

la Documentația standard nr. _____

din “ ____ ” _____ 20__

Specificații tehnice

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 3, 4, 6, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 5,]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Obiectul achiziției: _____

Denumirea modelului bunului/serviciului	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
Lot 1 Reagenți, calibratori și material de control pentru Analizatorul biochimic automat SELECTRA PRO XL , ELITech Clinical Systems, Olanda (modul ISE)						
AST/GOT Flacoane cu volumul de la 50 până la 125ml, în set				Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 2.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l,		

				<p>Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
ALT/GPT (piridoxalfosfat !)				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică</p>		

<p>Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set</p>			<p>fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.4U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 6.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente</p>		
---	--	--	--	--	--

				<p>tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>Fosfataza alcalină (Alkaline-Posphatase) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 6U/L Coeficientul de variație intraserial: < 3.0 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 2 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p>		

				<p>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 în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
Alfa-Amilaza (alf-Amylase) Flacoane cu volumul de la 25 până la 50 ml., în set				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 6.0U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.6</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.4</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l,</p>		

				<p>Lipemie pînă la 21g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
Albumina cu standard (Albumin) Flacoane cu				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru</p>		

<p>volumul de la 50 pînă la 125ml, în set</p>			<p>folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1g/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.0 Coeficientul de variație extraserial: <0.8 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor</p>		
---	--	--	---	--	--

				<p>tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>Bilirubina totală (Total Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.3mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.1 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea,</p>		

				<p>specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>Bilirubina directă (Direct Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml până la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.02mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 0.9 Coeficientul de variație extraserial: < 4.8 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără</p>		

				<p>preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>Calciu +standard, (Calcium Arsenazo) Flacoane cu volumul de la 100 ml până la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: <</p>		

				<p>0.03mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.1</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va</p>		
--	--	--	--	--	--	--

				indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Cholesterol total +standart (Cholesterol) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOL/CHSL</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrador</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.9</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.1</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea,</p>		

				<p>specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>LDL-Colesterol (LDLCholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25 ml până la 80 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: enzimatica, colorimetrica, selectiv detergent. End point.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. BIREAGENT. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: 0.3 mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.1</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,3 mmol/l, Bilirubina până la 513μmol/l, Hemoglobina până la 2,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile</p>		

				<p>vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +calibrator Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: enzimatica, colorimetrica, selectiv detergent. End point. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p>		

			<p>Limita minimă de detectie pentru set: 1mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.1 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 513μmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va</p>		
--	--	--	---	--	--

				indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
CREATININE Jaffe +st. Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.04mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și</p>		

				<p>calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>GAMMA GT (γ-GLUTAMILTRAN SFERASE) Flacoane cu volumul de la 25 până la 62.5 ml, în set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2.5U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1,5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.6</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 4,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj</p>		

				<p>de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>GLUCOSE HK + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ-6-FOSFAT DEHIDROGENAZA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. BIREAGENT Cu calibrator</p>		

				<p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 1mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.2</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.6</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport</p>		
--	--	--	--	---	--	--

				<p>hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>GLUCOSE PAP + st. Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ-OXIDAZA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: < 2mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.7 Coeficientul de variație extraserial: < 1.2 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să</p>		

				<p>conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>IRON-FERROZINE + st. Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu ferrozine.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 3mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8.5</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 25mg/dl, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 400mg/dl (echivalent trigliceride), Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.</p>		

				<p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
MAGNESIUM XB + st. Flacoane cu volumul De la 50				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică COLORAREA CU CALMAGITE IN SOLUTIE ALCALINA</p>		

<p>ml pînă la 125 ml., în set</p>			<p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOREAGENT. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.11 mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.9</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.9</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente</p>		
---------------------------------------	--	--	--	--	--

				<p>tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>PHOSPHORUS UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică cu AMMONIUM MOLYBDATE, CU FORMAREA PHOSPHOMOLYBDIC COMPLEX. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOREAGENT. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 0.1mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.1 Coeficientul de variație extraserial: < 2.4 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să</p>		

				<p>coincide 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 în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>PROTEIN (TOTAL) + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 5,0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7</p>		

			<p>mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
--	--	--	---	--	--

<p>TRIGLYCERIDES + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>			<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: enzimatica GPO si ADPS Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6.0mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.3 Coeficientul de variație extraserial: < 2.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p>		
--	--	--	--	--	--

				<p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>UREA/BUN-UV + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: < 3.0 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 1.6 Coeficientul de variație extraserial: < 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale</p>		

