

SPECIFICATIA TEHNICA F 4.1

NR 21019158				Data: 20-24.02.20	Alternativa nr.		
Denumirea :COP		Cod CPV 33600000-6		Pagina 1 din 5			
Nr. d/o	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Țara de origine	Produ-cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată/ ambalaj	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertan	Standarde de referință
Lot.1 Reagenți pentru investigații biochimice compatibili cu analizatorul biochimic automat cu sistem deschis Selectra PRO - S							
1	ALT(GPT): Alaninaminotransferaza - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; principiul metodei - cinetică UV, fără piridoxal fosfat conform IFCC. Compoziția reactivului: Reagent 1 - R1: tris buffer, pH 7,50(30°C) 125 mmol/l; L-Alanina : 680 mmol/l; LDH: C; Sodiul azid: <0,1%; Reagent 2 - R2: a-Ketoglutarat: 97 mmol/l; NADH: 1,1 mmol/l; Sodiul azid: <0,1%. Linearitatea: 10 - 450 Un/l. Stabilitatea la bord 28 zile, frecvența calibrării: maxim 28 zile.	ALAT 4+1SL, 5x125ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE,ISO
2	AST(GOT): Aspartataminotransferaza - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; principiul metodei - cinetică UV, fără piridoxal fosfat conform IFCC. Compoziția reactivului: Reagent 1 - R1: tris buffer, pH 7,80(30°C) 100 mmol/l; L-Aspartat : 330 mmol/l; LDH: ≥2 000 Un/l; MDH: ≥2 000 Un/l; Sodiul azid: <0,1%. Reagent 2 - R2: a-Ketoglutarat: 78 mmol/l; NADH: 1,1 mmol/l; Sodiul azid: <0,1%. Linearitatea: 10 - 250 Un/l. Stabilitatea la bord 28 zile, frecvența calibrării: maxim 28 zile.	ASAT 4+1SL, 5x125ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE,ISO
3	Albumina (Albumine) - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; metoda - colorimetric, cu Bromcrezol verde, punct final. Compoziția reactivului: buffer succinat pH 4,2; -87 mmol/l; Bromcrezol green - 0,2 mmol/l; Brij35 - 7,35 mmol/l; sodiul azid - < 0,1%; standard Albumina bovină 50g/l. Linearitatea: 15 - 60 mmol/l. Stabilitatea la bord - 15 zile, frecvența calibrării: maxim 28 zile.	Albumin 2/x125 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE,ISO
4	Fosfataza alcalină (ALP) : reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; metoda - cinetică enzimatică cu DEA. Compoziția reactivului: Reagent 1 - R1: Diethanolamine, pH 10,2 - 1,4 mol/l; Magneziul Chloride : 0,625 mmol/l; Sodiul azid: <0,1%; Reagent 2 - R2: p-Nitrophenilfosfat: 50 mmol/l; Sodiul azid: <0,1%. Linearitatea: 20 - 900 Un/l. Stabilitatea la bord 14 zile, frecvența calibrării: maxim 7 zile.	ALP SL, 4x62.5ml,	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE,ISO
5	Amilaza (Amilase) reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; metoda - cinetică enzimatică cu substrat CNP-G3. Compoziția reactivului -Reagent R: MES buffer pH 6,15 - 50 mol/l; Sodiul Chloride : 70 mmol/l; Calcium Chloride: 6 mmol/l; Potasiul thiocyanate: 900 mmol/l; CNP-G3: 2,27 mmol/l; Sodiul azid: <0,1%. Linearitatea: 20 - 1500 Un/l. Stabilitatea la bord - 28 zile, frecvența calibrării: maxim 28 zile.	Amilasa SL 50 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE,ISO
6	Bilirubina totală (Total Bilirubin) - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; metoda - punct final cu acid sulfanilic diazotat. Compoziția reactivului: Reagent 1 - R1: Acid sulfanilic - 29 mmol/l; Acid clorhidric - 67 mmol/l; Cetrimide - 37 mmol/l. Reagent 2 - R2: Nitrit de sodiu - 5,8 mmol/l. Linearitatea: 5 - 345 mkmol/l. Stabilitatea la bord - 28 zile, frecvența calibrării: maxim 28 zile.	Bilirubin total 2*125 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE,ISO
