

### Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție: 21169741/ ocds-b3wdp1-MD-1707727574658 din 22.02.2024

Obiectul de achiziției: Reactivi de laborator pentru anul 2024

Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Produ-cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard e de referință
1	2	3	4	5	6	7
<b>Bunuri/servicii</b>						
<b>Lotul 1 Reactive pentru investigatii biochimice la analizatorul Selectra Pro XL (tip inchis)</b>						
Cuva pentru ser pentru analizator, 2 ml	1022/V	Italia	APTACA	Cuva pentru ser, 2 ml, compatibil cu aparatul <b>Selectra Pro XL</b> , Elitech-group, Fanta (sistem inchis) sau "echivalentul". 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratiei pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compabilitate a accesoriilor / consumabililor / pieselor de schimb cu utilajul dat de la producatorul utilajului sau prezentarea declaratiei pe proprie ranspundere.	Cuva p-u ser 2 ml, PS, 16x24 mm, compatibil cu analizatorul Selectra Pro XL (conform cerintelor)	ISO, CE
Rotor cuveta set (3 rotori in set)	6002-706	Olanda	Vital Scient.	1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratiei pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compabilitate a accesoriilor / consumabililor / pieselor de schimb cu utilajul dat de la producatorul utilajului sau prezentarea declaratiei pe proprie ranspundere.	Rotor cuveta set (3 rotori in set) (conform cerintelor)	ISO, CE

Solutie acida de hipoclorid 1000 ml	SLHC-5900-EE	Franța	Elitech	Solutie acida de hipoclorid,1000 ml. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. Solutie sistema,1000 ml . Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis) de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	Solutie acida de hipoclorid, 1000 ml (conform cerintelor)	ISO, CE
Solutie sistema,1000 ml	SLSY-5900-EE	Franța	Elitech	Solutie sistema,1000 ml . Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis) de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	Solutie sistema,1000 ml (conform cerintelor)	ISO, CE
System cleaning solution, 1000 ml	SLNA-5900-EE	Franța	Elitech	Solutie de spalare ,1000 ml. 1.Confirmarea ca solutia a fost produsa in conformitate cu cerintele CE, cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis) de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	Solutie de spalare, 1000 ml, (conform cerintelor)	ISO, CE
HbA1C calibrator set, 4 flx0.5 ml	HBAC-0043	Franța	Elitech	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	Set 4flx0,5mL- Material de calibrare. Suspensie gata pentru lucru (conform cerintelor)	ISO, CE

Elical (multicalibrator)	Elical, CALI-0550	Franța	Elitech	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	Calibrator universal, fl.3 ml (din ser uman ) (conform cerintelor)	ISO, CE
HbA1C control L+H, fl 0.5 ml	HBAC-0049	Franța	Elitech	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	Set - L+H, set 4 fl x 0,5ml. Material de control. Suspensie gata pentru lucru. (conform cerintelor)	ISO, CE
Calibrator LDL/HDL , 1ml	HLCA-0041	Franța	Elitech	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	HDL LDL CALIBRATOR , fl.1 ml. Material de calibrare . Liofilizat, uşor solubil în apă bidistilată. (conform cerintelor)	ISO, CE
Elitrol I (Control N)	Elitrol I, CONT-0060	Franța	Elitech	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	Ser control normal, fl.5 ml (din ser uman) (conform cerintelor)	ISO, CE
Elitrol II (Control P)	Elitrol II, CONT-0160	Franța	Elitech	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	Ser control patologic, fl.5 ml (din ser uman) (conform cerintelor)	ISO, CE
ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)	ALSL-0510	Franța	Elitech	Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată. Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1.5$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1.0$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta- extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .	ALT/GPT 4+1 SL 5X125 ML Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată. Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1.5$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1.0$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l. (conform cerintelor)	ISO, CE

ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)	ASSL-0510	Franța	Elitech	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 2</math> U/L</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: <math>\leq 2,0</math></p> <p>Coefficientul de variație extraserial: <math>\leq 1,5</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate.</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	<p>AST/GOT 4+1 SL 5X125 ML Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 2</math> U/L</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: <math>\leq 2,0</math></p> <p>Coefficientul de variație extraserial: <math>\leq 1,5</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.(conform cerințelor)</p>	ISO, CE
---	-----------	--------	---------	--	--	---------

<p>Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)</p>	<p>ALBU-0600</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 2.0</math> g/l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0,15</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0,15</math> Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	<p>ALBUMIN 2 X 125 ML+STD Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 2.0</math> g/l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0,15</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0,15</math> Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l (conform cerințelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
--	------------------	---------------	----------------	---	---	----------------

<p>alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)</p>	<p>AMSL-0400</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. CNP -G3  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 33,0 U/L  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0  Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l,  Lipemie până la 11g/l,  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale</p>	<p>AMYLASE SL 2 X 50 ML Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. CNP -G3  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 33,0 U/L  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0  Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l,  Lipemie până la 11g/l, (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
---	------------------	---------------	----------------	---	--	----------------

