

**SPECIFICAȚII TEHNICE**  
**pentru IMSP Institutul de Medicina Urgenta**

Numărul procedurii de achiziție:	ocds-b3wdp1-MD-1703250206451 / 21135050	din 31 ianuarie 2024
Obiectul de achiziție:	<b>Reactive - 2024</b>	

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1	2	3	4	5	6	7	
1		<b>1.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-240 Pro</b>						
1.1	33696000-5	1.1. ALT (GPT)	ALAT	China	Mindray	1.1. ALT (GPT) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității alaninaminotransferazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste in set: 942;	CE, ISO
1.2	33696000-5	1.2. AST (GOT)	ASAT	China	Mindray	1.2. AST (GOT) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității aspartataminotransferazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste in set: 942;	CE, ISO
1.3	33696000-5	1.3. Albumin Bromcresolgreen	ALBUMIN	China	Mindray	1.3. Albumin Bromcresolgreen - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a albuminei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 728;	CE, ISO
1.4	33696000-5	1.4. Fosfataza Alcaină	ALP	China	Mindray	1.4. Fosfataza Alcaină - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității fosfatazei alcalinai în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste in set: 942;	CE, ISO
1.5	33696000-5	1.5. Alfa-Amilaza totală	AMYLASE	China	Mindray	1.5. Alfa-Amilaza totală - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității alfa amilazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x38 ml+R2:1x10 ml; Cantitatea de teste in set: 242;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
1.6	33696000-5	1.6. Calciu	CALCIUM	China	Mindray	1.6. Calciu - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a calciu în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 728;	CE, ISO
1.7	33696000-5	1.7. Cholesterol total	TOTAL CHOLESTEROL	China	Mindray	1.7. Cholesterol total - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a colesterolului total în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 728;	CE, ISO
1.8	33696000-5	1.8. Creatinina	CREATININE	China	Mindray	1.8. Creatinina - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a creatininei în ser, plasmă, urina umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x27 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste in set: 366;	CE, ISO
1.9	33696000-5	1.9. Gamma-GT	GGT	China	Mindray	1.9. Gamma-GT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității GGT în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste in set: 942;	CE, ISO
1.10	33696000-5	1.10. Glucose GOD	GLUCOSE	China	Mindray	1.10. Glucose GOD - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a glucozei în ser/plasmă/urina umană, metoda glucozoxidazică. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml+R2:2x20 ml; Cantitatea de teste in set: 822;	CE, ISO
1.11	33696000-5	1.11. Iron	FERRUM	China	Mindray	1.11. Iron -Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a fierului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x40 ml+R2:1x16 ml+CAL+QC; Cantitatea de teste in set: 483;	CE, ISO
1.12	33696000-5	1.12. LDH	LDH	China	Mindray	1.12. LDH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității lactatdehidrogenazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste in set: 942;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5		6
1.13	33696000-5	1.13. Magneziu	MAGNESIUM	China	Mindray	1.13. Magneziu - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a magneziului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 728;	CE, ISO
1.14	33696000-5	1.14. Proteina totală Biuret	TOTAL PROTEIN	China	Mindray	1.14. Proteina totală Biuret - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea a proteinei totale în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 1428;	CE, ISO
1.15	33696000-5	1.15. Trigliceride	TRIGLYCERIDE	China	Mindray	1.15. Trigliceride - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a trigliceridelor în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 728;	CE, ISO
1.16	33696000-5	1.16. Urea	UREA	China	Mindray	1.16. Urea - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a ureei în ser, plasmă, urina umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste in set: 600;	CE, ISO
1.17	33696000-5	1.17. Uric Acid	UA	China	Mindray	1.17. Uric Acid - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a acidului uric în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml+R2:2x20 ml; Cantitatea de teste in set: 902;	CE, ISO
1.18	33696000-5	1.18. CK	CK	China	Mindray	1.18. CK - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității creatinfosfokinazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x35 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste in set: 471;	CE, ISO
1.19	33696000-5	1.19. CK-MB reagent	CK-MB	China	Mindray	1.19. CK-MB reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității creatinfosfokinazei fracția MB în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x35 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste in set: 471;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
1.20	33696000-5	1.20. CK-MB Calibrator	CK-MB Calibrator	China	Mindray	1.20. CK-MB Calibrator - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a CK-MB în ser/plasmă umană, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-240 Pro. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 3x1 ml;	CE, ISO
1.21	33696000-5	1.21. Phosphor	PHOSPHORUS	China	Mindray	1.21. Phosphor - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a fosforului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
1.22	33696000-5	1.22. Bilirubina totală	BILIRUBIN TOTAL	China	Mindray	1.22. Bilirubina totală - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a bilirubinei totale în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x20 ml+R2:1x20 ml; Cantitatea de teste în set: 336;	CE, ISO
1.23	33696000-5	1.23. Bilirubina directă	BILIRUBIN DIRECT	China	Mindray	1.23. Bilirubina directă - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a bilirubinei conjugate în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x20 ml+R2:1x20 ml; Cantitatea de teste în set: 411;	CE, ISO
1.24	33696000-5	1.24. CRP reagent	CRP	China	Mindray	1.24. CRP reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a proteinei C-reactivă în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x10 ml; Cantitatea de teste în set: 188;	CE, ISO
1.25	33696000-5	1.25 .CRP standart	Specific Proteins Calibrator	China	Mindray	1.25 .CRP standart - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metode de imunoturbidimetrie pentru determinare cantitativă a proteinei C-reactive în ser/plasmă umană, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-240 Pro. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 5x1 ml;	CE, ISO
1.26	33696000-5	1.26. CRP control	ASO/CRP/RF Triple Control	China	Mindray	1.26. CRP control - Cerințe specifice: Set de control monoconstienți, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la proteina C-reactivă pe analizatorul automat Mindray BS-240 Pro. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 3x2x1 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
1.27	33696000-5	1.27. Total Protein în Urine/CSF cu calibrator	TPUC	China	Mindray	1.27. Total Protein în Urine/CSF cu calibrator - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-240 Pro, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a proteinei totale în urină/LCR. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: R1:3x18 ml; Cantitatea de teste in set: 378;	CE, ISO
1.28	33696000-5	1.28. Total Protein în Urine/CSF control	TPUC Control	China	Mindray	1.28. Total Protein în Urine/CSF control - Cerințe specifice: Set de control monoconstituenți, originali, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de determinare cantitativă a proteinei totale în urină/LCR, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-240 Pro. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
1.29	33696000-5	1.29. Cuve standarde pentru probe	Sample Cups	China	SKG Medical	1.29. Cuve standarde pentru probe - Cerințe specifice: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie Mindray BS-240 Pro, destinate pentru proba. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 1000 buc;	CE, ISO
1.30	33696000-5	1.30. Set cuve de reacție 10 buc	Reaction Cuvettes	China	Mindray	1.30. Set cuve de reacție 10 buc - Cerințe specifice: Set de cuve, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie , destinate pentru reacții chimice și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 10 buc;	CE, ISO
1.31	33696000-5	1.31. Segmente de 10 cuve de reacție	Reaction Cuvettes	China	Mindray	1.31. Segmente de 10 cuve de reacție - Cerințe specifice: Segmente de 10 cuve din plastic optical de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie Mindray BS-240 Pro, destinate pentru reacții chimice și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 1000 buc;	CE, ISO
1.32	33696000-5	1.32. Filtru de apă	Water Filter	China	Mindray	1.32. Filtru de apă - Cerințe specifice: Filtru de apa propriu și compatibil cu analizatorul Mindray BS-240 Pro. Certificat de Conformitate de la producător. CE. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 2 buc;	CE, ISO
1.33	33696000-5	1.33. Lampa fotometrică	Photometer Lamp	China	Mindray	1.33. Lampa fotometrică - Cerințe specifice: Lampa fotometrică, originală, specifică, destinată măsurării analiților biochimici pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Mindray BS-240 Pro. Certificat de Conformitate de la producător. CE. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
1.34	33696000-5	1.34. Multi Sera Calibrator Chimie clinică Liofilizat	Multi Sera Calibrator	China	Mindray	1.34. Multi Sera Calibrator Chimie clinică Liofilizat - Cerințe specifice: Set de calibratori multiconstituenți , originali, specifice, destinate pentru calibrarea metodicilor de chimie clinică efectuate la analizatorul automat Mindray BS-240 Pro. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 10x3 ml;	CE, ISO
1.35	33696000-5	1.35. Multicontrol Normal, Liofilizat	ClinChem Multi Control (level 1)	China	Mindray	1.35. Multicontrol Normal, Liofilizat - Cerințe specifice: Control cu analiți biochimici nivel normal, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat Mindray BS-240 Pro. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 10x5 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
1.36	33696000-5	1.36. Multicontrol Patologic, Liofilizat	ClinChem Multi Control (level 2)	China	Mindray	1.36. Multicontrol Patologic, Liofilizat - Cerințe specifice: Control cu analiți biochimici nivel patologic, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat Mindray BS-240 Pro. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 10x5 ml;	CE, ISO
1.37	33696000-5	1.37. Detergent concentrat	CD80 Detergent	China	Mindray	1.37. Detergent concentrat - Cerințe specifice: Setul de soluție de spălare concentrat original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului automat Mindray BS-240 Pro. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 6x2 L;	CE, ISO
1.38	33696000-5	1.38. Set pentru mentenanțe generale la 12 luni	Maintenance kit	China	Mindray	1.38. Set pentru mentenanțe generale la 12 luni - Cerințe specifice: Set de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a analizatorului automat Mindray BS-240 Pro. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 1 set;	CE, ISO
<b>2</b>	<b>2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200</b>							
2.1	33696000-5	2.1. ALT (GPT)	ALAT	China	Mindray	2.1. ALT (GPT) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității alaninaminotransferazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste in set: 600;	CE, ISO
2.2	33696000-5	2.2. AST (GOT)	ASAT	China	Mindray	2.2. AST (GOT) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității aspartataminotransferazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste in set: 600;	CE, ISO
2.3	33696000-5	2.3. Albumin Bromcresolgreen	ALBUMIN	China	Mindray	2.3. Albumin Bromcresolgreen - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a albuminei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 492;	CE, ISO
2.4	33696000-5	2.4. Alfa-Amilaza totală	AMYLASE	China	Mindray	2.4. Alfa-Amilaza totală - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității alfa amilazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x38 ml+R2:1x10 ml; Cantitatea de teste in set: 155;	CE, ISO
2.5	33696000-5	2.5. Glucose GOD	GLUCOSE	China	Mindray	2.5. Glucose GOD - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a glucozei în ser/plasmă/urina umană, metoda glucozoxidazică. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml+R2:2x20 ml; Cantitatea de teste in set: 569;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
2.6	33696000-5	2.6. LDH	LDH	China	Mindray	2.6. LDH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200 cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității lactatdehidrogenazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste in set: 508;	CE, ISO
2.7	33696000-5	2.7. Proteina totală Biuret	TOTAL PROTEIN	China	Mindray	2.7. Proteina totală Biuret - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea a proteinei totale în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 732;	CE, ISO
2.8	33696000-5	2.8. Urea	UREA	China	Mindray	2.8. Urea - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a ureei în ser, plasmă, urina umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste in set: 413;	CE, ISO
2.9	33696000-5	2.9. Creatinina Jaffe/Alkaline Picrate	CREATININE	China	Mindray	2.9. Creatinina Jaffe/Alkaline Picrate - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a creatininei în ser, plasmă, urina umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x27 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste in set: 253;	CE, ISO
2.10	33696000-5	2.10. Uric Acid	UA	China	Mindray	2.10. Uric Acid - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a acidului uric în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml+R2:2x20 ml; Cantitatea de teste in set: 569;	CE, ISO
2.11	33696000-5	2.11. CK-MB	CK-MB	China	Mindray	2.11. CK-MB - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității creatinfosfokinazei fracția MB în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x35 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste in set: 300;	CE, ISO
2.12	33696000-5	2.12. CK-MB Calibrator	CK-MB Calibrator	China	Mindray	2.12. CK-MB Calibrator - Cerințe specifice: Set de calibratorii, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metode de determinare cantitativă CK-MB efectuate la analizatorul automat Mindray BS-200. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 3x1 ml;	CE, ISO
2.13	33696000-5	2.13. Phosphor	PHOSPHORUS	China	Mindray	2.13. Phosphor - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a fosforului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 492;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5		6
2.14	33696000-5	2.14. Bilirubina totală	BILIRUBIN TOTAL	China	Mindray	2.14. Bilirubina totală - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a bilirubinei totale în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x20 ml+R2:1x20 ml; Cantitatea de teste în set: 327;	CE, ISO
2.15	33696000-5	2.15. Bilirubina directă	BILIRUBIN DIRECT	China	Mindray	2.15. Bilirubina directă - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a bilirubinei conjugate în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x20 ml+R2:1x20 ml; Cantitatea de teste în set: 400;	CE, ISO
2.16	33696000-5	2.16. CRP reagent	CRP	China	Mindray	2.16. CRP reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a proteinei C-reactivă în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x10 ml; Cantitatea de teste în set: 155;	CE, ISO
2.17	33696000-5	2.17. CRP standart	Specific Proteins Calibrator	China	Mindray	2.17. CRP standart - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metode de imunoturbidimetrie pentru determinare cantitativă a proteinei C-reactive în ser/plasmă umană, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-200. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 5x1 ml;	CE, ISO
2.18	33696000-5	2.18. CRP control	ASO/CRP/RF Triple Control	China	Mindray	2.18. CRP control - Cerințe specifice: Set de control monoconstituenți, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la proteina C-reactivă pe analizatorul automat Mindray BS-200. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 3x2x1 ml;	CE, ISO
2.19	33696000-5	2.19. Total Protein în Urine/CSF reagent	TPUC	China	Mindray	2.19. Total Protein în Urine/CSF reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-200, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a proteinei totale în urină/LCR. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:3x18 ml+CAL; Cantitatea de teste în set: 240;	CE, ISO
2.20	33696000-5	2.20. Total Protein în Urine/CSF control	TPUC Control	China	Mindray	2.20. Total Protein în Urine/CSF control - Cerințe specifice: Set de control monoconstituenți, originali, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de determinare cantitativă a proteinei totale în urină/LCR, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-200. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
2.21	33696000-5	2.21. Detergent concentrat	CD80 Detergent	China	Mindray	2.21. Detergent concentrat - Cerințe specifice: Setul de soluție de spălare original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului automat Mindray BS-200. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 1 L;	CE, ISO



Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
2.22	33696000-5	2.22. Cuve de reacție, bloc de 10 cuve p/u disc de reacție din plastic optical	Reaction Cuvettes	China	Mindray	2.22. Cuve de reacție, bloc de 10 cuve p/u disc de reacție din plastic optical - Cerințe specifice: Segmente de 10 cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie Mindray BS-200, destinate pentru reacții chimice și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 1000 buc;	CE, ISO
2.23	33696000-5	2.23. Cuve standarde p/u probe	Sample Cups	China	SKG Medical	2.23. Cuve standarde p/u probe - Cerințe specifice: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie Mindray BS-200, destinate pentru proba. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 1000 buc;	CE, ISO
2.24	33696000-5	2.24. Filtru de apă	Water Filter	China	Mindray	2.24. Filtru de apă - Cerințe specifice: Filtru de apă propriu și compatibil cu analizatorul Mindray BS-200. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 2 buc;	CE, ISO
2.25	33696000-5	2.25. Lampa fotometrică	Photometer Lamp	China	Mindray	2.25. Lampa fotometrică - Cerințe specifice: Lampa fotometrică, originală, specifică, destinată măsurării analiților biochimici pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Mindray BS-200. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
2.26	33696000-5	2.26. Multi Sera Calibrator Chimie clinică Liofilizat	Multi Sera Calibrator	China	Mindray	2.26. Multi Sera Calibrator Chimie clinică Liofilizat - Cerințe specifice: Set de calibratori multiconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodicilor de chimie clinică efectuate la analizatorul automat Mindray BS-200. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 10x3 ml;	CE, ISO
2.27	33696000-5	2.27. Multicontrol Normal, Liofilizat	ClinChem Multi Control (level 1)	China	Mindray	2.27. Multicontrol Normal, Liofilizat - Cerințe specifice: Control cu analiți biochimici nivel normal, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat Mindray BS-200. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 10x5 ml;	CE, ISO
2.28	33696000-5	2.28. Multicontrol Patologic, Liofilizat	ClinChem Multi Control (level 2)	China	Mindray	2.28. Multicontrol Patologic, Liofilizat - Cerințe specifice: Control cu analiți biochimici nivel patologic, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat Mindray BS-200. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 10x5 ml;	CE, ISO
2.29	33696000-5	2.29. Set anual de întreținere	Maintenance kit	China	Mindray	2.29. Set anual de întreținere - Cerințe specifice: Set de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a analizatorului automat Mindray BS-200. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 1 set;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
3		<b>3. Analizator biochimic automat HUMASTAR 300 SR (OFERTA ALTERNATIVĂ)</b>					<b>Analizator biochimic automat BS-430</b>	
		Analizator biochimic automat BS-430	Analizator biochimic automat BS-430	China	Mindray	<p>Analizator de chimie clinice complet automat cu Modul ISE - masurare directa Na, K, Cl. Optional: ISE suplimentar pentru Ca ionic in ser; ISE pentru Na, K, Cl din urina. Stare de la producator - nou. Capacitate - productivitatea minim 400 teste /ora (sau minim 600 teste/ora cu modul ISE).</p> <p>Cuve de reactie reutilizabile.</p> <p>Spalare completa cuve de reactie. Sistemul de curatare cuvetelor cu apa si detergent specific compatibil de la acelasi producator.</p> <p>Doua brate independente care dozeaza si amesteca reactivul cu proba.</p> <p>Reactivi - rotor cu minim 80 de pozitii pentru reactivi, racit in intervalul 4-10°C</p> <p>Esantioane biologice - pentru minim 80 de pozitii pentru probe (inclusive pozitie STAT), posibilitatea de pozitionare in orice tuburi de unica folosinta pentru ser/plasma separate din tuburi primare si in microcubule sau eppendorfi.</p> <p>Tipuri de analize efectuate: End Point, Two Point, Cinetic, Turbidimetric, ISE</p> <p>Diluarea automata a probei: Pre-diluare si post-diluare fara pregatirea manuala a probei.</p> <p>Metoda de lucru cu singe integral in regim automat la bordul analizatorului fara pregatire manuala a probei extempore (ex. atomatizarea tuturor etapelor de analizare a HbA1c din tub primar cu singe integral cu K3EDTA).</p> <p>Probe - echipat cu senzor de nivel si detector de coliziune.</p> <p>Cititor de coduri de bare la bordul analizatorului pentru probe si reactivi.</p> <p>Software - Windows. Conectare la LIS prin ethernet.</p> <p>Printer - extern sau intern.</p> <p>Ecran tachsreen pe bodul analizatorului sau instalarea aplicatiei de navigare a functiilor analizatorului pe calculatorul de masa al laboratorului.</p> <p>Sistem de purificare a apei.</p>	<p>Analizator de chimie clinice complet automat cu Modul ISE - masurare directa Na, K, Cl. Optional: ISE suplimentar pentru Ca ionic in ser; ISE pentru Na, K, Cl din urina. Stare de la producator - nou. -da</p> <p>Capacitate - productivitatea 420 teste /ora (sau 626 teste/ora cu modul ISE). -da</p> <p>Cuve de reactie reutilizabile. -da</p> <p>Spalare completa cuve de reactie. Sistemul de curatare cuvetelor cu apa si detergent specific compatibil de la acelasi producator. -da</p> <p>Doua brate independente care dozeaza si amesteca reactivul cu proba. -da</p> <p>Reactivi - rotor cu 92 de pozitii pentru reactivi, racit in intervalul 2-8°C -da</p> <p>Esantioane biologice - pentru 102 de pozitii pentru probe (inclusive pozitie STAT), posibilitatea de pozitionare in orice tuburi de unica folosinta pentru ser/plasma separate din tuburi primare si in microcubule sau eppendorfi. -da</p> <p>Tipuri de analize efectuate: End Point, Two Point, Cinetic, Turbidimetric, ISE -da</p> <p>Diluarea automata a probei: Pre-diluare si post-diluare fara pregatirea manuala a probei. -da</p> <p>Metoda de lucru cu singe integral in regim automat la bordul analizatorului fara pregatire manuala a probei extempore (ex. atomatizarea tuturor etapelor de analizare a HbA1c din tub primar cu singe integral cu K3EDTA). -da</p> <p>Probe - echipat cu senzor de nivel si detector de coliziune. -da</p> <p>Cititor de coduri de bare la bordul analizatorului pentru probe si reactivi. -da</p> <p>Software - Windows. Conectare la LIS prin ethernet. -da</p> <p>Printer - extern sau intern. -da</p> <p>Ecran tachsreen pe bodul analizatorului sau instalarea aplicatiei de navigare a functiilor analizatorului pe calculatorul de masa al laboratorului. -da</p> <p>Sistem de purificare a apei. -da</p>	CE, ISO
3.1	33696000-5	3.1. Albumin	ALBUMIN	China	Mindray	<p>3.1. Albumin - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a albuminei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.</p>	<p>Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430;</p> <p>Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml;</p> <p>Cantitatea de teste in set: 964;</p>	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
3.2	33696000-5	3.2. Alfa-Amilaza totală	AMYLASE	China	Mindray	3.2. Alfa-Amilaza totală - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității alfa amilazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x38 ml+R2:1x10 ml; Cantitatea de teste în set: 154;	CE, ISO
3.3	33696000-5	3.3. ALT (GPT)	ALAT	China	Mindray	3.3. ALT (GPT) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității alaninaminotransferazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 660;	CE, ISO
3.4	33696000-5	3.4. AST (GOT)	ASAT	China	Mindray	3.4. AST (GOT) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității aspartataminotransferazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 660;	CE, ISO
3.5	33696000-5	3.5. Bilirubina totală	BILIRUBIN TOTAL	China	Mindray	3.5. Bilirubina totală - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a bilirubinei totale în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x20 ml+R2:1x20 ml; Cantitatea de teste în set: 336;	CE, ISO
3.6	33696000-5	3.6. Bilirubina directă	BILIRUBIN DIRECT	China	Mindray	3.6. Bilirubina directă - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a bilirubinei conjugate în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x20 ml+R2:1x20 ml; Cantitatea de teste în set: 411;	CE, ISO
3.7	33696000-5	3.7. Creatinina	CREATININE	China	Mindray	3.7. Creatinina - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a creatininei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x27 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste în set: 392;	CE, ISO
3.8	33696000-5	3.8. Glucoza Glucozoxidazică	GLUCOSE	China	Mindray	3.8. Glucoza Glucozoxidazică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a glucozei în ser/plasmă/urina umană, metoda glucozoxidazică. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml+R2:2x20 ml; Cantitatea de teste în set: 822;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
3.9	33696000-5	3.9. Proteina totală Biuret	TOTAL PROTEIN	China	Mindray	3.9. Proteina totală Biuret - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea a proteinei totale în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 1428;	CE, ISO
3.10	33696000-5	3.10. Urea	UREA	China	Mindray	3.10. Urea - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a ureei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 600;	CE, ISO
3.11	33696000-5	3.11. LDH	LDH	China	Mindray	3.11. LDH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității lactatdehidrogenazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 622;	CE, ISO
3.12	33696000-5	3.12. CRP reagent	CRP	China	Mindray	3.12. CRP reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a proteinei C-reactive în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x10 ml; Cantitatea de teste în set: 154;	CE, ISO
3.13	33696000-5	3.13. CRP calibrator	Specific Proteins Calibrator	China	Mindray	3.13. CRP calibrator - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metode de imunoturbidimetrie pentru determinare cantitativă a proteinei C-reactive în ser/plasmă umană, efectuate la analizatorul automat Humastar 300 SR. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 5x1 ml;	CE, ISO
3.14	33696000-5	3.14. CRP control	ASO/CRP/RF Triple Control	China	Mindray	3.14. CRP control - Cerințe specifice: Set de control, originali, specifici, destinate pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor pentru determinare cantitativă a proteinei C-reactive în ser/plasmă umană, efectuate la analizatorul automat Humastar 300 SR. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 3x2x1 ml;	CE, ISO
3.15	33696000-5	3.15. Fosfataza Alcalină	ALP	China	Mindray	3.15. Fosfataza Alcalină - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității fosfatazei alcalinai în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 600;	CE, ISO
3.16	33696000-5	3.16. Calciu	CALCIUM	China	Mindray	3.16. Calciu - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a calciului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
3.17	33696000-5	3.17. Cholesterol total	TOTAL CHOLESTEROL	China	Mindray	3.17. Cholesterol total - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a colesterolului total în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
3.18	33696000-5	3.18. Gamma-GT	GGT	China	Mindray	3.18. Gamma-GT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității GGT în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste în set: 660;	CE, ISO
3.19	33696000-5	3.19. Iron	FERRUM	China	Mindray	3.19. Iron - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a fierului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x40 ml+R2:1x16 ml+CAL+QC; Cantitatea de teste în set: 483;	CE, ISO
3.20	33696000-5	3.20. Magneziu	MEGNESIUM	China	Mindray	3.20. Magneziu - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SRy, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a magneziului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
3.21	33696000-5	3.21. Trigliceride	TRIGLYCERIDE	China	Mindray	3.21. Trigliceride - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a trigliceridelor în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
3.22	33696000-5	3.22. Uric Acid	UA	China	Mindray	3.22. Uric Acid - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a acidului uric în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml+R2:2x20 ml; Cantitatea de teste în set: 698;	CE, ISO
3.23	33696000-5	3.23. LDL Colesterol	LDL	China	Mindray	3.23. LDL Colesterol - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a colesterolului LDL în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x14 ml; Cantitatea de teste în set: 227;	CE, ISO
3.24	33696000-5	3.24. HDL Colesterol	HDL	China	Mindray	3.24. HDL Colesterol - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SRy, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a colesterolului HDL în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x14 ml; Cantitatea de teste în set: 227;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
3.25	33696000-5	3.25. Calibrator HDL, LDL colesterol	Lipids Calibrator	China	Mindray	3.25. Calibrator HDL, LDL colesterol - Cerințe specifice: Set de calibratorii, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a HDL, LDL colesterol efectuate la analizatorul automat Mindray. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 5x1 ml;	CE, ISO
3.26	33696000-5	3.26. CK	CK	China	Mindray	3.26. CK - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității creatinfosfokinazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x35 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste în set: 300;	CE, ISO
3.27	33696000-5	3.27. CK-MB reagent	CK-MB	China	Mindray	3.27. CK-MB reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității creatinfosfokinazei fracția MB în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x35 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste în set: 300;	CE, ISO
3.28	33696000-5	3.28. CK-MB Calibrator	CK-MB Calibrator	China	Mindray	3.28. CK-MB Calibrator - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a CK-MB în ser/plasmă umană, efectuate la analizatorul automat Humastar 300 SR. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 3x1 ml;	CE, ISO
3.29	33696000-5	3.29. Phosphor	PHOSPHORUS	China	Mindray	3.29. Phosphor - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a fosforului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
3.30	33696000-5	3.30. Anti-streptolizin O reagent	ASO	China	Mindray	3.30. Anti-streptolizin O reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a antistreptolizinei O în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x40 ml+CAL; Cantitatea de teste în set: 300;	CE, ISO
3.31	33696000-5	3.31. Anti-streptolizin O standart				3.31. Anti-streptolizin O standart - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a antistreptolizinei O în ser/plasmă umană, efectuate la analizatorul automat Humastar 300 SR. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Calibratorul este inclus în setul cu ASO reagent	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
3.32	33696000-5	3.32. Rheumatoid Factor reagent	RF	China	Mindray	3.32. Rheumatoid Factor reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a factorului reumatic în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x11 ml+CAL; Cantitatea de teste în set: 202;	CE, ISO
3.33	33696000-5	3.33. Rheumatoid Factor standart				3.33. Rheumatoid Factor standart - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a factorului reumatic în ser/plasmă umană, efectuate la analizatorul automat Humastar 300 SR. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Calibratorul este inclus în setul cu RF reagent	CE, ISO
3.34	33696000-5	3.34. Haemoglobin A1c reagent	Haemoglobin A1c	China	Mindray	3.34. Haemoglobin A1c reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a haemoglobinei A1c . Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x15 ml; Cantitatea de teste în set: 337;	CE, ISO
3.35	33696000-5	3.35. Haemoglobin A1c standart	HbA1c Calibrator	China	Mindray	3.35. Haemoglobin A1c standart - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a haemoglobinei A1c, efectuate la analizatorul automat Humastar 300 SR. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
3.36	33696000-5	3.36. Haemoglobin A1c control N	HbA1c Control N	China	Mindray	3.36. Haemoglobin A1c control N - Cerințe specifice: Set de control Normal, originali, specifici, destinate pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor pentru determinare cantitativă a haemoglobinei A1c, efectuate la analizatorul automat Humastar 300 SR. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 4x1 ml;	CE, ISO
3.37	33696000-5	3.37. Haemoglobin A1c control P	HbA1c Control P	China	Mindray	3.37. Haemoglobin A1c control P - Cerințe specifice: Set de control Patologic, originali, specifici, destinate pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor pentru determinare cantitativă a haemoglobinei A1c, efectuate la analizatorul automat Humastar 300 SR. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 4x1 ml;	CE, ISO
3.38	33696000-5	3.38. Cystatin C	Cystatin C	China	Mindray	3.38. Cystatin C - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a Cystatin C. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x12 ml; Cantitatea de teste în set: 300;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
3.39	33696000-5	3.39. Cystatin C calibrator	CysC Calibrator	China	Mindray	3.39. Cystatin C calibrator - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specificei, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a Cystatin C, efectuate la analizatorul automat Humastar 300 SR. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 5x0,5 ml;	CE, ISO
3.40	33696000-5	3.40. Cystatin C control	CysC Control	China	Mindray	3.40. Cystatin C control - Cerințe specifice: Set de control, originali, specificei, destinate pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor pentru determinare cantitativă a Cystatin C, efectuate la analizatorul automat Humastar 300 SR. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 3x2x1 ml;	CE, ISO
3.41	33696000-5	3.41. Total Protein în Urine/CSF reagent	TPUC	China	Mindray	3.41. Total Protein în Urine/CSF reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Humastar 300 SR, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a proteinei totale în urină/LCR. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:3x18 ml; Cantitatea de teste în set: 240;	CE, ISO
3.42	33696000-5	3.42. Total Protein în Urine/CSF control	TPUC Control	China	Mindray	3.42. Total Protein în Urine/CSF control - Cerințe specifice: Set de control monoconstituenți, originali, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de determinare cantitativă a proteinei totale în urină/LCR, efectuate la analizatorul automat Humastar 300 SR. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
3.43	33696000-5	3.43. Multicontrol N, Liofilizat	ClinChem Multi Control (level 1)	China	Mindray	3.43. Multicontrol N, Liofilizat - Cerințe specifice: Control cu analiți biochimici nivel normal, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat Humastar 300 SR. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 10x5 ml;	CE, ISO
3.44	33696000-5	3.44. Multicontrol P Liofilizat	ClinChem Multi Control (level 2)	China	Mindray	3.44. Multicontrol P Liofilizat - Cerințe specifice: Control cu analiți biochimici nivel patologic, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat Humastar 300 SR. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 10x5 ml;	CE, ISO
3.45	33696000-5	3.45. Calibrator multifuncțional	Multi Sera Calibrator	China	Mindray	3.45. Calibrator multifuncțional - Cerințe specifice: Calibrator multifuncțional, original, specific, destinate pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat Humastar 300SR. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 10x3 ml;	CE, ISO



Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
3.46	33696000-5	3.46. Diluent				3.46. Diluent - Cerințe specifice: Diluent original, specific, destinat pentru analizatorul automat Humastar 300 SR. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Nu se aplică pentru analizatorul dat	CE, ISO
3.47	33696000-5	3.47. Aditiv p/u soluție de spălare				3.47. Aditiv p/u soluție de spălare - Cerințe specifice: Aditiv pentru soluție de spălare original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului automat Humastar 300 SR. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Nu se aplică pentru analizatorul dat	CE, ISO
3.48	33696000-5	3.48. Soluție p-u spălare specială I				3.48. Soluție p-u spălare specială I - Cerințe specifice: Soluție de spălare I original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului automat Humastar 300 SR. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Nu se aplică pentru analizatorul dat	CE, ISO
3.49	33696000-5	3.49. Soluție p-u spălare specială II				3.49. Soluție p/u spălare specială II - Cerințe specifice: Soluție de spălare II original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului automat Humastar 300 SR. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Nu se aplică pentru analizatorul dat	CE, ISO
3.50	33696000-5	3.50. Soluție de curățare p/u cuve	CD80 Detergent	China	Mindray	3.50. Soluție de curățare p/u cuve - Cerințe specifice: Soluție de curățare pentru cuve de reacție original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului automat Humastar 300 SR. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 6x2 L;	CE, ISO
3.51	33696000-5	3.51. Cuve p/u probe	Sample cups	China	SKG Medical	3.51. Cuve p/u probe - Cerințe specifice: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie Humastar 300 SR, destinate pentru reacții chimice și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1000 buc;	CE, ISO
3.52	33696000-5	3.52. Cuve p/u disc de reacție	Reaction Cuvettes	China	Mindray	3.52. Cuve p/u disc de reacție - Cerințe specifice: Cuve pentru disc de reacție, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie Humastar 300 SR, destinate pentru reacții chimice și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 100 buc;	CE, ISO
3.53	33696000-5	3.53. Lampa fotometrică	Photometer Lamp	China	Mindray	3.53. Lampa fotometrică - Cerințe specifice: Lampa fotometrică, originală, specifică, destinată măsurării analiților biochimici pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Humastar 300 SR. Certificat de Conformitate de la producător. CE. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
3.54	33696000-5	3.54. Set de mentenanță	Maintenance kit	China	Mindray	3.54. Set de mentenanță - Cerințe specifice: Set de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Humaster 300 SR. Certificat de Conformitate de la producător. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind instruire ingineri.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 set;	CE, ISO
<b>5</b>		<b>5. Analizator electroliților automat Humalyte Plus 5, Germania</b>						
5.1	33696000-5	5.1. Reagent pack	Reagent Pack for Humalyte Plus 5	Germania	Human	5.1. Reagent pack - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Reagent Pack specific, original, barcodat, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea electroliților în ser uman. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 1000 ml;	CE, ISO
5.2	33696000-5	5.2. Soluție p/u mentinerea K+	K Filling Solution	Germania	Human	5.2. Soluție p/u mentinerea K+ - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție pentru menținerea electrodului K+ specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
5.3	33696000-5	5.3. Soluție p/u mentinerea Na+ / Cl-/pH	Na/Cl/pH Filling Solution	Germania	Human	5.3. Soluție p/u mentinerea Na+ / Cl-/pH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție pentru menținerea electrodelor Na+ / Cl- /pH specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
5.4	33696000-5	5.4. Soluție p/u mentinerea Ca2+	Ca Filling Solution	Germania	Human	5.4. Soluție p/u mentinerea Ca2+ - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție pentru menținerea electrodului Ca2+ specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
5.5	33696000-5	5.5. Soluție p/u mentinerea Ref	Reference Filling Solution	Germania	Human	5.5. Soluție p/u mentinerea Ref - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție pentru menținerea electrodului referens specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
5.6	33696000-5	5.6. Na+ Condiționer	Na Conditioner	Germania	Human	5.6. Na+ conditioner - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Condiționer Na+ specific, original, compatibil cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
5.7	33696000-5	5.7. Soluție QC 100ml	QC Solution	Germania	Human	5.7. Soluție QC 100ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție QC specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință	
0		1	2	3	4	5	6	7	
5.8	33696000-5	5.8. Solutie de curatare	Weekly Cleaning solution	Germania	Human	5.8. Solutie de curatare - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Solutie pentru menținerea electrozodului referens specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO	
5.9	33696000-5	5.9. Rotor pentru pompa peristaltică	Rotor for peristaltic pump	Germania	Human	5.9. Rotor pentru pompa peristaltică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Rotor pentru pompa peristaltică, specific, original, compatibil cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO	
5.10	33696000-5	5.10. Motor p/u pompa peristaltică	Motor for peristaltic pump	Germania	Human	5.10. Motor pentru pompa peristaltică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Motor pentru pompa peristaltică, specific, original, compatibil cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO	
5.11	33696000-5	5.11. Tub p/u pompa peristaltică	Tube for peristaltic pump	Germania	Human	5.11. Tub pentru pompa peristaltică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Tub pentru pompa peristaltică, specific, original, compatibil cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO	
<b>6</b>		<b>6. Analizator automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900, Mindray, China</b>							
6.1	33696000-5	6.1. HBsAg	HBsAg	China	Mindray	6.1. HBsAg - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea HBsAg în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x100 teste;	CE, ISO	
6.2	33696000-5	6.2. Anti HCV	Anti-HCV	China	Mindray	6.2. Anti HCV - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea Anti-HCV în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x100 teste;	CE, ISO	
6.3	33696000-5	6.3. T PSA	TPSA	China	Mindray	6.3. T PSA - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea T PSA în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO	