7	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; metoda - punct final cu acid sulfanilic. Compoziția reactivului: Reagent 1 - R1: Acid sulfanilic - 29 mmol/l; Acid clorhidric - 67 mmol/l. Reagent 2 - R2: Nitrit de sodiu - 5,8 mmol/l. Linearitatea: 3 - 116 mkmol/l. Stabilitatea la bord - 28 zile, frecvența calibrării: maxim 28 zile.	Bilirubin direct 2*125 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE,ISO

8	Colesterol (Cholesterol) - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; metoda - enzimatic-colorimetric punct final. Compoziția reactivului: Reagent R - Pippes buffer, pH 6,7 - 50 mmol/l; Phenol - 24 mmol/l; Sodium cholate 5 mmol/l; 4-Aminoantipyrin(4-AAP) - 0,5 mmol/l; Cholesterol esterase \geq 180 U/l; Cholesterol oxidase \geq 200 U/l; Peroxidase \geq 1 000 U/l; Sodium azide $<$ 0,1%. Linearitatea: 0,5 - 15,5 mmol/l. Stabilitatea la bord - 28 zile, frecvența calibrării: maxim 28 zile.	Cholesterol SL 4*250 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
9	Colesterol LDL(Cholesterol LDL) - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; metoda - enzimatic-colorimetrică cu detergent selectiv, punct final. Compoziția reactivului: Reagent R1 - MES buffer, pH 6,3; Detergent 1 $<$ 1,0%; Colesterol esteraza (CHE) $<$ 1500U/l; Colesterol oxidaza (CO) $<$ 1500U/l; Peroxidaza (POD) $<$ 1300 ppg U/l; 4-amino-antipirină(4-AA); Ascorbat oxidaza $<$ 3000U/l. Reagent R2 - MES buffer-pH 6,3; Detergent 2 $<$ 1,0%; N,N-bis(4-sulfobutil)-m-toluidină-disodică(DSBmT) $<$ 1mmol/l. Linearitatea: 0,39 - 18,1 mmol/l. Stabilitatea la bord - 21 zile, frecvența calibrării: maxim 21 zile.	Cholesterol LDL 4*20 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
10	Colesterol HDL(Cholesterol hDL) - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; metoda - enzimatic-colorimetrică cu detergent selectiv accelerator, punct final. Compoziția reactivului: Reagent R1 - Good buffer, pH 6,0; Accelerator $<$ 1,0mmol/l; Colesterol oxidaza (CO) $<$ 1000U/l; Peroxidaza (POD) $<$ 1300 ppg U/l; N,N-bis(4-sulfobutil)-m-toluidină-disodică(DSBmT) $<$ 1 mmol/l; Ascorbat oxidaza $<$ 3000U/l. Reagent R2 - Good buffer-pH 6,0; Colesterol esteraza (CHE) $<$ 1500U/l; 4-amino-antipirină(4-AA) $<$ 0,1 mmol/l, Detergent $<$ 2%. Linearitatea: 0,13 - 5,17 mmol/l. Stabilitatea la bord - 21 zile, frecvența calibrării: maxim 21 zile.	Cholesterol HDL 4*20 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
11	Creatinina (Creatinine) - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; metoda - enzimatică cinetică. Compoziția reactivului: Reagent1 - R1 : Acid picric - 8,73 mmol/l; Reagent 2 - R2 : Sodium hydroxid - 312,5 mmol/l; Disodium fosfat - 12,5 mmol/l. Linearitatea: 44 - 1326 Un/l. Stabilitatea la bord 3 zile, frecvența calibrării: maxim 3 zile.	Creatinina 250 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
12	Creatinchinaza totală(CK-NAC) - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; principiul metodei - cinetică UV, conform IFCC. Compoziția reactivului: Reagent 1 - R1 : Imidazol buffer - pH 6,10 - 125 mmol/l; D-Glucoze - 25 mmol/l; N-acetil-L-Cisteine - 25 mmol/l; Magneziu acetate - 12,5 mmol/l; NADP - 2,4 mmol/l; EDTA - 2,4 mmol/l; Hexokinase - \geq 6800 Un/l; Sodium azid: $<$ 0,1%. Reagent 2 - R2 : Imidazol buffer - pH 8,9 - 125 mmol/l; Creatine fosfat - 250 mmol/l; ADP - 15,2 mmol/l; AMP - 23 mmol/l; Diadenosine pentafosfat - 103 mmol/l; G-6-PDH \geq 8800 Un/l; Sodium azid: $<$ 0,1%. Linearitatea: 10 - 1714 Un/l. Stabilitatea la bord 28 zile, frecvența calibrării: maxim 28 zile.	CK-NAC 4*62,5 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
