/u aparat: box cu 4 membrane pentru Na electrod, compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 4 buc;	CE, ISO
8		8. Coagulometru semiautomat HUMACLOT QUATTRO, Germania (investigatii coagulologice)						
8.1	33696000-5	8.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT	Hemostat Thrombin Time	Germania	Human	8.1. 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 standart de la producătorul echipamentului HumacLOT Quattro. 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 3x3 ml; Cantitatea de teste in set: 110;	CE, ISO
8.2	33696000-5	8.2. Set p/u detrmnarea protrombinei atestat ISI 1,0-1,15	Hemostat Thromboplastin	Germania	Human	8.2. Set p/u detrmnarea protrombinei atestat ISI 1,0-1,15 - 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 standart de la producătorul echipamentului HumacLOT Quattro. 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 6x10 ml; Cantitatea de teste in set: 570;	CE, ISO
8.3	33696000-5	8.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat	Hemostat aPTT-EL	Germania	Human	8.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standart de la producătorul echipamentului HumacLOT Quattro. 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 6x4 ml; Cantitatea de teste in set: 450;	CE, ISO
8.4	33696000-5	8.4. Set p/u determinarea fibrinogenului, metoda Klauss	Hemostat Fibrinogen	Germania	Human	8.4. Set p/u determinarea fibrinogenului, metoda Klauss - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului fără diluție plasmei după metoda Klauss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standart de la producătorul echipamentului HumacLOT Quattro. 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 5x2 ml; Cantitatea de teste in set: 190;	CE, ISO
8.5	33696000-5	8.5. Hemostat Calibrator	Hemostat Calibrator	Germania	Human	8.5. Hemostat 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 standart de la producătorul echipamentului HumacLOT Quattro. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 4x1 ml;	CE, ISO
8.6	33696000-5	8.6. Plasma de control normală	Hemostat Control Plasma N	Germania	Human	8.6. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru set 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 standart de la producătorul echipamentului HumacLOT Quattro. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO
8.7	33696000-5	8.7. Plasma de control patologică	Hemostat Control Plasma P	Germania	Human	8.7. 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 standart de la producătorul echipamentului HumacLOT Quattro. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
8.8	33696000-5	8.8. Cuve de reacție	Reaction Cuvettes	Germania	Human	8.8. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de hemostază HumacLOT Quattro, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standard p/u aparat: 5x500 buc;	CE, ISO
9		9. Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan (investigații coagulologice)						
9.1	33696000-5	9.1. Set p/u determinarea timpului trombinic TT	Hemostat Thrombin Time	Germania	Human	9.1. Set p/u determinarea timpului trombinic TT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului trombinic TT din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex - 560. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețului 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este compatibil cu coagulometru automat SYSMEX-560; Ambalaj standard p/u aparat: 3x3 ml; Cantitatea de teste în set: 110;	CE, ISO
9.2	33696000-5	9.2. Set p/u determinarea protrombinei atestat ISI 1,1-1,15	Hemostat Thromboplastin	Germania	Human	9.2. Set p/u determinarea protrombinei atestat ISI 1,1-1,15 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma umană. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex - 560. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețului 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este compatibil cu coagulometru automat SYSMEX-560; Ambalaj standard p/u aparat: 6x10 ml; Cantitatea de teste în set: 570;	CE, ISO
9.3	33696000-5	9.3. Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat	Hemostat aPTT-EL	Germania	Human	9.3. Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activată din plasma cu umană. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Sysmex - 560. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețului 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este compatibil cu coagulometru automat SYSMEX-560; Ambalaj standard p/u aparat: 6x4 ml; Cantitatea de teste în set: 450;	CE, ISO
9.4	33696000-5	9.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss	Hemostat Fibrinogen	Germania	Human	9.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Sysmex - 560. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețului 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este compatibil cu coagulometru automat SYSMEX-560; Ambalaj standard p/u aparat: 5x2 ml; Cantitatea de teste în set: 190;	CE, ISO
9.5	33696000-5	9.5. Plasma de control normală	Hemostat Control Plasma N	Germania	Human	9.5. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru set 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 Sysmex - 560. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este compatibil cu coagulometru automat SYSMEX-560; Ambalaj standard p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO
9.6	33696000-5	9.6. Plasma de control patologică	Hemostat Control Plasma P	Germania	Human	9.6. 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 Sysmex - 560. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este compatibil cu coagulometru automat SYSMEX-560; Ambalaj standard p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO
9.7	33696000-5	9.7. Cuve de reacție	Reaction Cuvettes	Japonia	Sysmex	9.7. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Sysmex - 560, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului SYSMEX-560; Ambalaj standard p/u aparat: 3000 buc;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
9.8	33696000-5	9.8. Cuve conice p/u probe 2,0ml	Sample Cups, 2 ml	China	GongDong	9.8. Cuve conice p/u probe 2,0ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve conice 2,0 ml de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Sysmex - 560, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru SYSMEX-560; Ambalaj standard p/u aparat: 500 buc;	CE, ISO
9.9	33696000-5	9.9. Cuve conice 4ml	Sample Cups, 4 ml	Japonia	Sysmex	9.9. Cuve conice 4ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve conice 4 ml de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Sysmex - 560, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului SYSMEX-560; Ambalaj standard p/u aparat: 100 buc;	CE, ISO
9.10	33696000-5	9.10. Soluție de curățare	CA Clean I	Japonia	Sysmex	9.10. Soluție de curățare - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de soluție curățare, original, compatibil cu coagulometru automat Sysmex - 560. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului SYSMEX-560; Ambalaj standard p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
10		10. Coagulometru automat C 3100 Mindray, China (investigații coagulologice)						