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5		6
6.4	33696000-5	6.4. T3	T3	China	Mindray	6.4. T3 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă T3 în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.5	33696000-5	6.5. FT3	FT3	China	Mindray	6.5. FT3 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă F T3 în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.6	33696000-5	6.6. T4	T4	China	Mindray	6.6. T4 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă T4 în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.7	33696000-5	6.7. FT4	FT4	China	Mindray	6.7. FT4 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă F T4 în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.8	33696000-5	6.8. Anti - TG	Anti-TG	China	Mindray	6.8. Anti-TG - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea Anti - TG în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.9	33696000-5	6.9. Anti - TPO	Anti-TPO	China	Mindray	6.9. Anti - TPO - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea Anti - TPO în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.10	33696000-5	6.10. TSH	TSH	China	Mindray	6.10. TSH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă TSH în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
6.11	33696000-5	6.11. Prolactin	Prolactin	China	Mindray	6.11. Prolactin - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a prolactinei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.12	33696000-5	6.12. HBsAg calibrator 3x2ml	HBsAg calibrators	China	Mindray	6.12. HBsAg calibrator 3x2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a HBsAg efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.13	33696000-5	6.13. HBsAg control pozitiv 3*2ml	HBsAg Positive Control	China	Mindray	6.13. HBsAg control pozitiv 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control pozitivi, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la HBsAg pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.14	33696000-5	6.14. HBsAg control negativ 3*2ml	HBsAg Negative Control	China	Mindray	6.14. HBsAg control negativ 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control negativi, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la HBsAg pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.15	33696000-5	6.15. Anti HCV calibrator 2*2ml	Anti-HCV calibrators	China	Mindray	6.15. Anti HCV calibrator 2*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a Anti HCV efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x2 ml;	CE, ISO
6.16	33696000-5	6.16. Anti HCV control pozitiv 3*2ml	Anti-HCV Positive Control	China	Mindray	6.16. Anti HCV control pozitiv 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control pozitivi, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la Anti HCV pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.17	33696000-5	6.17. Anti HCV control negativ 3*2ml	Anti-HCV Negative Control	China	Mindray	6.17. Anti HCV control negativ 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control negativi, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la ANTI hev pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
6.18	33696000-5	6.18. T3 calibrator 3*2ml	T3 calibrators	China	Mindray	6.18. T3 calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a T3 efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.19	33696000-5	6.19. FT3 calibrator 3*2ml	FT3 calibrators	China	Mindray	6.19. FT3 calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a FT3 efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.20	33696000-5	6.20. T4 calibrator 3*2ml	T4 calibrators	China	Mindray	6.20. T4 calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a T4 efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.21	33696000-5	6.21. FT4 calibrator 3*2ml	FT4 calibrators	China	Mindray	6.21. FT4 calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a FT4 efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.22	33696000-5	6.22. TSH calibrator 3*2ml	20. TSH calibrators	China	Mindray	6.22. TSH calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a TSH efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.23	33696000-5	6.23. Anti TG calibrator 3*2ml	Anti-TG calibrators	China	Mindray	6.23. Anti TG calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a Anti-TG efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.24	33696000-5	6.24. Anti TPO calibrator 3*2ml	Anti-TPO calibrators	China	Mindray	6.24. Anti TPO calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a Anti TPO efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
6.25	33696000-5	6.25. Prolactin calibrator 3*2ml	Prolactin calibrators	China	Mindray	6.25. Prolactin calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a Prolactinei efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.26	33696000-5	6.26. T PSA calibrator 3*2ml	TPSA calibrators	China	Mindray	6.26. T PSA calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a T PSA efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.27	33696000-5	6.27. Thyroid Function Multi Control L 3*5ml	Thyroid Function Multi Control (L)	China	Mindray	6.27. Thyroid Function Multi Control L 3*5ml - Cerințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlul calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x5 ml;	CE, ISO
6.28	33696000-5	6.28. Thyroid Function Multi Control H 3*5ml	Thyroid Function Multi Control (H)	China	Mindray	6.28. Thyroid Function Multi Control H 3*5ml - Cerințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlul calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; produs este original de la producatorul analizatorului automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x5 ml	CE, ISO
6.29	33696000-5	6.29. Anti-thyroid Antibodies Control L 3*2ml	Anti-Thyroid Abs Control (L)	China	Mindray	6.29. Anti-thyroid Antibodies Control L 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlul calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.30	33696000-5	6.30. Anti-thyroid Antibodies Control H 3*2ml	Anti-Thyroid Abs Control (H)	China	Mindray	6.30. Anti-thyroid Antibodies Control H 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlul calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.31	33696000-5	6.31. Tumor Marker Multi Control L, 3x5ml	Tumor Marker Multi Control (L)	China	Mindray	6.31. Tumor Marker Multi Control L, 3x5ml - Cerințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlul calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x5 ml;	CE, ISO
6.32	33696000-5	6.32. Tumor Marker Multi Control H, 3x5ml	Tumor Marker Multi Control (H)	China	Mindray	6.32. Tumor Marker Multi Control H, 3x5ml - Cerințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlul calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; produs este original de la producatorul analizatorului automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x5 ml	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință	
0		1	2	3	4	5	6	7	
6.33	33696000-5	6.33. Reproductive Multi Control H, 3x5ml	Reproductive Multi Control (H)	China	Mindray	6.33. Reproductive Multi Control H, 3x5ml - Cerințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x5 ml;	CE, ISO	
6.34	33696000-5	6.34. Reproductive Multi Control L, 3x5ml	Reproductive Multi Control (L)	China	Mindray	6.34. Reproductive Multi Control L, 3x5ml - Cerințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; produs este original de la producătorul analizatorului automat de imunologie prin chemiluminiscența CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x5 ml	CE, ISO	
6.35	33696000-5	6.35. Cuve de reacție	Immunoassy Cuvette	China	Mindray	6.35. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de cuve de reacție, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, destinate pentru reacții imunologice și măsurare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 21x2x88 buc;	CE, ISO	
6.36	33696000-5	6.36. Soluție substrat, 4x75ml	Substrate Solution	China	Mindray	6.36. Soluție substrat, 4x75ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de Substrat solution, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 4x75 ml;	CE, ISO	
6.37	33696000-5	6.37. Soluție de spălare, 10L	Wash Buffer	China	Mindray	6.37. Soluție de spălare, 10L - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de Wash buffer, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 10 L;	CE, ISO	
6.38	33696000-5	6.38. Detergent, 1x50ml	Probe Cleanser	China	Mindray	6.38. Detergent, 1x50ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de Probe Cleanser, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO	
7		<b>7. Analizator imunoenzimatic automat ELISYS UNO, Human Germania</b>				<b>(OFERTA ALTERNATIVĂ)</b>		<b>Analizator imunologic Humareader Single Plus</b>	
		Analizator imunologic Humareader Single Plus	Analizator imunologic Humareader Single Plus	Germania	Human	Analizator ELISA automat sau cititor stripuri ELISA semiautomat nou. Sistem deschis. Filtre standard: 405,450,492, 630 nm. Orice test ELISA poate fi inclus. Metoda de detecție: absorbanta. Mod de masurare: o singura lungime de unda si dubla lungime de unda. Internal de citire/absorbție: 0 ~ 4.000 Abs. Imprimanta termica incorporata.	Analizator ELISA automat sau cititor stripuri ELISA semiautomat nou. -da Sistem deschis. -da Filtre standard: 405,450,492, 630 nm. -da Orice test ELISA poate fi inclus. -da Metoda de detecție: absorbanta. -da Mod de masurare: o singura lungime de unda si dubla lungime de unda. -da Internal de citire/absorbție: 0 ~ 4.000 Abs. -da Imprimanta termica incorporata. -da	CE, ISO	



Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință	
0	1		2	3	4	5		6	7
7.1	33696000-5	7.1. HBsAg Elisa	HBsAg	Germania	Human	7.1. HBsAg Elisa - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu locașele analizatorului automat de imunologie ELISA Elisys Uno Human, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea HBsAg în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului Humareader Single Plus; Ambalaj standard p/u aparat: 96 teste;	CE, ISO	
7.2	33696000-5	7.2. Anti HBsAg Elisa	Anti HBsAg	Germania	Human	7.2. Anti HBsAg Elisa - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu locașele analizatorului automat de imunologie ELISA Elisys Uno Human, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea Anti-HBs-Ag HBsAg în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului Humareader Single Plus; Ambalaj standard p/u aparat: 96 teste;	CE, ISO	
7.3	33696000-5	7.3. Anti HCV sumar Elisa	Anti-HCV sumar	Germania	Human	7.3. Anti HCV sumar Elisa - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu locașele analizatorului automat de imunologie ELISA Elisys Uno Human, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea Anti HCV în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului Humareader Single Plus; Ambalaj standard p/u aparat: 96 teste;	CE, ISO	
7.4	33696000-5	7.4. PSA Elisa	PSA	Germania	Human	7.4. PSA Elisa - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu locașele analizatorului automat de imunologie ELISA Elisys Uno Human, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea T PSA în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului Humareader Single Plus; Ambalaj standard p/u aparat: 96 teste;	CE, ISO	
<b>8</b>	<b>8. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 N, Japan</b>								
8.1	33696000-5	8.1. Diluent Cell Pack, set 1x20L	Cellpack	Japonia	Sysmex	8.1. Diluent Cell Pack, set 1x20L - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standart de la producător analizorului - canistra 20 l. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21N, destinat pentru prima etapă de diluție fixă, pe bordul analizatorului. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului KX-21N; Ambalaj standart p/u aparat: 20 L;	CE, ISO	
8.2	33696000-5	8.2. Reagent Stromatolyser-WH, set 3*500ml	Stromatolyzer-WH	Japonia	Sysmex	8.2. Reagent Stromatolyser-WH, set 3*500ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standart de la producător analizorului - set 3x500 ml. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21N, destinat pentru lizarea eritrocitelor, trombocitelor și diluarea leucocitelor p/u efectuarea enumerării ulterioare a leucocitelor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului KX-21N; Ambalaj standart p/u aparat: 3x500 ml;	CE, ISO	

