

**Reactivi pentru investigații clinice generale, hematologie și citologie**

**(Expres teste)**

| <b>N d/o</b> | <b>Denumirea testului</b>                                 | <b>Mar caj</b> | <b>Metoda de determinare</b> | <b>Sensibilitatea, specificitatea, limita de detecție</b>   | <b>Tipul reagenților</b>                         | <b>Material pentru investigații</b> | <b>Interferențe</b>  | <b>Ambalaj solicitat</b> | <b>Volum total solicitat</b> |
|--------------|---|----------------|------------------------------|---|--|-------------------------------------|--|--------------------------|------------------------------|
| 1            | Test strip pentru analiza urinei la analizator            | CE             | Metoda calitativă de culoare | Glucoza -2,8 mmol/l; cetone 10mg /dl; nitrite 0,05 mg /dl; proteine 10mg /dl; bilirubina 0,5 mg /dl; urobilinogen 0,5 mg /dl; Hb 0,015mg/dl; greutate specifică 1000 -1030; pH 5 -9 | Strip –test compatibil cu analizatorul Urysis    | Urină                               | Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l,<br>Bilirubina până la 0,7 mmol/l,<br><br>Hemoglobina până la 5,5 g/l,<br><br>Lipemie - trigliceride până la 21g/l. | teste                    | 5000                         |
| 2            | Test strip pentru determinarea glucozei la analizor       | CE             | Metoda cantitativă           |   | Strip –test compatibil cu analizatorul ACCUTREND | Sînge                               |  | teste                    | 300                          |
| 3            | Test strip pentru determinarea colesterolului la analizor | CE             | Metoda cantitativă           |   | Strip –test compatibil cu analizatorul ACCUTREND | Sînge                               |  | teste                    | 300                          |

**Cerinte generale:** 1. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă **în mod obligatoriu** cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.

2. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.

3. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).

4. Prezentarea mostrelor este obligatorie, cu demonstrarea compatibilității la dispozitivul medical.