<p>Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)</p>	<p>BIDI-0500</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.8 mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01  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 din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	<p>BILIRUBIN DIRECT 1X125 ML  Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.8 mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01  Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l, (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
---	------------------	---------------	----------------	--	---	----------------

<p>Bilirubina totală (Total Flacoane cu volumul 40-175 ml.)</p>	<p>BITO-0600</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.3 mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0  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 din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	<p>BILIRUBIN TOTAL 2X125 ML  Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.3 mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0  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, (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
---	------------------	---------------	----------------	--	--	----------------



<p>Calciu (Calcium)(Flacoane cu volumul 40</p>	<p>CALA-0600</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina  Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.01m mol/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,  Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	<p>CALCIUM ARSENAZO 2 X 125 ML  Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina  Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.01m mol/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,  Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
--	------------------	---------------	----------------	--	---	----------------

<p>Cholesterol total (Cholesterol) Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 - 175 ml.)</p>	<p>CHSL-0707</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOD -PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0,08 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.5 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. e (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulare intenționată). *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	<p>CHOLESTEROL SL 4 X 250ML + STD Metoda de determinare: Fotometrică CHOD -PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0,08 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.5 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. (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
---	------------------	---------------	----------------	---	--	----------------

<p>Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)</p>	<p>CRCO-0600</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina  Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 15 mcmol/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.05  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.05  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.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor</p>	<p>CREATININE JAFFE 2 X 125 ML  Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina  Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 15 mcmol/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.05  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.05  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. (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
---	------------------	---------------	----------------	---	--	----------------

<p>Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)</p>	<p>GISL-0420</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>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: <math>\leq 2</math> U/L          Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1,5</math>          Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 1,0</math>          Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,          Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.          Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	<p>GAMMA-GT PLUS SL 4 X 62.5 ML          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: <math>\leq 2</math> U/L          Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1,5</math>          Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 1,0</math>          Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
---	------------------	---------------	----------------	---	--	----------------

<p>Glucosa (Glucose) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)</p>	<p>GPSL-0507</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.1</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 7.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l,  Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 g/l.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din  data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	<p>GLUCOSE PAP SL 4 X 250ML + STD Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.1</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 7.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 g/l. (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
--	------------------	---------------	----------------	---	--	----------------

<p>Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)</p>	<p>FEFE-0600</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu feren.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.  Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.9</math> mcmol/ l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 3.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 4.0</math>  Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate.  Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	<p>IRON FERENE 2x100 R2  1X50ml+STD Metoda de determinare: Fotometrică cu feren.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.  Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.9</math> mcmol/ l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 3.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 4.0</math>  Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.  (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
--	------------------	---------------	----------------	---	--	----------------

<p>Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)</p>	<p>MGXB-0600</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrica  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent.  Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată ,urina, LCR.  Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 0.02\text{m mol/l}</math>  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.03</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.06</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,  Lipemie- trigliceride pînă la 21g/l.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate.  Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	<p>MAGNESIUM XB 2 x 100 mL + Std  Metoda de determinare: Fotometrica  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată ,urina, LCR.  Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 0.02\text{m mol/l}</math>  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.03</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.06</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,  Lipemie- trigliceride pînă la 21g/l.  (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
--	------------------	---------------	----------------	--	--	----------------

<p>Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)</p>	<p>PROB-0600</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată  Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 5,0 g/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.1  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.15  Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l,  Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11g/l.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale</p>	<p>TOTAL PROTEIN PLUS 2 X 125 ML+STD Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată  Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 5,0 g/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.1  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.15  Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11g/l. (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
---	------------------	---------------	----------------	--	---	----------------



<p>Trigliceride (Triglycerides) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)</p>	<p>TGML-0517</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică GPO  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0,01 mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.5  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0  Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,35 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l,  Hemoglobina până la 2,6 g/l.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	<p>TRIGL MONO SL 6X100ML +STD  Metoda de determinare: Fotometrică GPO  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0,01 mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.5  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0  Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,35 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 2,6 g/l. (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
--	------------------	---------------	----------------	--	---	----------------

<p>Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)</p>	<p>URSL-0507</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: CINETICĂ ureaze UV.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata  Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0  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 din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale</p>	<p>UREA UV SL 5 X 125 ML + STD  Metoda de determinare: CINETICĂ ureaze UV.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata  Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0  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. (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
--	------------------	---------------	----------------	--	--	----------------

<p>Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40 - 175 ml.)</p>	<p>AUML-0507</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 4.2</math> mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.1</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.15</math> Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale</p>	<p>URIC ACID MONO SL 6X100 ML+STD Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 4.2</math> mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.1</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.15</math> Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l. (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
---	------------------	---------------	----------------	--	--	----------------