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
8.3	33696000-5	8.3. Detergent Cellclean CL-50, set 1x50ml	Cellclean	Japonia	Sysmex	8.3. Detergent Cellean CL-50, set 1x50ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standart de la producător analizorului - flacon 50 ml. Setul de soluție de detergent p/u îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizorului, original, specific, compatibil cu analizorul Sysmex KX-21N, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizorului. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizorului KX-21N; Ambalaj standart p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
8.4	33696000-5	8.4. Control Eightcheck-3WP Lou Level, set 1x1,5ml	Eightcheck-3WP L	Japonia	Sysmex	8.4. Control Eightcheck-3WP Lou Level, set 1x1,5ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic 1,5 ml nivel patologic mic, original, specific, compatibil cu analizorul Sysmex KX-21N, destinat pentru control de calitate intern zilnic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizorului KX-21N; Ambalaj standart p/u aparat: 1,5 ml;	CE, ISO
8.5	33696000-5	8.5. Control Eightcheck-3WP Normal Level, set 1x1,5ml	Eightcheck-3WP N	Japonia	Sysmex	8.5. Control Eightcheck-3WP Normal Level, set 1x1,5ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic 1,5 ml nivel normal, original, specific, compatibil cu analizorul Sysmex KX-21N, destinat pentru control de calitate intern zilnic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizorului KX-21N; Ambalaj standart p/u aparat: 1,5 ml;	CE, ISO
8.6	33696000-5	8.6. Control Eightcheck-3WP High Level, set 1x1,5ml	Eightcheck-3WP H	Japonia	Sysmex	8.6. Control Eightcheck-3WP High Level, set 1x1,5ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic 1,5 ml nivel patologic înalt, original, specific, compatibil cu analizorul Sysmex KX-21N, destinat pentru control de calitate intern zilnic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizorului KX-21N; Ambalaj standart p/u aparat: 1,5 ml;	CE, ISO
8.7	33696000-5	8.7. Transducer WBC	Transducer No.8 (WBC)	Japonia	Sysmex	8.7. Transducer WBC - Cerințe specifice: Transducer WBC (camera de numărare a leucocitelor și formulei leucocitare) originală, de tehnologie specifică, destinată măsurării și numărării indicilor hematologici determinați de analizorul automat hematologic Sysmex KX-21N. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizorului KX-21N; Ambalaj standart p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
<b>9</b>		<b>9. Analizator hematologic automat SYSMEX KX-21 , Japan (OFERTA ALTERNATIVĂ)</b>				<b>Analizator hematologic XQ-520</b>		
		Analizator hematologic automat XQ-320	Analizator hematologic automat XQ-320	Japonia	Sysmex	Analizator Hematologic Automat 3 Diff Funcționare non-stop Viteza de lucru: minim 70 HLG/ora Număr redus de reactivi Parametrii obligatorii WBC, RBC, PLT, HGB, LYM, NEUT Opțional aplicația cu posibilitatea de examinare a lichidelor biologice (LCR, Transudat/Exudat, Sinovial) Scanner de barcoduri pe bordul analizorului și unu extern. Dimensiuni: Lățimea maxim admisibilă: 60 cm Aplicațiile softului în limba de stat sau rusă Scanner de barcoduri pe bordul analizorului și unu extern Conectare la protocolul LIS	Analizator Hematologic Automat 3 Diff -da Funcționare non-stop -da Viteza de lucru: 70 teste/ora Număr redus de reactivi -da Parametrii obligatorii WBC, RBC, PLT, HGB, LYM, NEUT - da Scanner de barcoduri pe bordul analizorului și unu extern. -da Dimensiuni: Lățimea maxim admisibilă: 60 cm - da Aplicațiile softului în limba de stat sau rusă -da Conectare la protocolul LIS -da	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
9.1	33696000-5	9.1. Reagent p/u diluarea tuturor fracțiilor celulare, 20L	Cellpack	Japonia	Sysmex	9.1. Reagent p/u diluarea tuturor fracțiilor celulare, 20L - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standart de la producător analizorului - canistra 20 l. Componenta: Sodium clorid - 6,4g/l, Boric Acid - 1,0g/l, Sodium tetraborat - 0,2g/l, EDTA-2K - 0,2g/l. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21N, destinat pentru prima etapă de diluție fixă, pe bordul analizatorului, a volumelor de probă destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XQ-520; Ambalaj standard p/u aparat: 20 L;	CE, ISO
9.2	33696000-5	9.2. Reagent p/u lizarea eritrocitelor, trombocitelor și diluarea leucocitelor, 3*500ml	Stromatolyzer-WH	Japonia	Sysmex	9.2. Reagent p/u lizarea eritrocitelor, trombocitelor și diluarea leucocitelor, 3*500ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standart de la producător analizorului - set 3x500 ml. Componenta: Ammoniumsolt organice cuaternar 8,5g/l, Sodium chloride 0,5g/l. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21N, destinat pentru numărarea leucocitelor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XQ-520; Ambalaj standard p/u aparat: 3x500 ml;	CE, ISO
9.3	33696000-5	9.3. Detergent p/u îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului	Cellclean	Japonia	Sysmex	9.3. Detergent p/u îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standart de la producător analizorului - flacon 50 ml. Setul de soluție de spălare original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21N, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului. Componenta: Sodium Hypochlorite - 5,00%. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XQ-520; Ambalaj standard p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
9.4	33696000-5	9.4. Materialul de control patologic (nivel scăzut)	Eightcheck-3WP L	Japonia	Sysmex	9.4. Materialul de control patologic (nivel scăzut) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic 1,5 ml nivel patologic mic, original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21N, destinat pentru control de calitate intern zilnic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XQ-520; Ambalaj standard p/u aparat: 1,5 ml;	CE, ISO
9.5	33696000-5	9.5. Materialul de control (nivel normal)	Eightcheck-3WP N	Japonia	Sysmex	9.5. Materialul de control (nivel normal) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic 1,5 ml nivel normal, original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21N, destinat pentru control de calitate intern zilnic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XQ-520; Ambalaj standard p/u aparat: 1,5 ml;	CE, ISO
9.6	33696000-5	9.6. Materialul de control patologic (nivel înalt)	Eightcheck-3WP H	Japonia	Sysmex	9.6. Materialul de control patologic (nivel înalt) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic 1,5 ml nivel patologic înalt, original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21N, destinat pentru control de calitate intern zilnic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XQ-520; Ambalaj standard p/u aparat: 1,5 ml;	CE, ISO
9.7	33696000-5	9.7. Kit de mentenanță la 12 luni	Maintenance kit	Japonia	Sysmex	9.7. Kit de mentenanță la 12 luni - Cerințe specifice: Set de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a analizatorului automat hematologic Sysmex KX-21N. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XQ-520; Ambalaj standard p/u aparat: 1 set;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1	2	3	4	5	6	7	
<b>10</b>		<b>10. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan</b>						
10.1	33696000-5	10.1. Reagent DCL p/u diluarea tuturor fracțiilor celulare, Set: 1 canistra x 20L	Cellpack DCL	Japonia	Sysmex	10.1. Reagent DCL p/u diluarea tuturor fracțiilor celulare, Set: 1 canistra x 20L - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului - canistra 20 l. Componenta: Polymethine dye 0,03%, Methanol 7,9%, Ethilene glycol 99,9% . Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru prima etapă de diluție fixă, pe bordul analizatorului, a volumelor de probă destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 20 L;	CE, ISO
10.2	33696000-5	10.2. Reagent Fluorocell WDF p/u colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil. Set: 2flx22ml	Fluorocell WDF	Japonia	Sysmex	10.2. Reagent Fluorocell WDF p/u colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil. Set: 2flx22ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului - Set: 2 fl x 22 ml. Componenta: Polymethine dye - 0,002%, Methanol - 3,00%, Ethylene glycol - 96,90%. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 2x22 ml;	CE, ISO
10.3	33696000-5	10.3. Reagent Lysercell WDF p/u lizarea eritrocitelor în scopul determinării a leucocitelor 4diff, Set: 1flx2L	Lysercell WDF	Japonia	Sysmex	10.3. Reagent Lysercell WDF p/u lizarea eritrocitelor în scopul determinării a leucocitelor 4diff, Set: 1flx2L - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului - Set: 1 flacon x 2 l. Componenta: Organic quaternary amonium salts 0,07%, nonionic surfactant 0,17%. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru lizarea eritrocitelor în scopul determinării a leucocitelor 4 diff (limfocite, monocite, eozinofile, neutrofile + bazofile. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 2 L;	CE, ISO
10.4	33696000-5	10.4. Reagent Sulfolyser p/u determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge, Set: 3x500ml	Sulfolyser	Japonia	Sysmex	10.4. Reagent Sulfolyser p/u determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge, Set: 3x500ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului - Set: 3 fl x 500 ml. Componenta: Sodium Lauryl Sulphate - 1,7 g/l. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru determinarea a concentrației de hemoglobină în sânge. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 3x500 ml;	CE, ISO
10.5	33696000-5	10.5. Reagent Fluorocell WNR p/u colorarea structurii interne celulelor nucleare, Set: 2x82ml	Fluorocell WNR	Japonia	Sysmex	10.5. Reagent Fluorocell WNR p/u colorarea structurii interne celulelor nucleare, Set: 2x82ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului - Set: 2 fl x 82 ml. Componenta: Organic quaternary amonium salts 0,07%, nonionic surfactant 0,17%. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru colorarea structurii interne celulelor nucleare din probele diluate și lizate în prealabil. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 2x82 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