10.1	33696000-5	10.1. Set p/u determinarea timpului trombinic TT	Hemostat Thrombin Time	Germania	Human	10.1. Set p/u determinarea timpului trombinic TT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului trombinic TT din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C 3100. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețului 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standard p/u aparat: 3x3 ml; Cantitatea de teste în set: 110;	CE, ISO
10.2	33696000-5	10.2. Set p/u determinarea protrombinei atestat ISI 1,1-1,15	Hemostat Thromboplastin	Germania	Human	10.2. Set p/u determinarea protrombinei atestat ISI 1,1-1,15 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma umană. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C 3100 . Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețului 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standard p/u aparat: 6x10 ml; Cantitatea de teste în set: 570;	CE, ISO
10.3	33696000-5	10.3. Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat	Hemostat aPTT-EL	Germania	Human	10.3. Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C 3100 .Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețului 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standard p/u aparat: 6x4 ml; Cantitatea de teste în set: 450;	CE, ISO
10.4	33696000-5	10.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klaus	Hemostat Fibrinogen	Germania	Human	10.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klaus - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klaus din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C 3100 .Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețului 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standard p/u aparat: 2x5 ml; Cantitatea de teste în set: 190;	CE, ISO
10.5	33696000-5	10.5. Plasma de control normală	Hemostat Control Plasma N	Germania	Human	10.5. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru set 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 Mindray C 3110. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standard p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
10.6	33696000-5	10.6. Plasma de control patologică	Hemostat Control Plasma P	Germania	Human	10.6. 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 Mindray C 3110. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standard p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO
10.7	33696000-5	10.7. Cuve de reacție	Reaction Cuvettes	China	Mindray	10.7. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Mindray C 3110, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului C3100; Ambalaj standard p/u aparat: 5x1000 buc;	CE, ISO
10.8	33696000-5	10.8. Cuve p/u probe	Sample Cups	China	GongDong	10.8. Cuve p/u probe - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve conice de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Mindray C 3110, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standard p/u aparat: 1000 buc;	CE, ISO
10.9	33696000-5	10.9. Soluție de curățare I	Cleaning Solution I	China	Mindray	10.9. Soluție de curățare I - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție de curățare I pentru coagulometru automat Mindray C 3110, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului C3100; Ambalaj standard p/u aparat: 10x15 ml;	CE, ISO
10.10	33696000-5	10.10. Soluție de curățare II	Cleaning Solution II	China	Mindray	10.10. Soluție de curățare II - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție de curățare II pentru coagulometru automat Mindray C 3110, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului C3100; Ambalaj standard p/u aparat: 2500 ml;	CE, ISO
10.11	33696000-5	10.11. Tub p/u pompa peristaltică	Tube for peristaltic pump	China	Mindray	10.11. Tub p/u pompa peristaltică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Tub pentru pompa peristaltică pentru coagulometru automat Mindray C 3110, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului C3100; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
11		11. Investigații coagulologice (lot deschis p/u oferte alternative)				Contractare comodată a echipamentului, perioada 2 ani. Cerințe obligatorii p/u OFERTA ALTERNATIVĂ: I. Cerințe tehnice obligatorii p/u coagulometru automat: (1) Sistem analitic închis, complet automat, nou, nerecondiționat. Data producerii analizatorului să nu fie mai mic de anul 2023. Oferirea aparatului automat și accesoriilor acestuia - în baza «Contractului de comodare» pentru perioada de 2 ani din data semnării contractului; (2) Productivitate: PT minim 200 teste /oră. (3) Încărcarea: mai mult de 60 probe simultane; mai mult de 10 poziții pentru reagenți. (4) Minim 4 canale de testare prin metodă mecanică. (5) Sistem automat de încărcare a cuvelor de reacție. (6) Sonde separate pentru reagent și probă cu funcție de detectare a nivelului de lichid. (7) Diluție în regim automat. (8) Capacitatea de conectare la LIS. (9) Accesorii obligatorii pentru perioada de comodare a analizatorului automat: UPS, printer. producător cu privire la număr de investigații executate dintr-un set sau să prezinte certificat propriu-elaborat care declară numărul de teste într-un set. II: Cerințe pentru reagenți: (1) Reagenți originali , de la producătorul analizatorului automat, oferit comodat. (2) Operatorul economic obligator să aducă specificații de la producător cu privire la număr de investigații executate dintr-un set sau să prezinte certificat propriu-elaborat care declară numărul de teste într-un set.	Coagulometru automat Mindray C3510 Contractare comodată a echipamentului, perioada 2 ani. Cerințe obligatorii p/u OFERTA ALTERNATIVĂ: I. Cerințe tehnice obligatorii p/u coagulometru automat: (1) Sistem analitic închis, complet automat, nou, nerecondiționat. Data producerii analizatorului nu va fi mai mic de anul 2024. Oferirea aparatului automat și accesoriilor acestuia - în baza «Contractului de comodare» pentru perioada de 2 ani din data semnării contractului; (2) Productivitate: PT până la 300 teste /oră. - Brosura, pagina 1 (3) Încărcarea: 80 probe simultane; 28 poziții pentru reagenți. - Brosura, pagina 1 (4) 4 canale de testare prin metodă mecanică. - Brosura, pagina 1 (5) Sistem automat de încărcare a cuvelor de reacție. - Brosura, pagina 1 (6) Sonde separate pentru reagent și probă cu funcție de detectare a nivelului de lichid. - Brosura, pagina 1-2 (7) Diluție în regim automat. - da (8) Capacitatea de conectare la LIS. - da (9) Accesorii obligatorii pentru perioada de comodare a analizatorului automat: UPS, printer. producător cu privire la număr de investigații executate dintr-un set sau va prezenta certificat propriu-elaborat care declară numărul de teste într-un set. - da, vezi declarație II: Cerințe pentru reagenți: (1) Reagenții și consumabile sunt originale, de la producătorul analizatorului automat, oferit comodat. Teste compatibile cu analizator. (2) Operatorul economic obligator va aduce specificații de la producător cu privire la număr de investigații executate dintr-un set sau va prezenta certificat propriu-elaborat care declară numărul de teste într-un set.	