				<p>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 în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>URIC ACID MONO + st. Flacoane cu volumul De la 50 ml până la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 0.10mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.6</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.3</p>		

			<p>Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
--	--	--	--	--	--

<p>HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 1.0 ml pina la 32ml., set</p>			<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: singe venos sau arterial cu conservant K3EDTA sau citrat de sodiu Limita minimă de detectie pentru set: < 1.5%</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1% Coeficientul de variație extraserial: < 3% Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat</p>		
--	--	--	---	--	--

				<p>sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
Control HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set				<p>Marcaj: CE</p> <p>Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport</p>		
Calibratori 4 nivele HbA1c (Hemoglobina glicozilata) flacoane cu volum de la 0.5 ml pina la 2.0ml., set				<p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport</p>		

				<p>hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>CK- MB (Izoenzime- creatininkinazei) Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: < 6 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 16.0 Coeficientul de variație extraserial: < 14.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și</p>		

				<p>calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
Control CK- MB (Izoenzime-creatininkinazei) Flacoane cu volumul De la 0.5 ml pînă la 3.0 ml., în set				<p>Marcaj: CE</p> <p>Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>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 în limba de stat</p>		

				<p>sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>Alcohol (ETHANOL)+ st Flacoane cu volumul De la 50 ml până la 125 ml., în set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată,urina Limita minimă de detectie pentru set: < 10mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 2.1 Coeficientul de variație extraserial: <3.9</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea,</p>		

				<p>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 în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
Control Alcohol (ethanol) (PATOLOGIC SI NORMAL). Flacoane cu volumul De la 0.5 ml pînă la 3.0 ml., în set				<p>Marcaj: CE</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale</p>		

				<p>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 în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
Ferritin IP reagent Flacoane cu volumul De la 5 ml pînă la 50 ml., în set				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex</p> <p>.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < lipsesc date</p>		

			<p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.7 Coeficientul de variație extraserial: < 4.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va</p>	
--	--	--	---	--

				indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Ferritin IP calibrator Flacoane cu volumul De la 2 ml pînă la 5ml., în set				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex</p> <p>.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < lipsesc date</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.7</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.3</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să</p>		

				<p>conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<p>VITAMIN – D (25 (OH)VITAMIN D) Flacoane cu volum de la 20 ml pana la 5 ml, in set</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, <u>plasma litiu heparinizată</u></p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 2nmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 4,3 – 3,5</p> <p>Coeficient de variatie extraseral: 1,7 – 0,9</p> <p>Interferențe:</p>		

				<p>Bilirubina totala pînă la >684,2 mmol/l, Bilirubina directa pînă la >505 mmol/l, Trigliceride pînă la 16,95 mmol/l</p> <p>Hemoglobina >600mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
--	--	--	--	---	--	--

<p>VITAMIN – D (25 (OH)VITAMIN D) - control Flacoane cu volum de la 5 ml pana la 2 ml, in set</p>				<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex . Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va</p>		
---	--	--	--	---	--	--

				indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
VITAMIN – D (25 (OH)VITAMIN D) - calibrator Flacoane cu volum de la 5 ml pana la 2 ml, in set				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Imuno – turbidimetrica cu particole latex</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport</p>		

				<p>hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
ELITROL 1				<p>Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
ELITROL 2						
ELICA						
Lotul 2 Soluții suplimentare pentru analizorul Selectra PRO -XL cu sistem deschis (MODUL ISE)						
Soluție concentrată system lichid fl				<p>Marcaj: CE</p> <p>Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original,</p>		

1000ml pentru Selectra PRO-XL				<p>securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
Soluție concentrată de system Cleaning pentru Selectra PRO-XL fl 1000 ml					
Soluție hipohlorid 0,5 ml fl. 1000ml					

Lot. 3 Reagenți pentru investigații hematologice – Analizatorul hematologic automat ERMA – PCE 2010

Soluție de diluare butelie – 20 litri				<p>Marcaj: CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certificate de analiză</p> <p>Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să</p>	
Pro- clean Soluție de spălat butelie-5litri					
Ciment reagent hemolizant					

1fl*500ml				coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.		
Soluție conc. De hipoclorid 0,5% 1l Fl*1000ml				Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		