13	Creatinkinaza MB(CK-MB) - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; principiul metodei - cinetică UV, prin imuno-inhibiție conform IFCC. Compoziția reactivului: Reagent 1 - R1 : Imidazol buffer - pH 6,10 - 125 mmol/l; D-Glucoze - 25 mmol/l; N-acetil-L-Cisteine - 25 mmol/l; Magneziu acetate - 12,5 mmol/l; NADP - 2,4 mmol/l; EDTA - 2,4 mmol/l; Hexokinase - \geq 6800 Un/l; Sodium azid: $<$ 0,1%. Reagent 2 - R2 : Imidazol buffer - pH 8,9 - 125 mmol/l; Creatine fosfat - 250 mmol/l; ADP - 15,2 mmol/l; AMP - 23 mmol/l; Diadenosine pentafosfat - 103 mmol/l; G-6-PDH \geq 8800 Un/l; Sodium azid: $<$ 0,1%. Linearitatea: 10 - 1714 Un/l. Stabilitatea la bord 28 zile, frecvența calibrării: maxim 28 zile.	CK-MB 4*62,5 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
14	Glucosa (Glucose) - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; metoda - enzimatic-colorimetric punct final. Compoziția reactivului: Reagent R - Phosphate buffer, pH 7,4 - 13,8 mmol/l; Phenol - 10 mmol/l; 4-Aminoantipyrin(4-AAP) - 0,3 mmol/l; Glucose oxidase \geq 10 000 U/l; Peroxidase \geq 700 U/l; Sodium azide $<$ 0,1%. Linearitatea: 1,1 - 22,2 mmol/l. Stabilitatea la bord - 28 zile, frecvența calibrării: maxim 28 zile.	Glucose 4*250 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
15	LDH (LDH-L): Lactat-dehidrogenaza - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; principiul metodei - cinetică UV, cu substrat L-Lactat conform IFCC. Compoziția reactivului: Reagent 1 - R1 : N-metil-glucamina - 435mmol/l; L-Lactat de litiu - 68 mmol/l; pH 9,4(37°C); Sodium azid: $<$ 0,1%. Reagent 2 - R2 : NAD - 51 mmol/l. Linearitatea: 50 - 800 Un/l. Stabilitatea la bord 28 zile, frecvența calibrării: maxim 6 zile.	LDH 4*62,5 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO

16	Proteine totale (Total protein) - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; metoda - Biuret, colorimetric, punct final. Compoziția reactivului: potasiu iodid - 6 mmol/l; tartrat de potasiu-sodiu - 21 mmol/l; sulfat de cupru - 6 mmol/l; hidroxid de sodiu - 490 mmol/l; sodium azid - < 0,1%; standard Albumina 60g/l. Linearitatea: 2 - 120 mmol/l. Stabilitatea la bord - 14 zile, frecvența calibrării: maxim 14 zile.	Proteina totala 2*125 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
17	Trigliceride(Triglicerides) - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; metoda - enzimatic-colorimetric punct final. Compoziția reactivului: Reagent R - Pippes buffer, pH 7,0 - 50 mmol/l; Mg ²⁺ - 14,8 mmol/l; p-Chlorophenol - 2,7 mmol/l; ATP - 3,15mmol/l; Potassium ferrocyanide - 10 mkmol/l; Phenol - 24 mmol/l; 4-Aminoantipyrin(4-AAP) - 0,31 mmol/l; Lipoprotein lipase ≥ 2 000U/l; Glycerol kinase ≥ 500 U/l; Glycerol-3-phosphate oxidase ≥ 4000 U/l; Peroxidase ≥ 500 U/l; Sodium azide < 0,1%. Linearitatea: 0,34 - 11,30 mmol/l. Stabilitatea la bord - 28 zile, frecvența calibrării: maxim 14 zile.	Trigliceride 50 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
18	Acid Uric(Uric acid) - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser, plasmă sau urină; metoda - enzimatică-colorimetrică punct final. Compoziția reactivului: Reagent R - Phosphate buffer, pH 7,0 - 50 mmol/l; N-ethyl-N-(2-Hydroxy-3-Sulfopropil)m-Toluidine - 0,72 mmol/l; Ferrocyanide - 0,03 mmol/l; 4-Aminoantipyrin(4-AAP) - 0,37 mmol/l; Uricase ≥ 150U/l; Peroxidase ≥ 12 000 U/l; Sodium azide < 0,1%. Linearitatea: 89 - 1 487 mkmol/l. Stabilitatea la bord - 28 zile, frecvența calibrării: maxim 28 zile.	Acid uric 50 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