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
						III. Calibrare și control de calitate intern: (1) Plasma cu activitatea normal și patologică a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea normală și patologică de Fibrinogen p/u executarea cerințelor controlului intern de calitate să fie de la producătorul echipamentului oferit în comodă ca și reagenți. (2) Posibilitate de congelare calibratorului și materialelor de control reconstituți. (3) Costul calibratorilor și materialelor de control inclus în bugetul lotului dat. IV. Alte consumabile specifice sistemului analitic oferit în comodă: (1) Costul consumabilelor specifice să fie inclus în bugetul lotului dat. (2) Veselă specifică destinate pentru determinări coagulologice să fie estimat în număr de seturi în conformitate cu numărul de investigații subcontractate + 10% de rezervă tehnică. (3) Soluții de spălare specifice sistemului analitic oferit în comodă să fie estimate în volum necesar. (4) Alte consumabile specifice pentru sistemul analitic oferit în comodă la fel să fie estimate în volum necesar. V. Cerințe obligatorii generale: (1) Certificate de Conformitate/Calitate de la producător pentru reagenți, calibratori, material de control și alte consumabile specifice sistemului analitic oferit comodă; CE; IVD; Declarație sau Certificat de deținere a echipei de ingineri specializați în deservirea tehnică a coagulometru oferit în comodă; (2) Pe parcursul termenului de valabilitate a Contractului de comodare, operatorul economic să asigure deservirea și oricare tip de mentenanțe și oferirea serviciilor de suport tehnic din partea echipei de ingineri specializați în instalarea și aplicațiile aparatului oferit, costul cărora să fie inclus în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale. (3) Costul serviciilor tehnice a inginerilor din partea Operatorului economic, precum și costul oricăror seturi de mentenanțe, costul pieselor necesare pentru asigurarea funcționării a analizatorului sau pentru repararea defecțiunelor interne survenite în proces de lucru să fie incluse în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale pe perioada comodării. (4) IMSP IMU nu poartă răspundere materială pentru oricare tip de defecțiune «internă» a coagulometrului oferit în comodă pe durata Contractului de comodare. (5) Oricare tip de suport tehnic din partea echipei de ingineri și piese necesare vor fi acoperite în baza garanției sau incluse în bugetul Ofertei pentru lotul dat. (6) Operatorul Economic cistigător prin declarație este obligat post-factum să subcontracteze «Servicii de conectare a echipamentului automat la SIAAMS». Subcontractarea serviciilor de conectare la «SIAAMS» și costul lor să fie incluse în Bugetul Ofertei pentru lotul dat; VI. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Suma totală a seturilor de reagenți, controalelor și consumabilelor să nu depășească bugetul lotului dat.	III. Calibrare și control de calitate intern: (1) Plasma cu activitatea normal și patologică a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea normală și patologică de Fibrinogen p/u executarea cerințelor controlului intern de calitate vor fi de la producătorul echipamentului oferit în comodă ca și reagenți. (2) Posibilitate de congelare calibratorului și materialelor de control reconstituți. (3) Costul calibratorilor și materialelor de control inclus în bugetul lotului dat. IV. Alte consumabile specifice sistemului analitic oferit în comodă: (1) Costul consumabilelor specifice va fi inclus în bugetul lotului dat. (2) Veselă specifică destinate pentru determinări coagulologice va fi estimat în număr de seturi în conformitate cu numărul de investigații subcontractate + 10% de rezervă tehnică. (3) Soluții de spălare specifice sistemului analitic oferit în comodă va fi estimat în volum necesar. (4) Alte consumabile specifice pentru sistemul analitic oferit în comodă la fel va fi estimat în volum necesar. V. Cerințe obligatorii generale: (1) Certificate de Conformitate/Calitate de la producător pentru reagenți, calibratori, material de control și alte consumabile specifice sistemului analitic oferit comodă; CE; IVD; Declarație sau Certificat de deținere a echipei de ingineri specializați în deservirea tehnică a coagulometru oferit în comodă; (2) Pe parcursul termenului de valabilitate a Contractului de comodare, operatorul economic va asigura deservirea și oricare tip de mentenanțe și oferirea serviciilor de suport tehnic din partea echipei de ingineri specializați în instalarea și aplicațiile aparatului oferit, costul cărora va fi inclus în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale. (3) Costul serviciilor tehnice a inginerilor din partea Operatorului economic, precum și costul oricăror seturi de mentenanțe, costul pieselor necesare pentru asigurarea funcționării a analizatorului sau pentru repararea defecțiunelor interne survenite în proces de lucru vor fi incluse în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale pe perioada comodării. (4) IMSP IMU nu va purta răspundere materială pentru oricare tip de defecțiune «internă» a coagulometrului oferit în comodă pe durata Contractului de comodare. (5) Oricare tip de suport tehnic din partea echipei de ingineri și piese necesare vor fi acoperite în baza garanției sau incluse în bugetul Ofertei pentru lotul dat. (6) Operatorul Economic cistigător prin declarație este obligat post-factum să subcontracteze «Servicii de conectare a echipamentului automat la SIAAMS». Subcontractarea serviciilor de conectare la «SIAAMS» și costul lor vor fi incluse în Bugetul Ofertei pentru lotul dat; VI. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Suma totală a seturilor de reagenți, controalelor și consumabilelor nu va depăși bugetul lotului dat.	