10.6	33696000-5	10.6. Reagent Lysercell WNR p/u lizarea eritrocitelor. Set: 1fl x 5L	Lysercell WNR	Japonia	Sysmex	10.6. Reagent Lysercell WNR p/u lizarea eritrocitelor. Set: 1fl x 5L - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului Set: 1 fl x 5 L. Componenta: Organic quaternary amoniu salt 0,20%, nonionic surfactant 0,10%. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru lizarea eritrocitelor în scopul determinării a bazofilelor, leucocitelor și eritrocitelor nucleate. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 5 L;	CE, ISO
10.7	33696000-5	10.7. Detergent Cellclean CL-50 p/u mentenanță zilnică. Set: 1fl x 50ml	Cellclean	Japonia	Sysmex	10.7. Detergent Cellclean CL-50 p/u mentenanță zilnică. Set: 1fl x 50ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului - Set: 1 fl x 50 ml. Componenta: Sodium Hypochlorite - 5,00%. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru îndepărtarea resturilor de lizant, rezidui celulare, proteine din sistemului hidraulic al analizatorului. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
10.8	33696000-5	10.8. Materialul de control XN Check Level 1, Set: 1fl x 3ml	XN Check L1	Japonia	Sysmex	10.8. Materialul de control XN Check Level 1, Set: 1fl x 3ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic - Set: 1 fl x 3 ml, nivel L 1 , original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru control de calitate intern zilnic a analizatorului hematologic automat. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
10.9	33696000-5	10.9. Materialul de control XN Check Level 2, Set: 1fl x 3ml	XN Check L2	Japonia	Sysmex	10.9. Materialul de control XN Check Level 2, Set: 1fl x 3ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic - Set: 1 fl x 3 ml, nivel L 2 , original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru control de calitate intern zilnic a analizatorului hematologic automat. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
10.10	33696000-5	10.10. Materialul de control XN Check Level 3, Set: 1fl x 3ml	XN Check L3	Japonia	Sysmex	10.10. Materialul de control XN Check Level 3, Set: 1fl x 3ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic - Set: 1 fl x 3 ml, nivel L 3 , original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru control de calitate intern zilnic a analizatorului hematologic automat. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
10.11	33696000-5	10.11. Calibrator Hemoglobina, Set: 1fl x 3ml	XN CAL	Japonia	Sysmex	10.11. Calibrator Hemoglobina, Set: 1fl x 3ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului - Set: 1 fl x 3 ml. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru calibrarea hemoglobinei. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
10.12	33696000-5	10.12. Unitate p/u prelucrarea eprubetelor	ASP_ASSY (PM) NO.8	Japonia	Sysmex	10.12. Unitate p/u prelucrarea eprubetelor - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului , original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
<b>11</b>		<b>11. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania</b>						
11.1	33696000-5	11.1. Soluție p/u curățare	Cleaning Solution	Danemarca	Radiometer	11.1. Soluție p/u curățare - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: box 175 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 175 ml;	CE, ISO
11.2	33696000-5	11.2. Soluție p/u calibrare 1	Calibration Solution 1	Danemarca	Radiometer	11.2. Soluție p/u calibrare 1 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: box 200 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 200 ml;	CE, ISO
11.3	33696000-5	11.3. Soluție p/u calibrare 2	Calibration Solution 2	Danemarca	Radiometer	11.3. Soluție p/u calibrare 2 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: box 200 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 200 ml;	CE, ISO
11.4	33696000-5	11.4. Soluție p/u spălare "Rinse"	Rinse Solution	Danemarca	Radiometer	11.4. Soluție p/u spălare "Rinse" - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: box 600 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 600 ml;	CE, ISO
11.5	33696000-5	11.5. Soluție deproteinizantă hipochlorid	Hypochloride Solution	Danemarca	Radiometer	11.5. Soluție deproteinizantă hipochlorid - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat - Set 1 fl x 100 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
11.6	33696000-5	11.6. Gaz p/u calibrare 1	Calibration Gas 1	Danemarca	Radiometer	11.6. Gaz p/u calibrare 1 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: balon cu gaz pentru calibrarea aparatului nivel I - 34 bar compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 34 bar;	CE, ISO
11.7	33696000-5	11.7. Gaz p/u calibrare 2	Calibration Gas 2	Danemarca	Radiometer	11.7. Gaz p/u calibrare 2 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: balon cu gaz pentru calibrarea aparatului nivel II - 34 bar compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 34 bar;	CE, ISO
11.8	33696000-5	11.8. Set p/u calibrare tHb, S7770	Calibration Solution tHb	Danemarca	Radiometer	11.8. Set p/u calibrare tHb, S7770 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: Set: 4 fiole compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 4 fl;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
11.9	33696000-5	11.9. Set AutoCheck 5+, nivel 2	QUALICHECK 5+, Level 2	Danemarca	Radiometer	11.9. Set AutoCheck 5+, nivel 2 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standart p/u aparat: Set 30 fiole compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 30 fl;	CE, ISO
11.10	33696000-5	11.10. Membrane box p/u Ref electrod	Membrane Box Ref	Danemarca	Radiometer	11.10. Membrane box p/u Ref electrod - Cerințe specifice pentru set: Ambalaj standart p/u aparat: box cu 4 membrane pentru Referens electrod, compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 4 buc;	CE, ISO
11.11	33696000-5	11.11. Membrane box p/u pCO2 electrod	Membrane Box pCO2	Danemarca	Radiometer	11.11. Membrane box p/u pCO2 electrod - Cerințe specifice pentru set: Ambalaj standart p/u aparat: box cu 4 membrane pentru pCO2 electrod, compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 4 buc;	CE, ISO
11.12	33696000-5	11.12. Membrane box p/u Glu electrod	Membrane Box Glu	Danemarca	Radiometer	11.12. Membrane box p/u Glu electrod - Cerințe specifice pentru set: Ambalaj standart p/u aparat: box cu 4 membrane pentru Glucosa electrod, compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 4 buc;	CE, ISO
11.13	33696000-5	11.13. Membrane box p/u Lactat electrod	Membrane Box Lac	Danemarca	Radiometer	11.13. Membrane box p/u Lactat electrod - Cerințe specifice pentru set: Ambalaj standart p/u aparat: box cu 4 membrane pentru Lactat electrod, compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standart p/u aparat: 4 buc;	CE, ISO
<b>14</b>		<b>14. Coagulometru semiautomat HUMANCLOT QUATTRO, Germania</b>						
14.1	33696000-5	14.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT	Hemostat Thrombin Time	Germania	Human	14.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului trombinic din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standart de la producătorul echipamentului HumacLOT Quattro. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 3x3 ml; Cantitatea de teste in set: 110;	CE, ISO
14.2	33696000-5	14.2. Set p/u detrmnarea protrombinei atestat ISI 1,0-1,15	Hemostat Thromboplastin	Germania	Human	14.2. Set p/u detrmnarea protrombinei atestat ISI 1,0-1,15 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standart de la producătorul echipamentului HumacLOT Quattro. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 6x10 ml; Cantitatea de teste in set: 570;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
14.3	33696000-5	14.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat	Hemostat aPTT-EL	Germania	Human	14.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Humaclot Quattro. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 6x4 ml; Cantitatea de teste in set: 450;	CE, ISO
14.4	33696000-5	14.4. Set p/u determinarea fibrinogenului, metoda Klaus	Hemostat Fibrinogen	Germania	Human	14.4. Set p/u determinarea fibrinogenului, metoda Klaus - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului fără diluție plasmă după metoda Klaus din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Humaclot Quattro. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 5x2 ml; Cantitatea de teste in set: 190;	CE, ISO
14.5	33696000-5	14.5. Hemostat Calibrator	Hemostat Calibrator	Germania	Human	14.5. Hemostat Calibrator - Cerințe specifice pentru kit de calibratori: Plasma pentru calibrarea kiturilor diagnostice de determinare a activității PT după Quick, TT, APTT și cuantificarea Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Humaclot Quattro. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 4x1 ml;	CE, ISO
14.6	33696000-5	14.6. Plasma de control normală	Hemostat Control Plasma N	Germania	Human	14.6. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru set de control: Plasma cu activitatea normală a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea normală de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Humaclot Quattro. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO
14.7	33696000-5	14.7. Plasma de control patologică	Hemostat Control Plasma P	Germania	Human	14.7. Plasma de control patologică - Cerințe specifice pentru kit de control: Plasma cu activitatea patologică a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea patologică de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Humaclot Quattro. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO
14.8	33696000-5	14.8. Cuve de reacție	Reaction Cuvettes	Germania	Human	14.8. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de hemostază Humaclot Quattro, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 5x500 buc;	CE, ISO



Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
15		<b>15. Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan (OFERTA ALTERNATIVĂ)</b>				<b>Coagulometru automat CS-1600</b>		
		Coagulometru automat CS-1600	Coagulometru automat CS-1600	Japonia	Sysmex	Coagulometru complet automat cu 8 canale optice de masurare independente Metode de detecție: clotting, chromogenic, imunoturbidimetric. Diluție, prediluții și buferizarea plasmei-citrat în regim automat. Productivitate: PT minim 120 teste /oră, 4 teste minim 70 teste/ora. Sistem optic: 4 lungimi de undă pentru scanarea unui eșantion simultană sau consecutivă cu interval intermitent de timp minim posibil. Poziționarea tuburilor cu Eșantioane biologice - pentru minim 50 de poziții de tuburi primare, posibilitatea de încărcare continuă. Posibilitatea lucrării cu tuburi primare non- sau/și vacuum, cu sau fără capac. Cititor de cod de bare pe bordul analizatorului și cititor de cod de bare extern. Capacitatea de conectare la LIS prin ethernet.	Coagulometru complet automat cu 8 canale optice de masurare independente -da Metode de detecție: clotting, chromogenic, imunoturbidimetric, -da Diluție, prediluții și buferizarea plasmei-citrat în regim automat. -da Productivitate: PT minim 120 teste /oră, 4 teste minim 70 teste/ora -da Sistem optic: 4 lungimi de undă pentru scanarea unui eșantion simultană sau consecutivă cu interval intermitent de timp minim posibil -da Poziționarea tuburilor cu Eșantioane biologice - pentru minim 50 de poziții de tuburi primare, posibilitatea de încărcare continuă. -da Posibilitatea lucrării cu tuburi primare non-sau/și vacuum, cu sau fără capac. -da Cititor de cod de bare pe bordul analizatorului și cititor de cod de bare extern. -da Capacitatea de conectare la LIS prin ethernet. -da Analizator va fi complet nou (fara uzura).	CE, ISO
15.1	33696000-5	15.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT	Test Thrombin	Germania	Siemens	15.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului trombinic TT din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex - 560. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x5 ml; Cantitatea de teste in set: 475;	CE, ISO
15.2	33696000-5	15.2. Set p/u detrmnarea protrombinei atestat ISI 1,1-1,15	Innovin	Germania	Siemens	15.2. Set p/u detrmnarea protrombinei atestat ISI 1,1-1,15 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma umană. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex - 560 . Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 12x20 ml; Cantitatea de teste in set: 2280;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
15.3	33696000-5	15.3. Calibrator p/u detrmnarea protrombinei	PT Multicalibrator	Germania	Siemens	15.3. Calibrator p/u detrmnarea protrombinei - Cerințe specifice: Plasma pentru calibrarea seturilor diagnostice de determinare a activității PT după Quick cu INR. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex - 560. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometruului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO
15.4	33696000-5	15.4. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat	Actin FS	Germania	Siemens	15.4. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu umană. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Sysmex - 560. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometruului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x10 ml; Cantitatea de teste in set: 1900;	CE, ISO
15.5	33696000-5	15.5. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klaus	THROMBIN (100NIH)	Germania	Siemens	15.5. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klaus - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klaus din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Sysmex - 560. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometruului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x5 ml; Cantitatea de teste in set: 950;	CE, ISO
15.6	33696000-5	15.6. Standard Human Plasma	Standard Human Plasma	Germania	Siemens	15.6. Standard Human Plasma - Cerințe specifice: Plasma pentru calibrarea seturilor diagnostice pentru coagulometru Sysmex -560 . Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex - 560. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometruului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x1 ml;	CE, ISO
15.7	33696000-5	15.7. Set p/u determinarea D - dimerilor cu calibrator	D-Dimer	Germania	Siemens	15.7. Set p/u determinarea D - dimerilor cu calibrator - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea D-dimerilor din plasma cu umană. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Sysmex - 560. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometruului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 6x4 ml+CAL; Cantitatea de teste in set: 345;	CE, ISO
15.8	33696000-5	15.8. Plasma de control p/u determinarea D-dimerilor	D-Dimer Controls	Germania	Siemens	15.8. Plasma de control p/u determinarea D-dimerilor - Cerințe specifice: Plasma de control pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex - 560. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometruului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 2x5x1 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
15.9	33696000-5	15.9. Plasma de control normală	Control Plasma N	Germania	Siemens	15.9. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru set de control: Plasma cu activitatea normală a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea normală de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Sysmex - 560. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x1 ml;	CE, ISO
15.10	33696000-5	15.10. Plasma de control patologică	Control Plasma P	Germania	Siemens	15.10. Plasma de control patologică - Cerințe specifice pentru kit de control: Plasma cu activitatea patologică a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea patologică de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Sysmex - 560. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x1 ml;	CE, ISO
15.11	33696000-5	15.11. Cuve de reacție	Reaction Cuvettes	Japonia	Sysmex	15.11. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Sysmex - 560, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 3000 buc;	CE, ISO
15.12	33696000-5	15.12. Cuve conice 2,0ml	Sample Cups, 2 ml	China	SKG Medical	15.12. Cuve conice 2,0ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve conice 2,0 ml de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Sysmex - 560, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 500 buc;	CE, ISO
15.13	33696000-5	15.13. Cuve conice 4 ml	Sample Cups, 4 ml	Japonia	Sysmex	15.13. Cuve conice 4 ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve conice 4 ml de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Sysmex - 560, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 100 buc;	CE, ISO
15.14	33696000-5	15.14. Soluție de curățare I	CA Clean I	Japonia	Sysmex	15.14. Soluție de curățare I - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de soluție curățare, original, compatibil cu coagulometru automat Sysmex - 560. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
15.15	33696000-5	15.15. Soluție de curățare II	CA Clean II	Japonia	Sysmex	15.15. Soluție de curățare II - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de soluție curățare, original, compatibil cu coagulometru automat Sysmex - 560. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 500 ml;	CE, ISO
15.16	33696000-5	15.16. Set p/u mentenanță 12 luni	Maintenance kit	Japonia	Sysmex	15.16. Set p/u mentenanță 12 luni - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de mentenanță la 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a coagulometru automat Sysmex - 560. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 1 set;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1	2	3	4	5	6	7	
16		<b>16. Coagulometru automat C 3100 Mindray, China</b>						
16.1	33696000-5	16.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT	Hemostat Thrombin Time	Germania	Human	16.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului trombinic TT din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C 3100. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 3x3 ml; Cantitatea de teste in set: 110;	CE, ISO
16.2	33696000-5	16.2. Set p/u detrmnarea protrombinei ataestat ISI 1,1-1,15	Hemostat Thromboplastin	Germania	Human	16.2. Set p/u detrmnarea protrombinei ataestat ISI 1,1-1,15 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma umană. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C 3100 . Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 6x10 ml; Cantitatea de teste in set: 570;	CE, ISO
16.3	33696000-5	16.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat	Hemostat aPTT-EL	Germania	Human	16.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C 3100 .Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 6x4 ml; Cantitatea de teste in set: 450;	CE, ISO
16.4	33696000-5	16.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss	Hemostat Fibrinogen	Germania	Human	16.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C 3100 .Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 2x5 ml; Cantitatea de teste in set: 190;	CE, ISO
16.5	33696000-5	16.5. Set p/u determinarea D-dimerilor cu calibrator	D-Dimer	Germania	Human	16.5. Set p/u determinarea D-dimerilor cu calibrator - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor din plasma umană cu calibrator. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C 3100 . Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 6x4 ml; Cantitatea de teste in set: 345;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
16.6	33696000-5	16.6. Plasma de control p/u determinarea D-dimerilor	D-Dimer control	Germania	Human	16.6. Plasma de control p/u determinarea D-dimerilor - Cerințe specifice: Plasma de control pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C3100. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 2x5x1 ml;	CE, ISO
16.7	33696000-5	16.7. Plasma de control normală	Hemostat Control Plasma N	Germania	Human	16.7. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru set de control: Plasma cu activitatea normală a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea normală de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Mindray C 3110. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO
16.8	33696000-5	16.8. Plasma de control patologică	Hemostat Control Plasma P	Germania	Human	16.8. Plasma de control patologică - Cerințe specifice pentru kit de control: Plasma cu activitatea patologică a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea patologică de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Mindray C 3110. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO
16.9	33696000-5	16.9. Cuve de reacție	Reaction Cuvettes	China	Mindray	16.9. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Mindray C 3110, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 5x1000 buc;	CE, ISO
16.10	33696000-5	16.10. Cuve p/u probe	Sample Cups	China	SKG Medical	16.10. Cuve p/u probe - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve conice de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Mindray C 3110, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 1000 buc;	CE, ISO
16.11	33696000-5	16.11. Soluție de curățare I	Cleaning Solution I	China	Mindray	16.11. Soluție de curățare I - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție de curățare I pentru coagulometru automat Mindray C 3110, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 10x15 ml;	CE, ISO
16.12	33696000-5	16.12. Soluție de curățare II	Cleaning Solution II	China	Mindray	16.12. Soluție de curățare II - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție de curățare II pentru coagulometru automat Mindray C 3110, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 2500 ml;	CE, ISO
16.13	33696000-5	16.13. Tub p/u pompa peristaltică	Tube for peristaltic pump	China	Mindray	16.13. Tub p/u pompa peristaltică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Tub pentru pompa peristaltică pentru coagulometru automat Mindray C 3110, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometrului C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
20		<b>20. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea</b>						
20.1	33696000-5	20.1. Test rapid cantitativ cTrI/CK-MB/Myo F	AFIAS Cardiac Triple	Coreea	Boditech Med	20.1. Test rapid cantitativ cTrI/CK-MB/Myo F - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea cTrI/CK-MB/Myo prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
20.2	33696000-5	20.2. Cardiac Tripple Control	Cardiac Triple Control	Coreea	Boditech Med	20.2. Cardiac Tripple Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea Tn I, Mioglobin și CK-MB prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 6*0,25 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x250 mkl;	CE, ISO
20.3	33696000-5	20.3. Test rapid cantitativ Interleikin-6	AFIAS IL-6	Coreea	Boditech Med	20.3. Test rapid cantitativ Interleikin-6 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea IL - 6 prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
20.4	33696000-5	20.4. Test rapid cantitativ Feritin	AFIAS Ferritin	Coreea	Boditech Med	20.4. Test rapid cantitativ Feritin - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea Feritinei prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
20.5	33696000-5	20.5. Ferritin Control	Ferritin Control	Coreea	Boditech Med	20.5. Ferritin Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea feritinei prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x0,5 ml;	CE, ISO
20.6	33696000-5	20.6. Test rapid cantitativ NT-pro BNP	AFIAS NT-proBNP	Coreea	Boditech Med	20.6. Test rapid cantitativ NT-pro BNP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea NT - pro BNP prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
20.7	33696000-5	20.7. NT-pro BNP Control	NT-proBNP Control	Coreea	Boditech Med	20.7. NT-pro BNP Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a NT - pro BNP prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
20.8	33696000-5	20.8. Test rapid cantitativ D-dimer	AFIAS D-Dimer	Coreea	Boditech Med	20.8. Test rapid cantitativ D-dimer - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea D - dimerilor prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
20.9	33696000-5	20.9. D-dimer Control	D-Dimer Control	Coreea	Boditech Med	20.9. D-dimer Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a D-dimerilor prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x0,5 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
20.10	33696000-5	20.10. Test rapid cantitativ CRP	AFIAS CRP	Coreea	Boditech Med	20.10. Test rapid cantitativ CRP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea proteinei C - reactivă prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
20.11	33696000-5	20.11. CRP Control	CRP Control	Coreea	Boditech Med	20.11. CRP Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a Proteinei C - reactivă prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x0,5 ml;	CE, ISO
20.12	33696000-5	20.12. Test rapid cantitativ PCT	AFIAS PCT	Coreea	Boditech Med	20.12. Test rapid cantitativ PCT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea procalcitoninei prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
20.13	33696000-5	20.13. PCT Control	PCT Control	Coreea	Boditech Med	20.13. PCT Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a Procalcitoninei prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
20.14	33696000-5	20.14. Test rapid cantitativ HbA1c	AFIAS HbA1c	Coreea	Boditech Med	20.14. Test rapid cantitativ HbA1c - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea HbA1c prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
20.15	33696000-5	20.15. HbA1c Control	HbA1c Control	Coreea	Boditech Med	20.15. HbA1c Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a Procalcitoninei prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x0,5 ml;	CE, ISO
20.16	33696000-5	20.16. Test rapid cantitativ AFP	AFIAS AFP	Coreea	Boditech Med	20.16. Test rapid cantitativ AFP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea alfa-fetoproteinei AFP prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
20.17	33696000-5	20.17. AFP Control	AFP Control	Coreea	Boditech Med	20.17. AFP Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă AFP prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
20.18	33696000-5	20.18. Test rapid cantitativ CEA	AFIAS CEA	Coreea	Boditech Med	20.18. Test rapid cantitativ CEA - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea alfa-fetoproteinei AFP prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
20.19	33696000-5	20.19. CEA Control	CEA Control	Coreea	Boditech Med	20.19. CEA Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă CEA prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
20.20	33696000-5	20.20. Test rapid cantitativ MxA/CRP	AFIAS MxA/CRP	Coreea	Boditech Med	20.20. Test rapid cantitativ MxA/CRP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea MxA/CRP prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți incorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
20.21	33696000-5	20.21. Test rapid cantitativ FSH	AFIAS FSH	Coreea	Boditech Med	20.21. Test rapid cantitativ FSH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea MxA/CRP prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți incorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
20.22	33696000-5	20.22. FSH Control	FSH Control	Coreea	Boditech Med	20.22. FSH Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă CEA prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
20.23	33696000-5	20.23. Test rapid cantitativ Prolactin	AFIAS PRL	Coreea	Boditech Med	20.23. Test rapid cantitativ Prolactin - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea PRL prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți incorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
20.24	33696000-5	20.24. Prolactin Control	PRL Control	Coreea	Boditech Med	20.24. Prolactin Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă PRL prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
20.25	33696000-5	20.25. Cartuș de spălare p/u AFIAS, 100 buc	Washing cartridge	Coreea	Boditech Med	20.25. Cartuș de spălare p/u AFIAS, 100 buc - Cerințe specifice: Set cu cartușuri pentru mentenanța tehnică periodică a Analizatorului automat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 100 buc;	CE, ISO
<b>22</b>		<b>22. Set reagenți p/u investigații imunologice</b>						
22.4	33696000-5	22.4.Lupus erimatos	SLE Latex Test	Germania	Human	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Lupus erimatos. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Conform cerințelor; Ambalaj: 30 teste;	CE, ISO



Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
23		<b>23. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale</b>						
23.5	33696000-5	23.5.Reagent monoclonal - Toliclon Duocon anti-D IgM + Ig G	Anti-D IgM /IgG monoclonal	Austria	Dialab	Cerințele p/u test: Cerințe generale**+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Conform cerințelor; Ambalaj: flacon 10 ml	CE, ISO
25		<b>25. Veselă și articole de ustensilă</b>						
25.3	33696000-5	25.3. Container din polipropilen 120-150 ml	Specimen container	China	SKG Medical	P/u urină, gradat, cu capac și etichetă, 120-150ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Conform cerințelor; volum 120ml	CE, ISO
25.5	33696000-5	25.5. Vacutainer cu K3-EDTA 2,5 ml	SKG Vacu	China	SKG Medical	Vacutainer cu K3-EDTA. Volum de sânge: 2,5ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Conform cerințelor; volum 3 ml	CE, ISO
25.7	33696000-5	25.7. Vacutainer cu gel separator, volum sânge 4 - 5 ml, cu capac și eticheta	SKG Vacu	China	SKG Medical	Vacutainer cu gel separator, cu capac și etichetă.Volum: 5ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Conform cerințelor; volum 5 ml	CE, ISO
25.12	33696000-5	25.12. Hârtie termică 110mm x 30m	Thermal paper	Germania	Human	Mărime: 110mm x 30m / rulon (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Mărime: 110mm x 30m / rulon	CE, ISO
25.13	33696000-5	25.13. Hârtie termică 57mm x 30m	Thermal paper	Germania	Human	Mărime: 57mm x 30m / rulon (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Mărime: 57mm x 30m / rulon	CE, ISO
25.15	33696000-5	25.15. Vîrfuri 1000-5000 mkl	Pipette Tips	China	SKG Medical	Vîrfuri 1000-5000 mkl; să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet; Certificat CE ; să fie ambalate de producător.	Vîrfuri 1000-5000 mkl; să corespundă pipetelor tip Eppendorf	CE, ISO
30		<b>30. Hematologie 5 DIFF (OFERTA ALTERNATIVĂ)</b>					<b>Analizator hematologic 5-DIFF XN-530</b>	
30.1	33696000-5	30.1. Analizator hematologic full automat 5DIFF	Analizator hematologic automat XN-530	Japonia	Sysmex	30.1. Analizator hematologic full automat 5DIFF - Reagenți, controale, kituri de mentenanță anuală. Analizator Hematologic full Automat 5 DIFF cu stativ de încărcare automată (RSM) și poziție STAT, p/u următoarele condiții de exploatare: 1. Funcționare non-stop. 2. Contract de comodare - p/u 14 luni. Clauza: posibilitatea de prelungire anuală a contractului prin Act adițional în caz de câștigarea repetată a lotului alternativ prin licitație de achiziții publice. 3. Specificații p/u analizator: (a) Încărcătură pe linie automată; (b) Poziție urgentă STAT; (c) Opțional posibilitatea de examinare a lichidelor biologice (LCR, Transudat/Exudat, Sinovial) în baza acelorași reagenți; (d) Aplicațiile softului în limba de stat sau rusă; (e) Soft instalat, funcționabil, vigilent și robust; LIS/HOST prin ethernet; (f) Ecran tachsree sau instalarea aplicațiilor analizatorului la computer, tastatură de masă/maus; Scanner de barcoduri pe bordul analizatorului și unu extern; (g) Camera și metoda p/u Hemoglobină: Linearitate > 200 g/L, Sensibilitate ≈ 1 g/L; (h) Camera p/u Eritrocite: Limitele de linearitate ≈ 0,01x10 <sup>12</sup> /L - 12,00x10 <sup>12</sup> /L (se admite și mai mult); (i) Camera pentru leucocite: Limitele de linearitate ≈ 0,01x10 <sup>9</sup> /L - 800,00x10 <sup>9</sup> /L (se admite și mai mult); (j) Camera pentru Trombocite: Limitele de linearitate ≈ 5x10 <sup>9</sup> /L - 2500x10 <sup>9</sup> /L (diapazon de vizibilitate după diluție până la 4000) ; (k) Interferența minimă din partea reticulocitelor în numărarea leucocitelor în probe anemice cu reticulocitoze.	30.1. Analizator hematologic full automat 5DIFF - Reagenți, controale, kituri de mentenanță anuală. Analizator Hematologic full Automat 5 DIFF cu stativ de încărcare automată (RSM) și poziție STAT, p/u următoarele condiții de exploatare: 1. Funcționare non-stop. -da 2. Contract de comodare - p/u 14 luni. Clauza: posibilitatea de prelungire anuală a contractului prin Act adițional în caz de câștigarea repetată a lotului alternativ prin licitație de achiziții publice. -da 3. Specificații p/u analizator: (a) Încărcătură pe linie automată; -da (2 stative x 10 probe) (b) Poziție urgentă STAT; -da (c) Opțional posibilitatea de examinare a lichidelor biologice (LCR, Transudat/Exudat, Sinovial) în baza acelorași reagenți; -nu (d) Aplicațiile softului în limba de stat sau rusă; -da (e) Soft instalat, funcționabil, vigilent și robust; LIS/HOST prin ethernet; -da (f) Ecran tachsree sau instalarea aplicațiilor analizatorului la computer, tastatură de masă/maus; Scanner de barcoduri pe bordul analizatorului și unu extern; -da (g) Camera și metoda p/u Hemoglobină: Linearitate > 200 g/L, Sensibilitate ≈ 1 g/L; (h) Camera p/u Eritrocite: Limitele de linearitate ≈ 0,01x10 <sup>12</sup> /L - 12,00x10 <sup>12</sup> /L (se admite și mai mult); -da	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
						<p>4. La contractare p/u anul 2023 seturile de reagenți și consumabile necesare p/u executarea analizei cu obținerea rezultatului și prețul fiecărui set va fi calculat din număr estimativ de investigații solicitate prin comandă conform procedurii de licitare. Suma totală a seturilor de reagenți, controalelor și kiturilor de mentenanță să nu depășească bugetul lotului dat.</p> <p>5. Pentru anul 2023 seturile de reagenți să fie însoțite de volumul corespunzător de soluții de spălare și mentenanță zilnică.</p> <p>6. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare p/u care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor.</p> <p>7. Analizator cu marca CE, reactivi cu IVD.</p> <p>8. Pentru anul 2023: volumul de soluții adjuvante p/u mentenanțe și spălări de rutină: să se recalculeze în volum destul necesar p/u executarea volumului de teste solicitate.</p> <p>9. Numărul kiturilor de mentenanță generală: minim două.</p> <p>10. Garanție pe toată perioada deținerii analizatorului.</p> <p>11. Oferta de preț să includă Anexa cu volumul de seturi recalculați din numărul de teste solicitat spre achiziționare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.</p>	<p>(i) Camera pentru leucocite: Limitele de linearitate <math>\approx 0,01 \times 10^9/L - 800,00 \times 10^9/L</math> (se admite și mai mult); -da</p> <p>(j) Camera pentru Trombocite: Limitele de linearitate <math>\approx 5 \times 10^9/L - 2500 \times 10^9/L</math> (diapazon de vizibilitate după diluție până la 4000); -da</p> <p>(k) Interferența minimă din partea reticulocitelor în numărarea leucocitelor în probe anemice cu reticulocitoze. -da</p> <p>4. La contractare p/u anul 2024 seturile de reagenți și consumabile necesare p/u executarea analizei cu obținerea rezultatului și prețul fiecărui set va fi calculat din număr estimativ de investigații solicitate prin comandă conform procedurii de licitare. Suma totală a seturilor de reagenți, controalelor și kiturilor de mentenanță să nu depășească bugetul lotului dat. -da</p> <p>5. Pentru anul 2024 seturile de reagenți să fie însoțite de volumul corespunzător de soluții de spălare și mentenanță zilnică. -da</p> <p>6. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare p/u care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. -da</p> <p>7. Analizator cu marca CE, reactivi cu IVD. -da</p> <p>8. Pentru anul 2024: volumul de soluții adjuvante p/u mentenanțe și spălări de rutină: să se recalculeze în volum destul necesar p/u executarea volumului de teste solicitate. -da</p> <p>9. Numărul kiturilor de mentenanță generală: minim două. -da</p> <p>10. Garanție pe toată perioada deținerii analizatorului. -da</p> <p>11. Oferta de preț să includă Anexa cu volumul de seturi recalculați din numărul de teste solicitat spre achiziționare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. -da</p>	
30.1	33696000-5	30.1. Reagent DCL p/u diluarea tuturor fracțiilor celulare	Cellpack DCL	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 20 L;	CE, ISO
30.2	33696000-5	30.2 Reagent Sulfolyser p/u determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge	Sulfolyser	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 3x500 ml;	CE, ISO
30.3	33696000-5	30.3. Reagent Lysercell WDF p/u lizarea eritrocitelor în scopul determinării a leucocitelor	Lysercell WDF	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 2 L;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
30.4	33696000-5	30.4. Reagent Fluorocell WDF p/u colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil	Fluorocell WDF	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 2x22 ml;	CE, ISO
30.5	33696000-5	30.5. Detergent Cellclean p/u mentenanță zilnică	Cellclean	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
30.6	33696000-5	30.6. Materialul de control XN-L Check L1	XN-L Check L1	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
30.7	33696000-5	30.7. Materialul de control XN-L Check L2	XN-L Check L2	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
30.8	33696000-5	30.8. Materialul de control XN-L Check L3	XN-L Check L3	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
30.9	33696000-5	30.9. Calibrator Hemoglobina XN CAL	XN CAL	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
30.10	33696000-5	30.0. Set de mentenanță	Maintenance kit	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 1 set;	CE, ISO
<b>33</b>		<b>33. Consumabile de laborator de unică folosință</b>						
33.1	33696000-5	33.1. Eprubete de unică folosință	Test Tube	China	SKG Medical	33.1. Eprubete polisteren cu diametru 13mm, înălțime 75mm fără capac.	Conform cerințelor; Marime: 13x75 Volum: 5ml. PS	CE, ISO
33.3	33696000-5	33.3. Eprubete 10 ml, fără capac	Centrifugation Tube	China	SKG Medical	33.3 Eprubete 10 ml, fără capac, pentru centrifugarea mostrelor de urini.	Conform cerințelor; Volum: 12 ml. PS	CE, ISO
<b>34</b>		<b>34. D-dimeri</b>						
34.1	33696000-5	34.1. D-dimeri, fast test kit cantitativ	AFIAS D-Dimer	Coreea	Boditech Med	34.1. D-dimeri, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu sau K3EDTA, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență fast-test. Componenta setului: 24-25 card-teste de unică folosință compatibile cu reader semiautomat oferit. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Linearitatea metodei: ≈ 10 000 ng/mL. Certificat de conformitate privind Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Certificat de conformitate privind Specificitatea metodei: minim 95 %. Condiții de exploatare a cititorului de cartușe: Reader semiautomat să se predea spre exploatare în baza Procesului verbal de Primire-Predare stipulându-se în contractul de achiziții publice a kiturilor diagnostice pentru 14 luni de exploatare din data semnării contractului de achiziții publice. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Metoda FIA; Test AFIAS D-Dimer; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
34.2	33696000-5	34.2. Control p/u D-dimeri, fast test kit cantitativ	D-Dimer control	Coreea	Boditech Med	34.2. Control p/u D-dimeri, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice pentru kit de control: Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a D-dimerilor prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic pentru poziția 1 prezentului lot. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x0,5 ml;	CE, ISO
<b>35</b>		<b>35. Markerii cardiaci cTrI/CK-MB/Myo</b>						
35.1	33696000-5	35.1. cTrI/CK-MB/Myo, fast test kit cantitativ	AFIAS Cardiac Triple	Coreea	Boditech Med	35.1. cTrI/CK-MB/Myo, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Determinarea cTrI/CK-MB/Myo prin triplu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență fast-test. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Certificat de conformitate privind Specificitatea metodei: minim 95 %. Condiții de exploatare a cititorului de cârțușe: Reader semiautomat să se predea spre exploatare în baza Procesului verbal de Primire-Predare stipulându-se în contractul de achiziții publice a kiturilor diagnostice p/u 14 luni de exploatare din data semnării contractului de achiziții publice. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Medota FIA; Test AFIAS Cardia Triple; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
35.2	33696000-5	35.2. Control p/u cTrI/CK-MB/Myo, fast test kit cantitativ	Cardiac Triple Control	Coreea	Boditech Med	35.2. Control p/u cTrI/CK-MB/Myo, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice pentru kit de control: Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a Markerilor cardiaci prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic pentru poziția 1 prezentului lot. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x250 mkl;	CE, ISO
<b>36</b>		<b>36. Beta-HCG</b>						
36.1	33696000-5	36.1. Beta-HCG, fast test kit cantitativ	AFIAS β-HCG	Coreea	Boditech Med	36.1. Beta-HCG, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Determinarea beta-HCG din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență fast-test. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Certificat de conformitate privind Specificitatea metodei: minim 95 %. Condiții de exploatare a cititorului de cârțușe: Reader semiautomat să se predea spre exploatare în baza Procesului verbal de Primire-Predare stipulându-se în contractul de achiziții publice a kiturilor diagnostice pentru 14 luni de exploatare din data semnării contractului de achiziții publice. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Medota FIA; Test AFIAS AFIAS β-HCG Plus; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
36.2	33696000-5	36.2. Control p/u beta-HCG, fast test kit cantitativ	Control β-HCG	Coreea	Boditech Med	36.2. Control p/u beta-HCG, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice p/u kit de control: Set de controale specifice p/u executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a beta-HCG prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic p/u poziția 1 prezentului lot. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
36.3	33696000-5	36.3. Hârtie termică	Thermal paper	Coreea	Boditech Med	36.3. Hârtie termică - compatibilă cu analizator oferită pentru poziția 1 prezentului lot.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6;	ISO
<b>37</b>		<b>37. Analizator semiautomat AFIAS-6 (ref: FPRR020)</b>						
37.1	33696000-5	37.1. Triplu-Test rapid cantitativ cTrI/CK-MB/Myo FIA	AFIAS Cardiac Triple	Coreea	Boditech Med	37.1. Triplu-Test rapid cantitativ cTrI/CK-MB/Myo FIA - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea cTrI/CK-MB/Myo FIA prin metoda FIA, cantitativ. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
37.2	33696000-5	37.2. Hârtie termică	Thermal paper	Coreea	Boditech Med	37.2. Hârtie termică - compatibilă cu analizator automat AFIAS-6	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6;	ISO
37.3	33696000-5	37.3. Cartuș de spălare p/u AFIAS, 6 buc/set	Washing cartridge	Coreea	Boditech Med	37.3. Cartuș de spălare p/u AFIAS, 6 buc/set - Set cu cartușuri pentru mentenanța tehnică periodică a Analizatorului automat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 100 buc;	CE, ISO
		<b>47. Triplu test rapid p/u Markeri Cardiaci</b>						
47	33696000-5	47. Test rapid [Tr (I sau T) + CK-MB + Myo]	GDCAR-W435a	China	Zhejiang Orient Gene Biotech Co., Ltd	Test rapid [Tr (I sau T) + CK-MB + Myo] - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Caseta Triplu-test pentru determinarea "one step" [Troponina (I sau T) + CK-MB + Myoglobina] prin metoda imunocromatografică calitativă. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Test rapid [Tr I + CK-MB + Myo] - Caseta Triplu-test pentru determinarea "one step" [Troponina (I) + CK-MB + Myoglobina] prin metoda imunocromatografică calitativă.	CE, ISO
57	33696000-5	57. Vârfuri conice p/u dozator, volum 3-5ml. Marcaj CE	Pipette Tips	China	SKG Medical	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Vîrfuri plastic 3-5ml p/u dozator semiautomat. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Prezentare exemple de vîrfuri.	Conform cerintelor; Vîrfuri plastic 3-5 ml	CE, ISO

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

Numele, Prenumele: **Iurchevici Valeriu**

În calitate de: **Director**

Ofertantul: **"ECHIPAMED - PLUS" SRL**

Adresa: **str.Valea Trandafirilor 24"B" of.2-7**