

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție: 21419095/ ocde-b3wdp1-MD-1747379996849 din 26.05.2025

Obiectul de achiziției: Reactivi de laborator pentru anul 2025 (etapa 2)

Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Produce-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
Bunuri/servicii						
Lotul 1 Reactivi si consumabile pentru investigatii biochimice la analizatorul automat Selectra Pro XL (tip inchis)						
Rotor cuvetă set (3 rotoți 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 compatibilitate a accesoriilor / consumabililor / pieselor de schimb cu utilajul dat de la producatorul utilajului sau prezentarea declaratiei pe proprie raspundere.	Rotor cuvetă set (3 rotoți in set) (conform cerintelor)	ISO, CE
Soluție acidă de hipoclorid 1000 ml	SLHC-5900-EE	Franța	Elitech/ Vital	Soluție acidă de hipoclorid, 1000 ml. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. Soluție sistemă, 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 declaratie 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.	Soluție acidă de hipoclorid, 1000 ml (conform cerintelor)	ISO, CE
Soluție sistemă, 1000 ml	SLSY-5900-EE	Franța	Elitech/ Vital	Soluție sistemă, 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 declaratie 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.	Soluție sistemă, 1000 ml (conform cerintelor)	ISO, CE
HbA1C calibrator set, 4 flx0.5 ml	HBAC-0043	Franța	Elitech/ Vital	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/ Vital	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/ Vital	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/ Vital	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, ușor solubil în apă bidistilată. (conform cerintelor)	ISO, CE
Elitrol I (Control N)	CONT-0060	Franța	Elitech/ Vital	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)	CONT-0160	Franța	Elitech/ Vital	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/ Vital	Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată. Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 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: ≤ 1.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 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) DM000305017	ISO, CE

ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)	ASSL-0510	Franța	Elitech/ Vital	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: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$ 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 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 .	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 Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$ 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) DM000305021	ISO, CE
Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)	ALBU-0600	Franța	Elitech/ Vital	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: ≤ 2.0 g/l Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,15$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,15$ 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 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 .	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: ≤ 2.0 g/l Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,15$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,15$ 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 cerintelor) DM000304989	ISO, CE

alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)	AMSL-0400	Franța	Elitech/ Vital	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: $\leq 33,0$ 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 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	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: $\leq 33,0$ 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 11 g/l, (conform cerințelor) DM000305019	ISO, CE
Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)	BIDI-0500	Franța	Elitech/ Vital	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 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 .	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 cerințelor) DM000345509	ISO, CE

Bilirubina totală (Total Flacoane cu volumul 40-175 ml.)	BITO-0600	Franța	Elitech/ Vital	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 până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 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 .	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 până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l, (conform cerințelor) DM000671204	ISO, CE
Calciu (Calcium)(Flacoane cu volumul 40	CALA-0600	Franța	Elitech/ Vital	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: ≤ 0.01 m mol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 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 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 .	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: ≤ 0.01 m mol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 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 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l (conform cerințelor) DM000305033	ISO, CE

Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	CHSL-0707	Franța	Elitech/ Vital	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: $\leq 0,08$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,3 mmol/l, Bilirubina până la 0,35 mmol/l, Hemoglobina până la 2,1 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). 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 intențională). *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 .	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: $\leq 0,08$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,3 mmol/l, Bilirubina până la 0,35 mmol/l, Hemoglobina până la 2,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l. (conform cerintelor) DM000305042	ISO, CE
--	-----------	--------	----------------	---	--	---------

Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)	CRCO-0600	Franța	Elitech/ Vital	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 detectie pentru set: ≤ 15 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.05 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.05 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 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 prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor	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 detectie pentru set: ≤ 15 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.05 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.05 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l. (conform cerintelor) DM000304995	ISO, CE
---	-----------	--------	----------------	--	--	---------

Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)	GISL-0420	Franța	Elitech/ Vital	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: ≤ 2 U/L 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 4,5 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 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 .	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 investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L 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 4,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l. (conform cerintelor) DM000305027	ISO, CE
--	-----------	--------	----------------	---	---	---------

Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	GPSL-0507	Franța	Elitech/ Vital	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: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5 g/l, Lipemie până 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 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 .	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: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5 g/l, Lipemie până la 20 g/l. (conform cerintelor) DM000304999	ISO, CE
---	-----------	--------	----------------	---	--	---------

Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	FEFE-0600	Franța	Elitech/ Vital	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: ≤ 0.9 mmol/ l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 4.0 Interferențe: Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Cupru până la 6,5 mmol/l, Zinc până 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 prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .	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: ≤ 0.9 mmol/ l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 4.0 Interferențe: Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Cupru până la 6,5 mmol/l, Zinc până la 0,06 mmol/l. (conform cerintelor) DM000308198	ISO, CE
Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)	PROB-0600	Franța	Elitech/ Vital	Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0$ 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 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	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 investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0$ 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) DM000305007	ISO, CE

Trigliceride (Triglycerides) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)	TGML-0517	Franța	Elitech/ Vital	Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 0,01$ 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 .	TRIGL MONO SL 6X100ML +STD Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 0,01$ 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) DM000305050	ISO, CE
---	-----------	--------	----------------	---	---	---------

Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	URSL-0507	Franța	Elitech/ Vital	Metoda de determinare: Cinetică ureaze UV. 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: ≤ 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 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 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 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	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 investigatii: 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 până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride până la 21g/l. (conform cerintelor) DM000305009	ISO, CE
Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	AUML-0507	Franța	Elitech/ Vital	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 4.2 mcmmol/ l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.1 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.15 Interferențe: Bilirubina până la 0,18 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride până 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 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	URIC ACID MONO SL 6X100 ML+STD Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 4.2 mcmmol/ l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.1 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.15 Interferențe: Bilirubina până la 0,18 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l. (conform cerintelor) DM000305011	ISO, CE

Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	HBAC-0240	Franța	Elitech/ Vital	Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri. Material pentru investigatii: Sînge integru cu EDTA Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 1,5\%$ Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,3$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,2$ 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 prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	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 detecție pentru set: $\leq 1,5\%$ Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,3$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,2$ 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) DM000305079	ISO, CE
---	-----------	--------	----------------	--	--	---------

LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	CLDL-0250	Franța	Elitech/ Vital	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: ≤ 0.03 mmol/l Coefficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coefficientul de variație extraserial: ≤ 1.0 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 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	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: ≤ 0.03 mmol/l Coefficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coefficientul de variație extraserial: ≤ 1.0 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 cerințelor) DM000305047	ISO, CE
HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	CHDL-0600	Franța	Elitech/ Vital	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fără 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: ≤ 0.03 mmol/l Coefficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coefficientul de variație extraserial: ≤ 2.0 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	CHOLEST. HDL SL 2X120 ML Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fără 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: ≤ 0.03 mmol/l Coefficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coefficientul de variație extraserial: ≤ 2.0 (conform cerințelor) DM000305045	ISO, CE

Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	PASL-0420	Franța	Elitech/ Vital	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: $\leq 3,0$ 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 investigații: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 3,0$ 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 cerințelor) DM000305013	ISO, CE
Lot 2 Lista consumabilelor pentru coagulometru C-4 tip închis						
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

Semnat: _____

Ofertantul: "GBG-MLD" SRL

Numele, Prenumele: Tudor Ceaicovschi

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

În calitate de: Director