11.1	33696000-5	11.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT	Test Thrombin	Germania	Siemens	Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 10x5 ml; Cantitatea de teste în set: 475;	CE, ISO
11.2	33696000-5	11.2. Set p/u detrmnarea protrombinei atestat ISI 1,1-1,15	Innovin	Germania	Siemens	Set de tromboplastină p/u aprecierea activității Protrombinei după Quick cu INR	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 12x20 ml; Cantitatea de teste în set: 2280;	CE, ISO
11.3	33696000-5	11.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat	Actin FS	Germania	Siemens	Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat cu calciu clorid	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 10x10 ml; Cantitatea de teste în set: 1900;	CE, ISO
11.4	33696000-5	11.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss	Thrombin (100NIH)	Germania	Siemens	Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 10x5 ml; Cantitatea de teste în set: 950;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
11.5	33696000-5	11.5. Calibrator pentru determinarea PT, APTT, TT, Fib	PT Multicalibrator / Standard Human Plasma	Germania	Siemens	Calibrator pentru determinarea PT, APTT, TT, Fib	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml / 10x1 ml;	CE, ISO
11.6	33696000-5	11.6. Set p/u determinarea D - dimerilor cu calibrator	D-Dimer	Germania	Siemens	Set p/u determinarea D - dimerilor cu calibrator	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 6x4 ml+CAL; Cantitatea de teste in set: 345;	CE, ISO
11.7	33696000-5	11.7. Plasma de control p/u determinarea D-dimerilor	D-Dimer Controls	Germania	Siemens	Plasma de control p/u determinarea D-dimerilor	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 2x5x1 ml;	CE, ISO
11.8	33696000-5	11.8. Plasma de control normală	Control Plasma N	Germania	Siemens	Plasma de control normală	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 10x1 ml;	CE, ISO
11.9	33696000-5	11.9. Plasma de control patologică	Control Plasma P	Germania	Siemens	Plasma de control patologică	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 10x1 ml;	CE, ISO
11.10	33696000-5	11.10. Solutie bufer p/u determinarea fibrinogenului	Owren's Veronal Buffer	Germania	Siemens	Solutie bufer p/u determinarea fibrinogenului	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 10x15 ml;	CE, ISO
11.11	33696000-5	11.11. Solutie calcium chloride	Calcium Chloride (25 mM)	Germania	Siemens	Solutie calcium chloride	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 10x15 ml;	CE, ISO
11.12	33696000-5	11.12. Cuve de reacție	Reaction Cuvettes	China	Mindray	Cuve de reacție	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 5x1000 buc;	CE, ISO
11.13	33696000-5	11.13. Cuve p/u probe	Sample Cups	China	GongDong	Cuve p/u probe	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 500 buc;	CE, ISO
11.14	33696000-5	11.14. Soluție de curățare I	Cleaning Solution I	China	Mindray	Soluție de curățare I	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 10x15 ml;	CE, ISO
11.15	33696000-5	11.15. Soluție de curățare II	Cleaning Solution II	China	Mindray	Soluție de curățare II	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 2500 ml;	CE, ISO
11.16	33696000-5	11.16. Set p/u mentenanță 12 luni	Maintenance kit	China	Mindray	Set p/u mentenanță 12 luni	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului C3510; Ambalaj standart p/u aparat: 1 set;	CE, ISO
12		12. Coagulometru automat Sysmex CS 1600 (investigatii coagulologice)						
12.1	33696000-5	12.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT	Test Thrombin	Germania	Siemens	12.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului trombinic TT din plasma umană. Ambalaj standart de la producătorul coagulometru automat Sysmex CS-1600. 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x5 ml; Cantitatea de teste in set: 475;	CE, ISO
12.2	33696000-5	12.2. Set p/u detrmnarea protrombinei ataestat ISI 1,1-1,15	Innovin	Germania	Siemens	12.2. Set p/u detrmnarea protrombinei ataestat ISI 1,1-1,15 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma umană. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standart de la producătorul coagulometru automat Sysmex CS- 1600. 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 12x20 ml; Cantitatea de teste in set: 2280;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
12.3	33696000-5	12.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat	Actin FS	Germania	Siemens	12.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex CS-1600. 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x10 ml; Cantitatea de teste in set: 1900;	CE, ISO
12.4	33696000-5	12.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klaus	Thrombin (100NIH)	Germania	Siemens	12.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klaus - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klaus din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex CS-1600. 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x5 ml; Cantitatea de teste in set: 950;	CE, ISO
12.5	33696000-5	12.5. Calibrator pentru determinarea PT, APTT, TT, Fib	PT Multicalibrator / Standard Human Plasma	Germania	Siemens	12.5. Calibrator pentru determinarea PT, APTT, TT, Fib - 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 Sysmex CS-1600. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml / 10x1 ml;	CE, ISO
12.6	33696000-5	12.6. Set p/u determinarea D - dimerilor cu calibrator	D-Dimer	Germania	Siemens	12.6. Set p/u determinarea D - dimerilor cu calibrator - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor din plasma umană cu calibrator. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex CS-1600. 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 opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 6x4 ml+CAL; Cantitatea de teste in set: 345;	CE, ISO
12.7	33696000-5	12.7. Plasma de control p/u determinarea D-dimerilor	D-Dimer Controls	Germania	Siemens	12.7. Plasma de control p/u determinarea D-dimerilor - Cerințe specifice: Plasma de control pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex CS-1600. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 2x5x1 ml;	CE, ISO
12.8	33696000-5	12.8. Plasma de control normală	Control Plasma N	Germania	Siemens	12.8. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru set 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 standart de la producătorul echipamentului Sysmex CS-1600. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x1 ml;	CE, ISO
12.9	33696000-5	12.9. Plasma de control patologică	Control Plasma P	Germania	Siemens	12.9. 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 standart de la producătorul echipamentului Sysmex CS-1600. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x1 ml;	CE, ISO