19	Ureea UV(Urea) - reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; metoda - enzimatică - UV; cinetică. Compoziția reactivului: Reagent1 - R1 : Tris buffer, pH 7,60 - 125 mmol/l; ADP - 1 mmo/l; a-Ketoglutarate - 9 mmol/l; Urease - ≥8 100 U/l; GIDH - Glutamate dehidrogenate ≥ 1350 U/l; Sodium azide < 0,1%. Reagent 2 - R2 : NADH - 1,5 mmol/l, Sodium azide < 0,1%. Linearitatea: 2,08 - 47,57 mmol/l. Stabilitatea la bord 14 zile, frecvența calibrării: maxim 7 zile.	Urea UV 5*125 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
20	Ureea color (Urea color) reactiv gata de utilizare pentru determinare din ser sau plasmă; metoda - enzimatică - colorimetrică. Compoziția reactivului: Reagent1 - R1 : Phospat buffer (pH 7,0) - 120 mmol/l; sodium salicilate - 60,0 mmol/l; Sodium nitropruside - 5,0 mmol/l, EDTA - 1 mmol/l. [ENZIME] :Urease >500 KU/l; Reagent 2 - R2 : Phospat buffer(pH 13,0) - 120 mmol/l, Hipoclorite ~ 0,6 g/l Clor; Standard: Urea 10-13 mmol/l. Linearitatea: < 66 mmol/l. Stabilitatea la bord 7 zile, frecvența calibrării: maxim 7 zile.	Urea 2*125 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
21	Calibrator cu matrice umană pentru analizor biochimic	Elical 3 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
22	Control ser normal cu matrice umană pentru analizor biochimic	Elitrol 1,5 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
23	Control ser patologic cu matrice umană pentru analizor biochimic	Elitrol 2,5 ml	Franta	Elitech	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE,ISO
Lot.2 Reagenți pentru cercetarea sistemului de hemostază							
1	Tromboplastină lichidă pentru determinarea timpului de protombină (TP) metoda Clot, ISI≤1,3. Compoziția reactivului: Tromboplastină lichidă din creier de iepure cu clorură de calciu, stabilizată și conservată.	Tromboplastin L (10 ml)5267L	MB	Helena	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE, ISO
2	Set pentru determinarea timpului de protombină parțial activată (TPPA) . Compoziția reactivului: 1) activator de particule paracoloidale(silicat de magneziu și aluminiu), fosfolipid în soluție tampon și stabilizatori; 2) soluție clorură de calciu 0,025M.	5560SLQ,APTT Si L Minus -(10 x 5.0 ml) APTT Si L Minus (liquid) -(10 x 5.0 ml) Calcium Chloride Solution 0.025M (liquid)(100 ml total)	MB	Helena	Vezi AP	Conform soliciarilor	CE, ISO

3	Trombin reagent pentru determinarea fibrinogenului metoda Clauss în plasma diluată. Componența setului: Trombina liofilizată de proveniență bovină; Caolin -suspensie 0,5 g/l; ; Buffer pentru diluție - soluție de barbital și clorură de sodiu, sodium azide; calibrator - plasmă liofilizată de proveniență umană.	Clauss Fibrinogen 100,5376((5 x 2.0 ml) Thrombin Reagent 100 NIH/ml (lyophilised),(2 x 1.0 ml) Fibrinogen Calibrator (lyophilised) (2 x 25.0 ml) Owren's Buffer (liquid)(2 x 5.0 ml) Kaolin suspension 0.5g/L (liquid))(72 ml total)	MB	Helena	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE, ISO
4	Control plasma cu valori normale ale parametrilor de hemostază: TP-timp protrombină, TTPA și Fibrinogen	Control plasma normal,1 ml	MB	Helena	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE,ISO
5	Control plasma cu valori patologice de diferite nivele ale parametrilor de hemostază: TP-timp protrombină, TTPA și Fibrinogen	Control plasma patologic,1 ml	MB	Helena	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE,ISO