**Lot. 4 Reagenți pentru investigații hematologice
- Analizatorul hematologic automat Emerald -3 diff cu sistem închis**

Emerald Diluent RGT- 10 L 9H4802/382200000				CE Marca, ISO 14001:1996, ISO 9001:2000, certificate de analiză		
Emerald Cleaner RGT – 960 ml 9H4602/382200000				Soluțiile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.		
Emerald HGB LYSE RGT – 960 ml 9H4702/382200000						
Set de control hematologic cu 3 nivele					Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	

				<p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
Lot. 5 Reagenți și consumabile pentru analizatorul hematologic automat RUBY CELL-DYN (5 diff) (tip închis)						
Diluent Sheath , canistra 20l				<p>Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea, calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale</p>		
Soluție WBC LYSE RGT 3,8 L						
Soluție HGB NC LYSE 3,84L						
Enzyme Cleaner CD 100 ml						
Calibrator CELL-DYN RUBY, în set						
Set de control HP CD 26 5diff cu trei niveluri						

				<p>produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. NOTA: prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenul de valabilitate.</p> <p>Calibratorii, standardele și controale trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament).</p>		
--	--	--	--	---	--	--

Lot 6 Cercetarea în serodiagnostic

<p>Treponema pallidum haemagglutination test pentru serodiagnosticul sifilisului (TPHA) – set 100 probe – 200 probe. + CONTROL</p>				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: metoda imunologica între Ag cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Specificitatea totală = 99,5% - 100%</p> <p>Sensibilitatea de 99,5%- 100%</p> <p>Diluția finală a probei este 1: 80</p>		
--	--	--	--	---	--	--

				<p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTĂ INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)</p>		
Antigen cardiolipinic pentru RPR – set 100				<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: metoda</p>		

<p>– 200 probe, + CONTROL</p>			<p>imunologica de mimicrie cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Coeficientul de variație intraserial si acuratetia = CV =0%, acuratetia= +/-0%</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: standart pozitiv sa fie depistat cel putin 8 din 8 pozitiv si la la dilutie "-1</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul</p>		
-----------------------------------	--	--	---	--	--

				producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Lot. 7 REAGENTI PENTRU IZOSERODIAGNOSTIC						
Țoliclon Anti-A				titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață <i>NOTA*CERINTE GENERALE</i>		
Țoliclon Anti-B				titru 1/32 aglutinare directă pe suprafață <i>NOTA</i> <i>*CERINTE GENERALE</i>		
Țoliclon Anti-D super				titru 1/1024 aglutinare timp 10 sec <i>NOTA*CERINTE GENERALE</i>		
Lot. 8 Reagenți si consumabile pentru ABBOTT ARCHITECHT i - 1000						
ARC ANTI-HBcor II RGT 100TE kit – 100 teste				1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.		
ARC ANTI HCV RF RGT 100 T – kit – 100 teste				2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .		

ARC HBSAG QUAL II RGT 100				<p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesări pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "- " calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă.</p>		
ARC ANTI-HDV QUAL II RGT 100						
ARC ANTI TPO RGT 100 TEST – kit – 100 teste						
ARC FREE T3 RGT 100 TEST – kit – 100 teste						
ARC FREE T4 RGT 100T RF – kit – 100 teste						
ARC TSH RGT 100 TEST						
ARC ANTI – HBs RGT 100 TEST						
ARC ANTI – HBe 100 TEST						
ARC HBe Ag 100 TEST						
ARC CALCITONINA RGT 100 TEST						
PROLACTINA ARC RGT 100 TEST						

INSULINE ARC RGT 100 TEST				<p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>		
ARC IG E BIO QUANTIA RGT 115 TEST						
C PEPTID ARC RGT 100 TEST						
ARC TOTAL PSA RGT 100 TEST						
ARC FREE PSA RGT 100 TEST						
ARC ANTI-HBcor II CAL						
ARC ANTI HCV RF CAL						
ARC ANTI HDV QUAL II RGT CAL						
ARC HBSAG QUAL II RGT CAL						
ARC CALCITONINA CALIBRATOR						
PROLACTINA ARC CALIBRATOR/100 TESTE						

INSULINE ARC CALIBRATOR 100 TESTE						
ARC IG E BIO QUANTIA RGT 115 CALIBRATOR						
C PEPTID ARC CAL						
ARC TSH RGT CAL						
ARC TOTAL PSA CAL						
ARC FREE PSA CAL						
ARC CA - 125 CONTROL						
ARC CA - 125 RGT 100 T						
ARC CA 19-9 CONTROL						
ARC CA 19-9 RGT 100 T						
ARC AFP CONTROL						
ARC AFP RGT 100 TESTE						
ARC ANTI - TG CONTROL						
ARC CEA 2 CONTROL						

