

Specificații tehnice (F4.1)

Licitație Deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1610615084064						Data: „03” Februarie 2021	Alternativa nr.: _____	
Denumirea licitației:	"Achiziționarea reactivelor, articolelor pentru laboratorul diagnostic"					Lot: _____	Pagina: __ din __	
Nr. Lot/ pozitie	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Antigenul virusului hepatic B (HBsAg)	I231-1021	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanța și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Antigenul virusului hepatic B (HBsAg) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat ISO
2	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi al virusului hepatic B (AntiHBs)	I231-1271	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanța și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi al virusului hepatic B (AntiHBs) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat ISO
3	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi al virusului hepatic C (HCV sumar)	I231-1031	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanța și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.)	Anticorpi al virusului hepatic C (HCV sumar) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat ISO

7	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi al virusului hepatic Bcor sumar (Hbcor sumar)	I231-1081	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pnnă la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi al virusului hepatic Bcor sumar Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat ISO
9	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Antigen carcinoembrionar (CEA)	K224	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pnnă la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Antigen carcinoembrionar (CEA) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
10	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Cancer gastrointestinal (CA-199)	K223	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pnnă la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Cancer gastrointestinal (CA-199) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO

11	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Cancer ovarian (CA-125)	K222	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.)	Cancer ovarian (CA-125) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
12	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Cancer sbn (CA-153)	K226	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Cancer sbn (CA-153) sumar Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
13	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Cancer gastric (CA-724)	K244	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Cancer gastric (CA-724) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO

14	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Alfa-fetoproteina (AFP)	K225	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Alfa-fetoproteina (AFP) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
15	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Cancer pancreatic (CA-242)	K243	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Cancer pancreatic (CA-242) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
16	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi ai virusului herpes simplex tip I IgG (HSV I IgG)	I231-1151	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi ai virusului herpes simplex tip I IgG (HSV I IgG). Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO

17	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi ai virusului herpes simplex tip II IgG (HSV II IgG)	I231-1171	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pbnă la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi ai virusului herpes simplex tip II IgG (HSV II IgG). Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
18	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi ai virusului herpes simplex tip I IgM (HSV I IgM)	I231-1161	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pbnă la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi ai virusului herpes simplex tip I IgM (HSV I IgM). Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
19	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi ai virusului herpes simplex tip II IgM (HSV II IgM)	I231-1181	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pbnă la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi ai virusului herpes simplex tip II IgM (HSV II IgM). Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO

20	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anti citomegalovirus IgG (CMV IgG)	I231-1131	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pbnă la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anti citomegalovirus IgG (CMV IgG) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
21	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anti citomegalovirus IgM (CMV IgM)	I231-1141	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pbnă la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anti citomegalovirus IgM (CMV IgM) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
22	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi anti-Chlamidia Trahomatis IgG	04.03	Federația Rusă	EKOLAB	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pbnă la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi anti-Chlamidia Trahomatis IgG Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat ISO

23	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi anti-Chlamidia Trachomatis IgM	04.02	Federația Rusă	EKOLAB	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi anti-Chlamidia Trachomatis IgM Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat ISO
26	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi anti- Micoplasma hominis IgG	10.06	Federația Rusă	EKOLAB	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi anti- Micoplasma hominis IgG Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat ISO
27	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi anti- Micoplasma hominis IgM	10.07	Federația Rusă	EKOLAB	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi anti- Micoplasma hominis IgM Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat ISO

28	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi anti-Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Micoplasma pneumoniae IgG	10.02	Federația Rusă	EKOLAB	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Micoplasma pneumoniae IgG Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat ISO
29	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi anti- Micoplasma pneumoniae IgM	10.01	Federația Rusă	EKOLAB	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi anti- Micoplasma pneumoniae IgM Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat ISO
30	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi anti- Toxoplasma gondii IgG	I231-1091	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi anti- Toxoplasma gondii IgG Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO

31	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi anti- Toxoplasma gondii IgM	I231-1101	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi anti- Toxoplasma gondii IgM Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
32	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi anti- Ureoplasma urealiticum IgG	13.04	Federația Rusă	EKOLAB	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi anti- Ureoplasma urealiticum IgG Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat ISO
33	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi anti- Ureoplasma urealiticum IgM	13.05	Federația Rusă	EKOLAB	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi anti- Ureoplasma urealiticum IgM Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat ISO

34	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi anti- Helicobacter Pylori IgG	I231-1241	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi anti- Helicobacter Pylori IgG Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
35	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Helicobacter Pylori Antigen	I231-1261	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Helicobacter Pylori Antigen Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
36	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Prolactin	K206	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Prolactin Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO

37	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Progesteron	K207	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Progesteron Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
40	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Estradiol	K208	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Estradiol Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
41	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Hormon luteinizant (LH)	K202	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Hormon luteinizant (LH) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO

47	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi anti-Lamblia	K171	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pbnă la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi anti-Lamblia Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
48	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Hormon foliculostimulator (FSH)	K203	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pbnă la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Hormon foliculostimulator (FSH) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
49	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Antigenul specific de prostată total (TPSA)	I231-2031	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pbnă la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Antigenul specific de prostată total (TPSA) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO

50	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Antigenul specific de prostată liber (FPSA)	K231	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Antigenul specific de prostată liber (FPSA) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
51	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Testosterone	K209	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Testosterone Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
52	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Hormon tireotrop (TSH)	I231-3011	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Hormon tireotrop (TSH) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO

53	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Triiodotironina totala (T3)	I231-3041	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Triiodotironina totala (T3) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
54	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Tiroxina totala (T4)	I231-3021	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Tiroxina totala (T4) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
55	33696000-5	Reagenți pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Triiodotironina liberă (FT3)	I231-3051	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Triiodotironina liberă (FT3) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO

56	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Tiroxina libera (FT4)	I231-3031	SUA	ACON	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Tiroxina libera (FT4) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
57	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi tirioglobulinei (Anti-TG)	K132	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi tirioglobulinei (Anti-TG) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
58	33696000-5	Reagenti pentru investigații imunologice, analizator semiautomat Stat-Fax 4700 Anticorpi tiroidperoxidazei (Anti-TPO)	K131	Federația Rusă	XEMA	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Anticorpi tiroidperoxidazei (Anti-TPO) Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO

73	33696000-5	Reagenți pentru investigarea sistemului de hemostază la analizatorul semiautomat Trombotaimer 4 TB-plastin, liofilizat ISI =1,63 set/100 teste	607	Federația Rusă	Tehnologia Standart	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	TB-plastin, liofilizat ISI=1,63 set/100 teste. Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
74	33696000-5	Reagenți pentru investigarea sistemului de hemostază la analizatorul semiautomat Trombotaimer 4 Plasma de control normala pentru 11 parametri fl/1ml	774	Federația Rusă	Tehnologia Standart	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Plasma de control normala pentru 7 parametri fl/1ml. Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
75	33696000-5	Reagenți pentru investigarea sistemului de hemostază la analizatorul semiautomat Trombotaimer 4 Plasma de control patologică 11 parametri fl/1ml	775	Federația Rusă	Tehnologia Standart	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie sa coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie sa corespunda cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Plasma de control patologică 7 parametri fl/1ml. Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO

77	33696000-5	Reagenți pentru investigarea sistemului de hemostază la analizatorul semiautomat Trombotaimer 4 Teste pentru aprecierea fibrinogenului set/100 teste	711	Federația Rusă	Tehnologia Standart	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Teste pentru aprecierea fibrinogenului set/100 t. Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
79	33696000-5	Reagenți și consumabile pentru analizatorul semiautomat Coagulometru cu 4 canale, C-4X, Helena Tromboplastin liofilizat, set 2x5ml/200 teste	607	Federația Rusă	Tehnologia Standart	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Tromboplastin liofilizat, set 4x5ml/200 teste Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
80	33696000-5	Reagenți și consumabile pentru analizatorul semiautomat Coagulometru cu 4 canale, C-4X, Helena Fibrinogen Klauss 100 liofilizat, set/200 teste	711	Federația Rusă	Tehnologia Standart	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Fibrinogen Klauss 100 liofilizat, set/200 teste Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO

81	33696000-5	Reagenți și consumabile pentru analizatorul semiautomat Coagulometru cu 4 canale, C-4X, Helena Control plasma Normal fl/1ml	774	Federația Rusă	Tehnologia Standart	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Control plasma Normal fl/1ml la 7 parametri Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
82	33696000-5	Reagenți și consumabile pentru analizatorul semiautomat Coagulometru cu 4 canale, C-4X, Helena Control plasma Patologică fl/1ml	775	Federația Rusă	Tehnologia Standart	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Control plasma Patologică fl/1ml la 7 parametri Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO
83	33696000-5	Reagenți și consumabile pentru analizatorul semiautomat Coagulometru cu 4 canale, C-4X, Helena Calibrator plasma liofilizat set 4x1ml	773	Federația Rusă	Tehnologia Standart	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea; liniaritatea; specificitatea; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu ! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător 2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare on condițiile prevazute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) .	Calibrator plasma universal la 12 parametri, liofilizat set 4x1ml. Conform cerințelor generale pentru reagenți, calibratori și material de control (conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)	Certificat CE; ISO

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

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