Lot. 3 Reagenți pentru investigații hematologice compatibili cu Analizatorul hematologic automat 3 diff de tip î deschis Avantor/BeneSphera H32							
1	Diluent pentru Analizator hematologic . Diluentul să fie compatibil cu Analizatorul hematologic automat de tip închis Avantor/BeneSphera H32. Diluentul să fie pe bază de apă și să conțină: NaCl, Na2SO4 , HCl procain și alți conservanți în soluție tampon anorganică.	Diluent III Diff, 20l, 3963,	Polonia	Avantor	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE,ISO
2	Soluție de spălare pentru Analizator hematologic. Soluția de spălare să fie compatibilă cu Analizatorul hematologic automat de tip închis Avantor/BeneSphera H32. Soluția de spălare pentru Analizator hematologic automat 3 diff să fie pe bază de apă și să conțină: Poly- oxi-ethylene-alkyl-alcohol, NaCl, Na2SO4 și alți conservanți în soluție tampon anorganică. Ambalaj 900 ml.	Detectoterge BS 900 ml 2970	Polonia	Avantor	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE,ISO
3	Reagent lichid pentru lizarea hematiilor pentru Analizator hematologic. Reagentul lichid pentru lizarea hematiilor să fie compatibil cu Analizatorul hematologic automat de tip închis Avantor/BeneSphera H32 și să nu conțină în componența sa cianură(CN FREE). Reagentul lichid pentru lizarea hematiilor pentru Analizator hematologic automat 3 diff să fie pe bază de apă și să conțină: Poly- oxi-ethylene-alkyl-alcohol, NaCl, Na2SO4 și alți conservanți în soluție tampon anorganică.	Cymet BS3 CN FREE 500ML /2982	Polonia	Avantor	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE,ISO
4	Material de control cu 8 parametri, cu valori joase(Low), normale(Normal) și majorate(High) ale parametrilor hematologici pentru verificarea și calibrarea Analizatorului hematologic automat 3 diff de tip închis Avantor/BeneSphera H32. Materialul de control să poată fi verificat la următorii parametri hematologici: WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, PLT, MPV pentru efectuarea controlului calității acestor parametri și asigurarea preciziei și acurateței de funcționare a Analizatorului hematologic automat .	Control p-u analizatorul hematologic 8 parametri Low,Normal,High 3*2,5 ml	Polonia	Avantor	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE,ISO
Lot.5 Teste izo-imunologice efectuate prin metoda de aglutinare pe placă							
1	Țoliclon: anti Dsuper IgM 10 ml cu pipetă-doзатор	Țoliclon: anti Dsuper IgM 10 ml cu pipetă-doзатор	Rusia	Mediclón	Vezi AP	Conform solicitarilor	Cert de calit
2	Țoliclon: anti D IgG 10 ml cu pipetă-doзатор pentru proba cu jelatină	Țoliclon: anti D IgG 10 ml cu pipetă-doзатор pentru proba cu jelatină	Rusia	Mediclón	Vezi AP	Conform solicitarilor	Cert de calit
3	Țoliclon: anti -A IgM10 ml cu pipetă doзатор	Țoliclon: anti -A IgM10 ml cu pipetă doзатор	Rusia	Mediclón	Vezi AP	Conform solicitarilor	Cert de calit
4	Țoliclon: anti -B IgM10 ml cu pipetă doзатор	Țoliclon: anti -B IgM10 ml cu pipetă doзатор	Rusia	Mediclón	Vezi AP	Conform solicitarilor	Cert de calit
5	Țoliclon: anti -AB IgM 10 ml cu pipetă doзатор	Țoliclon: anti -AB IgM 10 ml cu pipetă doзатор	Rusia	Mediclón	Vezi AP	Conform solicitarilor	Cert de calit
6	Țoliclon: anti -A₁ IgM 10 ml cu pipetă doзатор	Țoliclon: anti -A₁ IgM 10 ml cu pipetă doзатор	Rusia	Mediclón	Vezi AP	Conform solicitarilor	Cert de calit
Lot.6 Reagenți pentru determinarea fotocolorimetrică a Hemoglobinei							
1	Calibrator Hb (3 concentrații)	Biocont GK, 3flx5 ml	Rusia	Agat	Vezi AP	Conform solicitarilor	Cert de calit