<p>Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)</p>	<p>HBAC-0240</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri.  Material pentru investigatii: Sînge integru cu EDTA  Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 1,5%  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0,3  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0,2  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3.5 mmol/l, Bilirubina pînă la 4,4 mmol/l,  Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 UI/ml  a) Reactive în ambalaj original de la producător pentru analizoare automate (fără adaptare locală a instrucțiunilor cu efortul specialiștilor din firmă). Standardizare autorizată de organele competente. b) Setul să conțină control pozitiv, control negativ și calibratori pentru determinarea HbA1c.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizoare automate.  Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale</p>	<p>HbA1c 1x32 ml Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri.  Material pentru investigatii: Sînge integru cu EDTA  Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 1,5%  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0,3  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0,2  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3.5 mmol/l, Bilirubina pînă la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 UI/ml (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
--	------------------	---------------	----------------	--	---	----------------

<p>LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)</p>	<p>CLDL-0250</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL. Fără sedimentare.          Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent          Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată          Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 0.03</math> mmol/l          Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1.5</math>          Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 1.0</math>          Interferențe: Acid Ascorbic până la 3,0 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l,          Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11 g/l          Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate.          Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.* *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale</p>	<p>CHOLEST. LDL SL 112 ML Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL. Fără sedimentare.          Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent          Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată          Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 0.03</math> mmol/l          Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1.5</math>          Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 1.0</math>          Interferențe: Acid Ascorbic până la 3,0 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11 g/l (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
---	------------------	---------------	----------------	--	--	----------------

<p>HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)</p>	<p>CHDL-0600</p>	<p>Franța</p>	<p>Elitech</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fara sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 0.03</math> mmol/l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1.5</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 2.0</math> Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale</p>	<p>CHOLEST. HDL SL 2X120 ML Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fara sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 0.03</math> mmol/l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1.5</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 2.0</math> (conform cerintelor)</p>	<p>ISO, CE</p>
---	------------------	---------------	----------------	---	---	----------------

Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	PASL-0420	Franța	Elitech	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 3,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 2 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .	ALP (DEA) SL 4 X 62.5 ML Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 3,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 2 g/l. (conform cerintelor)	ISO, CE
<b>Lot 2 Reagenti si consumabile ,piese pentru analizatorul hematologic PCE 210 de tip deschis</b>						
Solutie de diluare 3 DIFF	Diluent ERMA, 3459	Polonia	Avantor	Pe baza de apa si contine: NaCl,Na2SO4,procaine HCL si conservanti,intr-un compus tampon anorganic; Ambalaj cu volumul 20 L	Soluție de diluare, pe baza de apa si contine: NaCl, Na2SO4 ,procaine HCL si conservanti, intr-un compus tampon anorganic; Ambalaj cu volumul 20 L	ISO, CE
Solutie de lizare 3 DIFF	StomaLyse, 5120R	Turcia	Archem	Compusi cuaternari de amoniu si KCN (<0.1%). Flacoane cu volum de 500 ml	Solutie de lizare, pe baza de apa și contine: Conține Compusi cuaternari de amoniu si KCN (<0.1%). <b>Flacoane cu volum de 1L</b>	ISO, CE

Soluție de spălare	CleanAR, 5431A	Turcia	Archem	Pe baza de apa,sa contina: Enzim proteolitic,poli-oxi-etilen-alchil-alcool,NaCl,Na2SO4 si conservanti intr-un compus tampon anorganic. Sa contina un colorant inert purpuriu. Ambalaj cu vol.5 L	Soluție de spălare, pe baza de apa și contine: Enzim proteolitic, poli-oxi-etilen-alchil-alcool, NaCl, Na2SO4 si conservanti intr-un compus tampon anorganic. Conține colorant inert purpuriu. <b>Ambalaj cu vol.5L</b>	ISO, CE
Control hematologic in 3 nivele (inalt,normal,pathologic)	Set de control p-u analizatorul hematologic (L, N, H)	Polonia	Avantor	Flacoane cu volum de 2-3 ml	Control hematologic in 3 nivele (inalt, normal, pathologic). Set 3fl x 2,5 ml	ISO, CE
<b>Lot 5 Lista consumabilelor pentru coagulometru C-4 tip închis</b>						
Single cuvettes (voucher) 500	C-101v	Marea Britanie	Helena Biosciences Europe	Kituri compatibile cu analizatorul disponibil	Single Cuvettes (Voucher) set/500 buc. Compatibile cu coagulometrul C-4	ISO, CE
<b>Lot 6 Reagenti chimici și consumabile pentru analiza de rutina</b>						
Role de casa termo (E 57mm x21m)	hirtie termica	Italia	Ceracarta		Dimensiunea: 57 mmx21 m	ISO, CE

Semnat: \_\_\_\_\_

Numele, Prenumele: Tudor Ceaicovschi

În calitate de: Director

Ofertantul: "GBG-MLD" SRL

Adresa: mun, Chisinau, str, Albisoara 64/2