ARC CEA 2 RGT 100 T						
TP MULTICHEM IA PLUS (3 NIVELE DE CONTROL)						
ARC PROBE CONDITIONER 4X25 ml						
ARC CON WASH BUFF 4X975ML						
ARC TRIGGER SOL 4X975ML						
ARC PRE-TRIGG SOL 4X975ML						
ARC SAMPLE VESSELS 8X50						
ARC REACTION VESSELS 8X50						

**Lot . 9 Expres – REAGENTI SI CONSUMABILE PENTRU
Analizatorul Urixxon 500 "Machereu - Nagel" tip inchis + LABUMAT**

Teste p/u examenul urinei (Leucocite, greutatea specifică, pH, Glucoza, acid ascorbic, cetone, nitrite, proteine, bilirubina, urobilinogen,				<p>1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p>		
---	--	--	--	--	--	--

eritrocite, Hb săngelui).(set100test e)				<p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p>		
CONTROL PENTRU URINA APARAT AUTOMAT						
LABSTRIP U12 mALB/Crea (set 100 teste)						
Cuvette for UriSed (set 100 teste)						
Eprubeta de polystyrene , fara gradatie, eticheta si capac, fara bord Ø16 *100mm						
				<p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "- " calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă.</p>		

Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS

In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).

Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.

Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)

Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (5 MOSTRE)

Lot. 10 TESTE POINT – OF-CARE:MARKERII CARDIACI ȘI INFLAMATORI (SISTEM INCHIS / COMODAT)

<p>TEST PROCALCITONINA CANTITATIV// KIT- 20 teste Sensibilitatea 0.05-150.00ng/mL</p>				<p>Teste cantitative pentru analiza procalcitoninei din ser plasma si sange integral. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul QFT900. Sensibilitatea 0.05-150.00ng/mL. Impachetare 20 teste/kit. Sa detina certificare CE și specificatii generale // vezi mai jos// !!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!</p>		
<p>Test NT-proBNP Sensibilitatea 30-35000pg/mL. Impachetare 20 teste/kit</p>				<p>Teste cantitative pentru analiza NT-proBNP din ser plasma si sange integral. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul QFT900. Sensibilitatea 30-35000pg/mL. Impachetare 20 teste/kit Sa detina certificare CE și specificatii generale // vezi mai jos// !!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!</p>		

<p>Teste cTnI/ CK-MB/ MYO Combo Sensibilitatea: cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL CK-MB : 0.30 ng/mL-300.00 ng/mL MYO : 21.00 ng/mL-1000.00 ng/mL Impachetare 20 teste/kit</p>				<p>Teste cantitative pentru analiza combo cTnI/ CK-MB/ MYO din ser plasma si sange integral. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul QFT900. Sensibilitatea: cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL CK-MB : 0.30 ng/mL-300.00 ng/mL MYO : 21.00 ng/mL-1000.00 ng/mL Impachetare 20 teste/kit. Sa detina certificare CE și specificatii generale // vezi mai jos// !!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!</p>		
--	--	--	--	---	--	--

<p>Teste hs-cTnI (Troponina I high sensitive)</p> <p>Sensibilitatea: hs-cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL</p> <p>Impachetare 20 teste/kit</p>			<p>Teste cantitative pentru analiza Troponinei I de inalta selsibilitate (Troponina I high sensitive) din ser plasma si sange integral. Proba se va pipeta direct in caseta fara alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele sa fie compatibile cu analizatorul QFT900..</p> <p>Sensibilitatea: hs-cTnI : 0.02 ng/mL-80.00 ng/mL</p> <p>Impachetare 20 teste/kit</p> <p>!!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE OBLIGATORIU INCLUS IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!</p>		
<p>Lot. 11 TEST EXPRESS – CIP PENTRU GLUCOMETRU</p>					
<p>TEST SISTEMA PLUS MULTI PENTRU APRECIEREA GLUCOZEI CUTII – 50 TESTE (PROD. BENE CHECK)</p>			<ol style="list-style-type: none"> 1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 		

			<p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.În instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%.Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "-" calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît</p>	
--	--	--	--	--

				<p>mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul într-un singur flacon,preparate de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstază pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>		
Lot. 12 TEST SITEM PENTRU EPOC BGEM (SISTEM INCHIS / COMODAT)						
EPOC BGEM TEST CARD				<ol style="list-style-type: none"> 1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe 		