12.10	33696000-5	12.10. Solutie bufer p/u determinarea fibrinogenului	Owren's Veronal Buffer	Germania	Siemens	12.10. Solutie bufer p/u determinarea fibrinogenului - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Solutie bufer pentru determinarea fibrinogenului. Ambalaj standart de la producătorul coagulometru automat Sysmex CS-1600. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x15 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
12.11	33696000-5	12.11. Cuve de reacție	Reaction Cuvettes	Japonia	Sysmex	12.11. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Sysmex CS-1600, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 3000 buc;	CE, ISO
12.12	33696000-5	12.12. Cuve p/u probe	Sample Cups	China	GongDong	12.12. Cuve p/u probe - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve conice de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Sysmex CS-1600, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 500 buc;	CE, ISO
12.13	33696000-5	12.13. Soluție de curățare I	CA Clean I	Japonia	Sysmex	12.13. Soluție de curățare I - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție de curățare I pentru coagulometru automat Sysmex CS-1600, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
12.14	33696000-5	12.14. Soluție de curățare II	CA Clean II	Japonia	Sysmex	12.14. Soluție de curățare II - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție de curățare II pentru coagulometru automat Sysmex CS-1600, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 500 ml;	CE, ISO
12.15	33696000-5	12.15. Set p/u mentenanță 12 luni	Maintenance kit	Japonia	Sysmex	12.15. Set p/u mentenanță 12 luni - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de mentenanță pentru coagulometru automat Sysmex CS-1600. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 1 set;	CE, ISO
17		17. Analizator AFIAS-1, AFIAS-6 (analiza imunofluorescenta)						
17.1	33696000-5	17.1. Test rapid cantitativ cTrI/CK-MB/Myo F	AFIAS Cardiac Triple	Coreea	Boditech Med	17.1. Test rapid cantitativ cTrI/CK-MB/Myo F - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea cTrI/CK-MB/Myo prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.2	33696000-5	17.2. Cardiac Tripple Control	Cardiac Triple Control	Coreea	Boditech Med	17.2. Cardiac Tripple Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea Tn-I, Miogloblin și CK-MB prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 6*0,25 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 6*250 mkl;	CE, ISO
17.3	33696000-5	17.3. Test rapid cantitativ Interleikin-6	AFIAS IL-6	Coreea	Boditech Med	17.3. Test rapid cantitativ Interleikin-6 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea IL - 6 prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.4	33696000-5	17.4. Test rapid cantitativ Feritin	AFIAS Ferritin	Coreea	Boditech Med	17.4. Test rapid cantitativ Feritin - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea Feritinei prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.5	33696000-5	17.5. Ferritin Control	Ferritin Control	Coreea	Boditech Med	17.5. Ferritin Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea feritinei prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x0,5 ml;	CE, ISO
17.6	33696000-5	17.6. Test rapid cantitativ NT-pro BNP	AFIAS NT-proBNP	Coreea	Boditech Med	17.6. Test rapid cantitativ NT-pro BNP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea NT - pro BNP prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.7	33696000-5	17.7. NT - pro BNP Control	NT-proBNP Control	Coreea	Boditech Med	17.7. NT - pro BNP Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a NT - pro BNP prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
17.8	33696000-5	17.8. Test rapid cantitativ D-dimer	AFIAS D-Dimer	Coreea	Boditech Med	17.8. Test rapid cantitativ D-dimer - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea D - dimerilor prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.9	33696000-5	17.9. D - dimer Control	D-Dimer Control	Coreea	Boditech Med	17.9. D - dimer Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a D-dimerilor prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x0,5 ml;	CE, ISO
17.10	33696000-5	17.10. Test rapid cantitativ CRP	AFIAS CRP	Coreea	Boditech Med	17.10. Test rapid cantitativ CRP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea proteinei C - reactivă prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.11	33696000-5	17.11. CRP Control	CRP Control	Coreea	Boditech Med	17.11. CRP Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a Proteinei C - reactivă prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x0,5 ml;	CE, ISO
17.12	33696000-5	17.12. Test rapid cantitativ PCT	AFIAS PCT	Coreea	Boditech Med	17.12. Test rapid cantitativ PCT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea procaltitinei prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.13	33696000-5	17.13. PCT Control	PCT Control	Coreea	Boditech Med	17.13. PCT Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a Procalcitoninei prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
17.14	33696000-5	17.14. Test rapid cantitativ HbA1c	AFIAS HbA1c	Coreea	Boditech Med	17.14. Test rapid cantitativ HbA1c - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea HbA1c prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.15	33696000-5	17.15. HbA1c Control	HbA1c Control	Coreea	Boditech Med	17.15. HbA1c Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a HbA1c prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x0,5 ml;	CE, ISO
17.16	33696000-5	17.16. Test rapid cantitativ AFP	AFIAS AFP	Coreea	Boditech Med	17.16. Test rapid cantitativ AFP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea alfa-fetoproteinei AFP prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.17	33696000-5	17.17. AFP Control	AFP Control	Coreea	Boditech Med	17.17. AFP Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă AFP prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
17.18	33696000-5	17.18. Test rapid cantitati CEA	AFIAS CEA	Coreea	Boditech Med	17.18. Test rapid cantitati CEA - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea CEA prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.19	33696000-5	17.19. CEA Control	CEA Control	Coreea	Boditech Med	17.19. CEA Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă CEA prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
17.20	33696000-5	17.20. Test rapid cantitativ FSH	AFIAS FSH	Coreea	Boditech Med	17.20. Test rapid cantitativ FSH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea FSH prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unică folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.21	33696000-5	17.21. FSH Control	FSH Control	Coreea	Boditech Med	17.21. FSH Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă FSH prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