2	Hemoglobina	Hemoglobina Drabkin 50 ml	Franța	Elitech	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE, ISO
11	Eprubete p/u Stat Fax, 250 buc/set, borosilicate, cu grosimea uniformă a pereților	Eprubete p/u Stat Fax, 250 buc/set, borosilicate, cu grosimea uniformă a pereților	Spania	Detalab	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE, ISO
12	Eprubetă din propilenă cu capac, volum 10 ml, gradată: 2,5-5,0-10,0 ml	Eprubeta 10ml, 16x100, PP, 18012	Italia	Kima	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE, ISO
13	Eprubete pentru cercetări de hemostază gradată pînă la 3,0 ml din polipropilenă cu etichetă, cu capac	Eprubeta cu citrat Na,3ml, p-u determ. hemostazei (18608)	Italia	KIMA	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE, ISO
14	Termohîrtie 110 mm, rulon	Termohîrtie 110*25mm, rulon	SUA	Awareness	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE, ISO
15	Termohîrtie 57 mm, rulon	Termohîrtie 57*21 mm, rulon	SUA	Awareness	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE, ISO
16	Perii pentru eprubete de dimensiuni mici	Perii pentru eprubete de dimensiuni mici	Rusia	Minimed	Vezi AP	Conform solicitarilor	Cert de calit
17	Teste termoindicatoare 180°C pentru controlul sterilizării	Teste la sterilizare 180C,externe 1000t	Rusia	Vinar	Vezi AP	Conform solicitarilor	Cert de calit
19	Lampa halogen display/optic pentru microscop	Lampa halogen display/optic pentru microscop,20W,V,G4	Germania	Osram	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE, ISO
20	Colorant Romanovschi	Colorant Romanovschi,1L	Rusia	Minimed	Vezi AP	Conform solicitarilor	Cert de calit
21	Placă din plastic cu godeuri pentru determinarea grupei sanguine prin metoda de aglutinare	Planseta p-u grupa sanguina, 10 godeuri	Rusia	Minimed	Vezi AP	Conform solicitarilor	Cert de calit
22	Scarificatoare (lancete) sterile, confecționate din metal protejate individual în ambalaj de hîrtie	Scarificatoare (lancete) sterile, confecționate din metal protejate individual în ambalaj de hîrtie	Ucraina	Spetztehosnas tca	Vezi AP	Conform solicitarilor	Cert de calit
23	Vîrfuri plastic 5-100 mkl (galben); să fie ambalate de producător.	Virf p-u dozator 0-200 mkl, 18260	Italia	Kima	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE, ISO
24	Vîrfuri plastic 100-1000 mkl (albastre);să fie ambalate de producător.	Virf p-u dozator 100-1000 mkl, 18172	Italia	Kima	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE, ISO
25	Eprubete K3 EDTA, volum sînge 2-3 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă; să fie ambalate de producător.	Eprubeta cu KEDTA, 2,5 ml, 12x56 mm, PP, 2100	Italia	Aptaca	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE, ISO
26	Lame sticlă, lungimea - 7,5cm, grosimea - 2 mm, lățimea - 2,5cm; să fie ambalate de producător.	Lama de sticla 26x76, 50 buc,grosimea - 2 mm	Rusia	Minimed	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE, ISO
27	Mnicolet (mini-eprubetă cu ac) vacuum pentru investigații hematologice, sterile; Ambalaj 1 unitate; să fie ambalate de producător.	Capilar p-u colect. singelui din deget K3EDTA, 100mkl	Germania	Kabe	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE, ISO
28	Eprubetă cu accelerator cheag+gel separator, volum sînge 4-5 ml, capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă; să fie ambalate de producător.	Eprubeta serogel 5 ml, PP, 12x86 mm, 3774/E/TB	Italia	Aptaca	Vezi AP	Conform solicitarilor	CE, ISO

Semnat: _____ Numele, prenumele: Tudor Ceaicovschi În calitate de: Director General

Ofertantul: „GBG-MLD” SRL Adresa: mun. Chișinău, str. Tighina, 65, of. 607