			<p>etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "- " calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa câte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât</p>		
--	--	--	---	--	--

				<p>mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>		
SERINGI HEPARINATE CU LITIU 2,50 ml				Cerințe generale		
Ulei de imersie (ambalat cîte 100ml)				Cerințe generale		
Eprubeta Vacumata cu clot activator 6 ml (plastic) FARA GEL				Cerințe generale		
Eprubete K3 EDTA, volum sînge 2,5 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă,vacutest				<p>Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul cîștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (5 MOSTRE)</p>		

(pentru analizator automat)						
Eprubete cu litiu si heparina , 9ml., vacumate (plastic)						
Eprubete pentru Stat-fax, borosilicate						
Eprubete din polisteren cu volum 12ml, transparente (plastic), gradate, cu fund conic, cu dop				Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (3 MOSTRE)		
Pahare din plastic elastic 200 ml, cu capac, fileu, eticheta, nesterile, cu gradație cu interval cu 10 ml.				Cerințe generale		
Lancete sterile, ambalate câte 1 unit. adaptate pentru glucometru				Cerințe generale		
Lancete automat pentru copii, înțepătura la adâncimea 1,5mm				Cerințe generale Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (3 MOSTRE)		

EPRUBETE PENTRU SELECTRA PRO XL // PEDIATRICE				Cerințe generale Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (3 MOSTRE)		
EPRUBETE PENTRU SELECTRA PRO XL // 6 ML DE PLASTIC						
Eprubete K3 EDTA, volum sînge 5 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă,vacutest (pentru analizator automat)				Cerințe generale Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (3 MOSTRE)		
HIRTIE DE FILTRU pentru necesitățile laboratorului				1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către		

			<p>furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.</p> <p>5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</p> <p>6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).</p> <p>7. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau ncapere dotata cu echipament specific)</p> <p>8.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>9. 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 inclusiv și în limba de stat.</p>		
--	--	--	---	--	--

TERMOHIRTIE PENTRU ANALIZATOR PCE Latimea 9 mm				1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu		
---	--	--	--	--	--	--

<p>TERMOHIRTIE PENTRU ANALIZATOR EPOC Latimea 12mm</p>			<p>prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.</p> <p>5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</p> <p>6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).</p> <p>7. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau ncapere dotata cu echipament specific)</p> <p>8. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul</p>		
--	--	--	---	--	--

				<p>lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>9. 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 inclusiv și în limba de stat.</p> <p>Cerințe generale</p>		
VIRFURI DIN PLASTIC 0-200MKL – TIP GILSON GALBENE				<p>Cerințe generale</p> <p>Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (3 MOSTRE)</p>		
VIRFURI DIN PLASTIC 100-1000MKL – TIP GILSON GALBENE ALBASTRE				<p>Cerințe generale</p> <p>Prezentarea mostrelor este OBLIGATORIE de la operatorul câștigător în timp de 3 zile DUPA ANUNTAREA REZULTATELOR PE PLATFORMA (3 MOSTRE)</p>		
Cutie de incinerare de unica folosinta, de 12 kg, pentru colectarea deseurilor cu pericol biologic, rezultate din				<p>Cerințe generale</p>		

activitatea medical, cu saci din pelicola rezistenta						
Lot 32 Reagenți și consumabile pentru analizator automat de coagulare Sysmex CA660 (COMODAT)						
Calcium Chloride				<p>1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>3. Date de identitate (denumirea, numărul lotului ,seria, termenul de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4. La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. în instrucțiune de folosire să</p>		
Dade Thrombin						
OVB						
Innovance Ddimer						
D-Dimer Control 1,2						
CA Clean I						
CA Clean II						
PT Multi Calibrator						
Standard Human Plasma						
Control N						
Control P						
Citrol 2						
Cuvettes						

				<p>fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afara controlul „+ „ și “-“ calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri și a folosi câte un godeu.. Să fie posibil de a testa câte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparatul suplimentar și să conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standardele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon, pregatite de producator, gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la</p>	
--	--	--	--	---	--

				frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)		
CARTUS 300oQC				<p>Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesări pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea</p>		