17.22	33696000-5	17.22. Test rapid cantitativ Prolactin	AFIAS PRL	Coreea	Boditech Med	17.22. Test rapid cantitativ Prolactin - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea PRL prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unică folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.23	33696000-5	17.23. Prolactin Control	PRL Control	Coreea	Boditech Med	17.23. Prolactin Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă PRL prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
17.24	33696000-5	17.24. Test rapid cantitativ Anti-CCP	AFIAS Anti-CCP	Coreea	Boditech Med	17.24. Test rapid cantitativ Anti-CCP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea KL-6 prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unică folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.25	33696000-5	17.25. Anti-CCP Control	Anti-CCP control	Coreea	Boditech Med	17.25. Anti-CCP Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă KL-6 prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x0,5 ml;	CE, ISO
17.26	33696000-5	17.26. Test rapid cantitativ vit.D	AFIAS Vitamin D	Coreea	Boditech Med	17.26. Test rapid cantitativ vit.D - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea KL-6 prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unică folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.27	33696000-5	17.27. Vit.D Control	Vitamin D control	Coreea	Boditech Med	17.27. Vit.D Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă KL-6 prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat 2*0,5 ml;	CE, ISO
17.28		17.28. Test rapid cantitativ Cortizol	AFIAS Cortisol	Coreea	Boditech Med	17.28. Test rapid cantitativ Cortizol - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea KL-6 prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unică folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
17.29		17.29. Cortizol Control	Cortisol control	Coreea	Boditech Med	17.29. Cortizol Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă KL-6 prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat 2*1 ml;	CE, ISO
17.30	33696000-5	17.30. Cartuș de spălare p/u AFIAS, 100 buc	Washing cartridge	Coreea	Boditech Med	17.30. Cartuș de spălare p/u AFIAS, 100 buc - Cerințe specifice: Set cu cartușuri pentru mentenanța tehnică periodică a Analizatorului automat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 100 buc;	CE, ISO
20		20. Reagenți p/u investigații imunologice, hematologice, imuno hematologice, clinice generale						
20.1	33696000-5	20.1. CRP	Humatex CRP	Germania	Human	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).	Conform cerințelor; Set pentru determinarea Proteinei C-reactivă, metoda Latex-test. Ambalaj: 100 teste.	CE, ISO
20.2	33696000-5	20.2. ASLO	Humatex ASO	Germania	Human	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).	Conform cerințelor; Set pentru determinarea ASLO, metoda Latex-test. Ambalaj: 100 teste.	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
20.3	33696000-5	20.3. RF	Humatex RF	Germania	Human	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).	Conform cerințelor; Set pentru determinarea Factorului reumatic, metoda Latex-test. Ambalaj: 100 teste.	CE, ISO
20.4	33696000-5	20.4. Lupus erimatos	SLE Latex Test	Germania	Human	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Lupus erimatos. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Conform cerințelor; Set pentru determinarea rapida a Lupus erimatos, metoda Latex-test. Ambalaj: 30 teste;	CE, ISO
29	33696000-5	29. Vârfuri conice p/u dozator, volum 3-5ml.	Humapetten tips 1-5ml	Germania	Human	29. Vârfuri conice p/u dozator, volum 3-5ml. - Marcaj CE Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Vârfuri plastic 3-5ml p/u dozator semiautomat. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Prezentare exemple de vârfuri.	Conform cerințelor; Vârfuri plastic 3-5ml p/u dozator semiautomat.	ISO
32		32. Hematologie 5 DIFF (lot deschis p/u oferte alternative)					Analizator hematologic 5-DIFF XN-530	
	33696000-5	Analizator hematologic full automat 5DIFF	Analizator hematologic automat XN-530 Dispozitivul medical se află în dotarea IMU conform Contractului de comodat nr.8 din 11.04.2025	Japonia	Sysmex	32. Analiza generală de sânge cu formula leucocitară (SDIIF) Procedura de achiziție a Investigațiilor Hematologice Generale tip 5 DIFF cu comodarea echipamentului Hematologic cu analizare în regim 5 DIFF. În caz de oferire a unui analizator de anul 2-3 de funcționare - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului din contul Agentului Economic (Ofertantului). Obligator sa se ofere (la necesitate rapidă) în formă de back-up un analizator automat 3 DIFF' suplimentar cu o viteză mai inferioară celui de bază, pentru u a asigura continuitatea investigațiilor urgente în caz de defecțiune temporară analizatorului de bază pe perioada soluționării defecțiunilor echipamentului 5 DIFF. *I. Cerințe pentru sistem analitic: Analizator Hematologic full Automat 5 DIFF cu stative de încărcare și procesare automată a tuburilor (cu K ₃ EDTA) primare cu sânge integral, pentru următoarele condiții de exploatare: (1) Funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. (2) Contract de comodat - pentru 14 luni. (3) Cerințe tehnice pentru analizator automat 5 DIFF: (a) Încărcarea tuburilor primare în stative pe linie automată; (b) Opțional posibilitatea de examinare a lichidelor biologice (LCR, Transudat/Exudat, Sinovial) în baza aceluiași reagenți; (c) Aplicațiile softului deschise cu acces de Admin; (d) Soft instalat, funcționabil, vigilent și robust; conectarea aparatului la LIS prin ethernet (preferabil) sau COM-port; (e) Ecran tachscre, tastatură de masă, Maus; Scanner de barcoduri pe bordul analizatorului și unu extern; (f) Metoda pentru Hemoglobină: Linearitate ≈ 200 g/L (opțional binevenit un interval și mai mare), Sensibilitate ≈ 1 g/L (opțional binevenit sensibilitatea metodei < 1,0 g/L); (g) RBC. Metoda - optică prin flow-citometrie. Camera pentru Eritrocite: diapazon de numărare ≈ [0,01x10 ¹² /L ~ 7,00x10 ¹² /L] (opțional binevenit interval și mai mare); (h) Leucocite. Metoda - optică prin flow-citometrie. Camera pentru Leucocite: diapazon de numărare ≈ [0,01x10 ⁹ /L ~ 300,00x10 ⁹ /L] (opțional binevenit interval și mai mare); (i) Trombocite. Metoda - optică prin flow-citometrie. Camera pentru Trombocite: cu diapazon de numărare ≈ [5x10 ⁹ /L ~ 2500x10 ⁹ /L] (opțional binevenit interval și mai mare); (k) Binevenit minimalizarea interferenței din partea reticulocitelor în proces de numărare a populației leucocitare în probe anemice cu reticulocitoze; (m) Binevenit minimalizarea interferenței din partea fragmentelor de eritroci (în probe eventual hemolitice) în proces de numărare a populației trombocitare.	