			<p>testelor, test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afara controlului „+” și „-” calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri și a folosi câte un godeu.. Să fie posibil de a testa câte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparat suplimentar și să conțină cât mai puține etape. Durata efectuării să fie cât mai mică. Sensibilitate maximă (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluțiile de substrat-cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții .trusele, test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la</p>	
--	--	--	--	--

				frigider, frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)		
Lot 34 Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA						
Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA				Program ESfEQA. Control Clinical Chemistry 4. COD - CC4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Ser uman liofilizat 5 mL pentru control extern international de calitate 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate Clinical Chemistry 15 parametri: Ureea, Creatinina, Proteina totala, Albumina, Acid uric, Bilirubina total/conjugata, Glucoza, ALT (GPT), AST (GOT), γ-GTP, Fosfataza alcalina, Alfa-Amilaza totala, LDH, Fier, Ammoniu		
Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA				Program ESfEQA. Control Coagulation 4. COD - COA4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Ser uman liofilizat 1 mL pentru evaluarea control extern international de calitate a sistemului de Hemostaza de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate: Activitatea Protrombinei după Quick în % cu INR, APTT, TT, Fibrinogen, D-dimeri.		
Seruri pentru evaluarea controlului 34.4extern de				Program ESfEQA. Control Biochimia urinei 4. COD - US Qualitative Urine Analysis 4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Sînge roși integral uman stabilizat 2 mL pentru evaluarea control		

calitate. Program ESFEQA				extern international de calitate US Qualitative Urine Analysis 4 de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate: Bilirubina, Glucoza, Hemoglobin, leucocite, total protein, Urobilinogen, Specific Gravity, pH, Nitrit.		
Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESFEQA				Program ESFEQA. Control Hematologie 4. COD – HEM5D Hemogram including 5-part Differential - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Sînge roși integral uman stabilizat 2 mL pentru evaluarea control extern international de calitate Hematologic 5 DIFF de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate.		
LOT 35 REAGENTI, CONTRO, CALIBRATOR, CONSUMABILE PENTRU ANALIZATOR AUTOMAT AL AGZELOR ȘI ELECTROLITILOR STAT PROFILE PRIME PLUS (PROIECT OMS)						
PRIME PLUS SENSOR CARD:/COOX (STANDARD) 1 BUC /100 TESTE				Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.		
STAT PROFILE Prime Plus Calibrator CARTRIGE 1 BUC/100				2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.		
REFERENCE SENSOR – PRIME – PLUS (W/W/R PUMP TUBING) CLINICAL BUC						

Stat Profile Prime Plus AUTO QC CARTRIGE1 BUC 160 SAMPLE				<p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p>		
PRIME- PLUS (SENSOR CARD BLANK RENAL SENSOR CARD CLINICAL) BUC				<p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.În instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "-" calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6.Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa câte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât</p>		
SERINGI SPECIALIZATE CU LITIU HEPARINA, VOLUM 2,3 KABE VETTE BLOOD GAS						

				<p>mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,preparate de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstază pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>		
--	--	--	--	--	--	--

LOT 36 COAGULOMETRU AUTOMAT WONFHO OCG – 102 // (SISTEM INCHIS / COMODAT) // (PENTRU PROIECT OMS)

W480 PROTROBINA (PT) TESTE 24 PER KIT				Test Point of Care pentru determinarea cantitativa a		
--	--	--	--	---	--	--

<p>W482 FIBRINOGEN / FIB/ TESTE 24 PER KIT</p>				<p>protrombinei din 20 microlitrii de sange integral capilar</p> <p>proaspat recoltat din deget sau sange integral venos</p> <p>recoltat pe citrat. Proba se va pipeta direct in caseta fara</p> <p>alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele</p> <p>sa fie compatibile cu analizatorul OCG-102.</p> <p>Impachetare: 24 teste/kit</p> <p>Test Point of Care pentru determinarea cantitativa a</p> <p>Fibrinogenului din 20 microlitrii de sange integral capilar</p> <p>proaspat recoltat din deget sau sange integral venos</p> <p>recoltat pe citrat. Proba se va pipeta direct in caseta fara</p> <p>alti pasi sau pipetari suplimentare de alte solutii. Testele</p> <p>sa fie compatibile cu analizatorul OCG-102.</p> <p>Impachetare: 24 teste/kit</p> <p>Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de</p>		
---	--	--	--	--	--	--

			<p>origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesări pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.În instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "-"</p>	
--	--	--	--	--

			<p>calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri și a folosi câte un godeu.. Să fie posibil de a testa câte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>!!!STRIP CALIBRATOR ȘI CONTROL SA FIE IN KIT SAU LOT PROCURAT !!!</p> <p>.La toate investigațiile autoimune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>		
--	--	--	---	--	--

Ofertantul: _____ Adresa: _____

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____