32. Analiza generală de sânge cu formula leucocitară (SDIIF) Procedura de achiziție a Investigațiilor Hematologice Generale tip 5 DIFF cu comodarea echipamentului Hematologic cu analizare în regim 5 DIFF. Dispozitivul medical se află în dotarea IMU conform Contractului de comodat nr.8 din 11.04.2025 + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului din contul Agentului Economic (Ofertantului). Obligator se va oferi (la necesitate rapidă) în formă de back-up un analizator automat 3 DIFF' suplimentar cu o viteză mai inferioară celui de bază, pentru u a asigura continuitatea investigațiilor urgente în caz de defecțiune temporară analizatorului de bază pe perioada soluționării defecțiunilor echipamentului 5 DIFF. I. Cerințe pentru sistem analitic: Analizator Hematologic full Automat 5 DIFF cu stative de încărcare și procesare automată a tuburilor (cu K ₃ EDTA) primare cu sânge integral, pentru următoarele condiții de exploatare: (1) Funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. -da (2) Contract de comodat - pentru 14 luni. -da (3) Cerințe tehnice pentru analizator automat 5 DIFF: (a) Încărcarea tuburilor primare în stative pe linie automată; -da (2 stative x 10 probe) - Brosura, pagina 1 (b) Opțional posibilitatea de examinare a lichidelor biologice (LCR, Transudat/Exudat, Sinovial) în baza aceluiași reagenți; -nu (c) Aplicațiile softului deschise cu acces de Admin; -da (d) Soft instalat, funcționabil, vigilent și robust; conectarea aparatului la LIS prin ethernet (preferabil) sau COM-port; -da (e) Ecran tachscre, tastatură de masă, Maus; Scanner de barcoduri pe bordul analizatorului și unu extern; -da (f) Metoda pentru Hemoglobină: Linearitate > 200 g/L, Sensibilitate ≈ 1 g/L; (g) Eritrocite. Metoda - optică prin flow-citometrie. Camera pentru Eritrocite: diapazon de numărare ≈ [0,01x10 ¹² /L ~ 12,00x10 ¹² /L]; (h) Leucocite. Metoda - optică prin flow-citometrie. Camera pentru Leucocite: diapazon de numărare ≈ [0,01x10 ⁹ /L ~ 800,00x10 ⁹ /L]; (i) Trombocite. Metoda - optică prin flow-citometrie. Camera pentru Trombocite: cu diapazon de numărare ≈ [5x10 ⁹ /L ~ 2500x10 ⁹ /L]; (k) Binevenit minimalizarea interferenței din partea reticulocitelor în proces de numărare a populației leucocitare în probe anemice cu reticulocitoze; -da (m) Binevenit minimalizarea interferenței din partea fragmentelor de eritroci (în probe eventual hemolitice) în proces de numărare a populației trombocitare. -da	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
						II. Cerințe pentru reagenți, piese consumabile / non-consumabile specifice sistemului analitic de tip închis: (1) Bugetul Ofertei pentru lotul dat obligator să includă următoarele poziții: (a) seturi de reagenți în exces (mai ales pentru Diluenți) luind în considerare proceduri de spălări frecvente din contul reagenților conform protocolului intern automat de spălări programate individual de producător, de asemeni în «regim de hibernare» și funcționare non-stop în 24/24 și 7/7; (b) material hematologic suficient pentru control de calitate zilnic; (c) soluții consumabile de spălare (în exces) pentru asigurarea recomandărilor pentru mentenanțele zilnice de rutină; (d) seturi pentru mentenanțe «non-generale» periodice (sau frecvente reieșite din necesitatea de funcționare non-stop în 24/24 și 7/7) specifice (tip spot): piese supuse uzurei înalte, sau filtre, sau camere de flow-citometrie (la necesitate în caz de defectare), sau tuburi solitare, sau pompe solitare, sau seringi individuale, sau ace individuale sau oricare alte piese consumabile sau non-consumabile specifice sistemului analitic oferit necesare pentru funcționare non-stop în 24/24 și 7/7, să fie prevăzute și livrate din necesitate tehnică, costul fiind inclus în Bugetul Ofertei pentru lotul dat; (e) Numărul «kiturilor de mentenanță generală»: două (unu kit să se instaleze obligator la mijlocul perioadei de comedare 6-7 luni de lucru la discreția medicului de laborator din cadrul IMSP, cel de al doilea - la discreția inginerului specialist în deservirea tehnică a analizatorului hematologic în baza recomandărilor acestuia). (2) Facturarea și livrarea reagenților să se execute conform împachetărilor de la producător și prețul acestora, dar suplimentar la factură să se anexeze aviz de specificare pentru care număr estimativ și relativ de investigații (nr. de teste generale) va fi suficient volumul livrat, luând în considerare și exceptând volumurile consumate pentru proceduri frecvente de autospălare înainte și în timpul de «regime de hibernare» în regim de funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. (3) Garanție pe toată perioada deținerii analizatorului. III. Cerințe pentru asistență inginerescă și asigurarea funcționalității aparatului perioada de comedare: (1) Operatorul Economic câștigător este obligat post-factum să Subcontracteze «Servicii de conectare a echipamentului automat la Med Project» cu Operatorul Economic în domeniul IT deținător de drept la suport tehnic și conectare către serverul bazei de date electronice a IMSP IMU: baza de date «Med Project». Subcontractarea serviciilor de conectare la «Med Project» și costul lor să fi acoperite de Ofertant sau incluse în bugetul Ofertei pentru lotul dat. (2) Pe parcursul termenului de valabilitate a Contractului de comedare, operatorul economic să asigure deservirea și oricare tip de mentenanțe prin mobilizarea și oferirea serviciilor de suport tehnic din partea echipei de ingineri specializați în instalarea și aplicațiile aparatului oferit, costul căror să fie inclus în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale. Costul serviciilor tehnice a inginerilor din partea Operatorului economic, precum și costul oricăror seturi de mentenanțe, costul pieselor necesare pentru asigurarea funcționării non-stop a analizatorului sau pentru repararea defecțiunelor interne survenite în proces de «uzură de rutină» non-stop să fie incluse în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale pe perioada comodării. (3) Timpul de reacționare și implicarea bioinginerilor sau echipei de ingineri instruiți la solicitarea de tip «urgent» pentru soluționarea disfuncțiilor grave a analizatorului în Laboratorul de urgență în Departamentul Clinic de Medicină de Urgențe al IMSP IMU pentru servicii de reparație - maxim 3-4 ore în aceeași zi (1 oră pentru recepționarea apelului și reacționare, 2 ore pentru mobilizarea inginerului sau echipei, 1 ora pentru sosire în IMSP IMU). Omiterea sau/și reținerea serviciilor de reparație de tip «vital» sau altor tipuri de soluționări de tip «urgent» care vor perturba activitatea Laboratorului pentru asigurarea lucrului asistenței în urgențe medicale, se va penaliza prin implicarea serviciului juridic al IMSP IMU și acoperirea prejudiciului institutiei pentru timpul de stagnare în condiții de urgențe medicale.	II. Cerințe pentru reagenți, piese consumabile / non-consumabile specifice sistemului analitic de tip închis: (1) Bugetul Ofertei pentru lotul dat obligator va include următoarele poziții: (a) seturi de reagenți în exces (mai ales pentru Diluenți) luind în considerare proceduri de spălări frecvente din contul reagenților conform protocolului intern automat de spălări programate individual de producător, de asemeni în «regim de hibernare» și funcționare non-stop în 24/24 și 7/7; -da (b) material hematologic suficient pentru control de calitate zilnic; -da (c) soluții consumabile de spălare (în exces) pentru asigurarea recomandărilor pentru mentenanțele zilnice de rutină; -da (d) seturi pentru mentenanțe «non-generale» periodice (sau frecvente reieșite din necesitatea de funcționare non-stop în 24/24 și 7/7) specifice (tip spot): piese supuse uzurei înalte, sau filtre, sau camere de flow-citometrie (la necesitate în caz de defectare), sau tuburi solitare, sau pompe solitare, sau seringi individuale, sau ace individuale sau oricare alte piese consumabile sau non-consumabile specifice sistemului analitic oferit necesare pentru funcționare non-stop în 24/24 și 7/7, vor fi prevăzute și livrate din necesitate tehnică, costul fiind inclus în Bugetul Ofertei pentru lotul dat; -da (e) Numărul «kiturilor de mentenanță generală»: unu, conform recomandărilor producatorului. (2) Facturarea și livrarea reagenților se va executa conform împachetărilor de la producător și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care număr estimativ și relativ de investigații (nr. de teste generale) va fi suficient volumul livrat, luând în considerare și exceptând volumurile consumate pentru proceduri frecvente de autospălare înainte și în timpul de «regime de hibernare» în regim de funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. -da (3) Garanție pe toată perioada deținerii analizatorului. -da III. Cerințe pentru asistență inginerescă și asigurarea funcționalității aparatului perioada de comedare: (1) Operatorul Economic câștigător post-factum va Subcontracta «Servicii de conectare a echipamentului automat la Med Project» cu Operatorul Economic în domeniul IT deținător de drept la suport tehnic și conectare către serverul bazei de date electronice a IMSP IMU: baza de date «Med Project». Subcontractarea serviciilor de conectare la «Med Project» și costul lor vor fi acoperite de Ofertant sau incluse în bugetul Ofertei pentru lotul dat. (2) Pe parcursul termenului de valabilitate a Contractului de comedare, operatorul economic va asigura deservirea și oricare tip de mentenanțe prin mobilizarea și oferirea serviciilor de suport tehnic din partea echipei de ingineri specializați în instalarea și aplicațiile aparatului oferit, costul căror vor fi incluse în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale. Costul serviciilor tehnice a inginerilor din partea Operatorului economic, precum și costul oricăror seturi de mentenanțe, costul pieselor necesare pentru asigurarea funcționării non-stop a analizatorului sau pentru repararea defecțiunelor interne survenite în proces de «uzură de rutină» non-stop vor fi incluse în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale pe perioada comodării. (3) Timpul de reacționare și implicarea bioinginerilor sau echipei de ingineri instruiți la solicitarea de tip «urgent» pentru soluționarea disfuncțiilor grave a analizatorului în Laboratorul de urgență în Departamentul Clinic de Medicină de Urgențe al IMSP IMU pentru servicii de reparație va fi maxim 3-4 ore în aceeași zi (1 oră pentru recepționarea apelului și reacționare, 2 ore pentru mobilizarea inginerului sau echipei, 1 ora pentru sosire în IMSP IMU). Omiterea sau/și reținerea serviciilor de reparație de tip «vital» sau altor tipuri de soluționări de tip «urgent» care vor perturba activitatea Laboratorului pentru asigurarea lucrului asistenței în urgențe medicale, se va penaliza prin implicarea serviciului juridic al IMSP IMU și acoperirea prejudiciului institutiei pentru timpul de stagnare în condiții de urgențe medicale.	

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
						(4) IMSP IMU și funcționarii Laboratorului nu poartă răspundere materială pentru oricare tip de defecțiune «internă» a aparatului de biochimie oferit în comodă pe durata Contractului de comodare. Oricare tip de support tehnic din partea echipei de ingineri și piese necesare să fie acoperite în baza garanției sau incluse în bugetul Ofertei pentru lotul dat. IV. Cerințe generale obligatorii: Certificate de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014	(4) IMSP IMU și funcționarii Laboratorului nu vor purta răspundere materială pentru oricare tip de defecțiune «internă» a aparatului de biochimie oferit în comodă pe durata Contractului de comodare. Oricare tip de support tehnic din partea echipei de ingineri și piese necesare va fi acoperită în baza garanției sau incluse în bugetul Ofertei pentru lotul dat. IV. Cerințe generale obligatorii: Certificate de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014	
32.1	33696000-5	32.1. Reagent DCL p/u diluarea tuturor fracțiilor celulare	Cellpack DCL	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 20 L;	CE, ISO
32.2	33696000-5	32.2 Reagent Sulfolyser p/u determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge	Sulfolyser	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 3x500 ml;	CE, ISO
32.3	33696000-5	32.3. Reagent Lysercell WDF p/u lizarea eritrocitelor în scopul determinării a leucocitelor	Lysercell WDF	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 2 L;	CE, ISO
32.4	33696000-5	32.4. Reagent Fluorocell WDF p/u colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil	Fluorocell WDF	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 2x22 ml;	CE, ISO
32.5	33696000-5	32.5. Detergent Cellclean p/u mentenanță zilnice	Cellclean	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
32.6	33696000-5	32.6. Materialul de control XN-L Check L1	XN-L Check L1	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
32.7	33696000-5	32.7. Materialul de control XN-L Check L2	XN-L Check L2	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
32.8	33696000-5	32.8. Materialul de control XN-L Check L3	XN-L Check L3	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
32.9	33696000-5	32.9. Calibrator Hemoglobina XN CAL	XN CAL	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
32.10	33696000-5	32.10. Set de mentenanță	Maintenance kit	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 1 set;	CE, ISO

Semnăt: _____

Numele, Prenumele: **Iurchevici Valeriu**

În calitate de: **Director**

Ofertantul: **"ECHIPAMED - PLUS" SRL**

Adresa: **str.Valea Trandafirilor 24"B" of.2-7**