

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție: Licitație deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1703250206451 din 31.01.2024

Obiectul de achiziției: Reactive - 2024

Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Model articol	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
Bunuri:							
Lotul 2							
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.00.05.EC.01	China	Zybio Inc.	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.	2.1. ALT (GPT) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.00.16.EC.01	China	Zybio Inc.	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.	2.2. AST (GOT) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.00.04.EC.01	China	Zybio Inc.	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.	2.3. Albumin Bromcresolgreen - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.0B.00.EC.01	China	Zybio Inc.	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.	2.4. Alfa-Amilaza totală - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație

2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.06.00.EC.01	China	Zybio Inc.	2.5. Glucose GOD - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard 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.	2.5. Glucose GOD - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.04.06.EC.01	China	Zybio Inc.	2.6. LDH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard 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.	2.6. LDH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.00.23.EC.01	China	Zybio Inc.	2.7. Proteina totală Biuret - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard 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.	2.7. Proteina totală Biuret - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.01.06.EC.01	China	Zybio Inc.	2.8. Urea - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard 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.	2.8. Urea - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.01.05.EC.01	China	Zybio Inc.	2.9. Creatinina Jaffe/Alkaline Picrate - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard 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.	2.9. Creatinina Jaffe/Alkaline Picrate - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație

2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.01.07.EC.01	China	Zybio Inc.	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.	2.10. Uric Acid - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.04.04.EC.01	China	Zybio Inc.	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.	2.11. CK-MB - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200		China	Zybio Inc.	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.	2.12. CK-MB Calibrator - Este inclus in setul reagentului. Cerințe specifice: Set de calibratorii, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metode de determinare cantitativă CK-MB efectuate la analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.0C.04.EC.01	China	Zybio Inc.	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.	2.13. Phosphor - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.00.21.EC.01	China	Zybio Inc.	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.	2.14. Bilirubina totală - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.00.20.EC.01	China	Zybio Inc.	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.	2.15. Bilirubina directă - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație

2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.07.03.EC.01	China	Zybio Inc.	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.	2.16. CRP reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.20.02.01.0002	China	Zybio Inc.	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.	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 Zybio EXC-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.Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.20.02.02.0001	China	Zybio Inc.	2.18. CRP control - Cerințe specifice: Set de control monoconștienți, 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.	2.18. CRP control - Cerințe specifice: Set de control monoconștienți, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la proteina C-reactivă pe analizatorul automat Zybio EXC-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.Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.00.23.EC.01	China	Zybio Inc.	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.	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 Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.20.02.02.0001	China	Zybio Inc.	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.	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 Zybio EXC-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.Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	Concentrated Detergent	China	Zybio Inc.	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.	2.21. Detergent concentrat - Cerințe specifice: Setul de soluție de spălare original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație

2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200		China	Zybio Inc.	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.	Nu sunt necesare	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	02-65-00-0026-00	China	Zybio Inc.	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.	2.23. Cuve standarde p/u probe - Cerințe specifice: Cuve de multiplă folosință (de la 3-6 luni), specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie Zybio EXC 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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200		China	Zybio Inc.	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.	Nu sunt necesare	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200		China	Zybio Inc.	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.	Nu sunt necesare	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.09.0D.00.CA.02	China	Zybio Inc.	2.26. Multi Sera Calibrator Chimie clinică Liofilizat - Cerințe specifice: Set de calibratori multiconstituienți, 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.	2.26. Multi Sera Calibrator Chimie clinică Liofilizat - Cerințe specifice: Set de calibratori multiconstituienți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodicilor de chimie clinică efectuate la analizatorul automat Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.20.02.02.0001	China	Zybio Inc.	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.	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 Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație

2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	01.20.02.02.0002	China	Zybio Inc.	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.	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 Zybio EXC-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. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; Autorizație
2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200	2.Analizator automat chimie clinică Mindray BS-200		China	Zybio Inc.	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.	Nu sunt necesare	Certificat CE; Autorizație
Lotul 12							
12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	A0230-100	Germania	TECO	12.1. Set de tromboplastină p/u aprecierea Activității Protrombinei după Quick cu INR - 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 standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. 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.	12.1. Set de tromboplastină p/u aprecierea Activității Protrombinei după Quick cu INR - 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 standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. 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. Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	A0401-020	Germania	TECO	12.2. 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 standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. 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.	12.2. 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 standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. 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.	Certificat CE; ISO; Autorizație

12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	A0320-050+A0350-050	Germania	TECO	12.3. Set p/u determinarea TTPA - 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 Coatron X Pro, Teco. 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.	12.3. Set p/u determinarea TTPA - 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 Coatron X Pro, Teco. 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.	Certificat CE; ISO; Autorizație
12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	A0511-050+A0590-125	Germania	TECO	12.4. Set p/u determinarea fibrinogenului după metoda Klauss fără diluție plasmei - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului fără diluție plasmei după metoda Klauss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. 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.	12.4. Set p/u determinarea fibrinogenului după metoda Klauss fără diluție plasmei - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului fără diluție plasmei după metoda Klauss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. 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.	Certificat CE; ISO; Autorizație
12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	P6001-010	Germania	TECO	12.5. 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 Coatron X Pro, Teco. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	12.5. 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 Coatron X Pro, Teco. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație
12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	P6101-010	Germania	TECO	12.6. 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 Coatron A4, Teco: set 10 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	12.6. 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 Coatron A4, Teco: set 10 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație

12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	P8001-005	Germania	TECO	12.7. Plasma p/u calibrarea seturilor diagnostice - Cerințe specifice pentru set de calibratori: Plasma pentru calibrarea seturilor 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 Coatron A4, Teco: set 5 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	12.7. Plasma p/u calibrarea seturilor diagnostice - Cerințe specifice pentru set de calibratori: Plasma pentru calibrarea seturilor 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 Coatron A4, Teco: set 5 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație
12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	24 100 00	Germania	TECO	12.8. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de cuve de reacție cu bar-cod, specifice după volum și formă pentru coagulometru semiautomat Coatron X Pro Teco, destinate pentru cercetări coagulologice. 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.	12.8. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de cuve de reacție cu bar-cod, specifice după volum și formă pentru coagulometru semiautomat Coatron X Pro Teco, destinate pentru cercetări coagulologice. 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.	Certificat CE; ISO; Autorizație
12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	12. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	081	Federația Rusă	Tehnology-Standard	12.9. Complexe fibrin-monomerice CFMS-RMFK - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set CFMS pentru determinarea complexelor fibrin-monomerice solubile din plasma umană. Ambalaj standard de la producător. 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.	12.9. Complexe fibrin-monomerice CFMS-RMFK - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set CFMS pentru determinarea complexelor fibrin-monomerice solubile din plasma umană. Ambalaj standard de la producător. 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.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 13							
13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	A0230-100	Germania	TECO	13.1. Set tromboplastină p/u aprecierea Activității Protrombinei după Quick cu INR - 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 standard de la producătorul echipamentului HumacLOT junior. 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.	13.1. Set tromboplastină p/u aprecierea Activității Protrombinei după Quick cu INR - 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 standard de la producătorul echipamentului cu 4 canale Coatron X Top. 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. Manualul, broșura și instrucțiunile se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație

13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	A0401-020	Germania	TECO	13.2. 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 standard de la producătorul echipamentului HumacLOT Junior. 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.	13.2. 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 standard de la producătorul echipamentului u 4 canale Coatron X Top. 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. Manualul, broșura și instrucțiunile se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	A0320-050+A0350-050	Germania	TECO	13.3. Set p/u determinarea TTPA - 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 Junior. 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.	13.3. Set p/u determinarea TTPA - 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 u 4 canale Coatron X Top. 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. Manualul, broșura și instrucțiunile se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	A0511-050+A0590-125	Germania	TECO	13.4. Set p/u determinarea fibrinogenului după metoda Klauss - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului fără diluție plasmei după metoda Klauss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului HumacLOT Junior. 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.	13.4. Set p/u determinarea fibrinogenului după metoda Klauss - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului fără diluție plasmei după metoda Klauss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului u 4 canale Coatron X Top. 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. Manualul, broșura și instrucțiunile se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	P6001-010	Germania	TECO	13.5. 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 Junior. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	13.5. 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 u 4 canale Coatron X Top. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Manualul, broșura și instrucțiunile se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	P6101-010	Germania	TECO	13.6. 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 Junior. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	13.6. 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 u 4 canale Coatron X Top. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Manualul, broșura și instrucțiunile se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație

13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	P8001-005	Germania	TECO	13.7. Plasma p/u calibrarea seturilor diagnostice - 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 Junior. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	13.7. Plasma p/u calibrarea seturilor diagnostice - 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 u 4 canale Coatron X Top. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Manualul, broșura și instrucțiunile se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	24 100 00	Germania	TECO	13.8. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de cuve de reacție marcați cu cod de bare, specifice după volum și formă pentru coagulometru semiautomat HumacLOT Junior, destinate pentru cercetări coagulologice. 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.	13.8. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de cuve de reacție marcați cu cod de bare, specifice după volum și formă pentru coagulometru semiautomat u 4 canale Coatron X Top, destinate pentru cercetări coagulologice. 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. Manualul, broșura și instrucțiunile se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	13. Coagulometru semiautomat HUMACLOT JUNIOR, Germania	081	Germania	TECO	13.9. Complexe fibrin-monomerice CFMS-RMFK - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set CFMS pentru determinarea complexelor fibrin-monomerice solubile din plasma umană. Ambalaj standard de la producător. 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.	13.9. Complexe fibrin-monomerice CFMS-RMFK - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set CFMS pentru determinarea complexelor fibrin-monomerice solubile din plasma umană. Ambalaj standard de la producător. 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. Manualul, broșura și instrucțiunile se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 17							
17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	IF2005	China	Getein Biotech Inc.	17.1. Test rapid la CK-MB/cTnI/Myo - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea cTnI/CK-MB/Myo prin triplu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	17.1. Test rapid la CK-MB/cTnI/Myo - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea cTnI/CK-MB/Myo prin triplu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat Getein 1600. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Manualul și broșura se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație

17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	IF2003	China	Getein Biotech Inc.	17.2. Test rapid la CRB+hs-CRP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea CRB+hsCRB prin dublu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	17.2. Test rapid la CRB+hs-CRP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea CRB+hsCRB prin dublu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat Getein 1600. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Manualul și broșura se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	IF2006	China	Getein Biotech Inc.	17.3. Test rapid la D-Dimer - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	17.3. Test rapid la D-Dimer - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu. Metoda: FIA. Componenta setului: 24 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat Getein 1600. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Manualul și broșura se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	IF2002	China	Getein Biotech Inc.	17.4. Test rapid la NT- pro BNP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea Nt-pro BNP din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	17.4. Test rapid la NT- pro BNP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea Nt-pro BNP din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat Getein 1600. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Manualul și broșura se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	IF2007	China	Getein Biotech Inc.	17.5. Test rapid la PCT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea PCT din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	17.5. Test rapid la PCT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea PCT din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat Getein 1600. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Manualul și broșura se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 18							

18. Analizator MISSION U500 Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	18. Analizator MISSION U500 Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	U031-081 (8N)	SUA	ACON	18.1. Strip test p/u determinarea 8 parametre in urina - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Marcaj: CE. Strip test cu 8 parametri pentru urină . Ordine testelor pe strip: Glucoza, Ketone, SG, Singe, pH, Protein, Nitrite, Leucocite (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	18.1. Strip test p/u determinarea 8 parametre in urina - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Marcaj: CE. Strip test cu 8 parametri pentru urină . Ordine testelor pe strip: Glucoza, Ketone, SG, Singe, pH, Protein, Nitrite, Leucocite (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Broșura se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
18. Analizator MISSION U500 Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	18. Analizator MISSION U500 Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	U021-011	SUA	ACON	18.2. Set de control al proteinei, glucozei, pH in urina cu 2 nivele de concentratie - Cerințele p/u test: Set de control al proteinei, glucozei, pH in urina cu 2 nivele de concentrație. Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	18.2. Set de control al proteinei, glucozei, pH in urina cu 2 nivele de concentratie - Cerințele p/u test: Set de control al proteinei, glucozei, pH in urina cu 2 nivele de concentrație. Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Broșura se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 19							
19. Analiza urinei (oferta alternativa)	19. Analiza urinei (oferta alternativa)	01.09.1F.01.01.04	China	Zybio	19.1. Analizor complet automat hibrid p/u analiza urinei, reagenți și consumabile - Cerințe obligatorii pentru OFERTE ALTERNATIVE. Analizor complet automat pentru analiza urinei nou cu încărcarea automată și cu un randament de testare de 120 de teste comune (sedimentul urinar + chimia uscată) pe ora. Principiul de lucru: Examinarea morfologică, chimică și fizică. Stripuri cu 11 parametri minim, recunoașterea sedimentului / validarea automată și manuală, parametri fizici 5 minim, parametri morfologie min 35 indicatori fizico-chimici al sedimentului de urină. Să fie oferit prin comodat. Cerințe tehnice pentru analizatorul automar pentru analiza urinei sunt prezentate în paragraful "Oferte Alternative" a Anunțului de participare. Condiții de exploatare: Contract de comodare - pentru 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. Bugetul total să nu depășească bugetul alocat pentru Lotul dat. Oferta de preț să includă Anexa cu volumul de seturi recalculați din numărul de teste solicitat spre achiziționare. Garanție pe toată perioada deținerii 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.	19.1. Analizor complet automat hibrid p/u analiza urinei U3600, reagenți și consumabile - Cerințe obligatorii pentru OFERTE ALTERNATIVE. Analizor complet automat pentru analiza urinei nou cu încărcarea automată și cu un randament de testare de 120 de teste comune (sedimentul urinar + chimia uscată) pe ora. Principiul de lucru: Examinarea morfologică, chimică și fizică. Stripuri cu 11 parametri recunoașterea sedimentului / validarea automată și manuală, parametri fizici 5 , parametri morfologie 46 indicatori fizico-chimici al sedimentului de urină. Va fi oferit prin comodat. Cerințe tehnice pentru analizatorul automar pentru analiza urinei sunt prezentate în paragraful "Oferte Alternative" a Anunțului de participare. Condiții de exploatare: Contract de comodare - pentru 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. Bugetul total nu depășește bugetul alocat pentru Lotul dat. Oferta de preț include Anexa cu volumul de seturi recalculați din numărul de teste solicitat spre achiziționare. Garanție pe toată perioada deținerii 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. Manualul și broșura se anexează. Instrucțiunea la teste pentru urină se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
	UDC-Control	01.09.1F.01.03.04	China	Zybio		Negative: 8 mL×1; Positive: 8 mL×1. Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
	Sheath Fluid (bottles)/Year	01.09.1F.01.11.12	China	Zybio		15 L/Bucket. Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
	Focusing Fluid (bottles)/Year	01.09.1F.01.09.03	China	Zybio		125 mL/Bottle. Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
	Sediment Control (Neg) (bottles)/Year	01.09.1F.01.08.06	China	Zybio		125 mL/Bottle. Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație

[illegible]

22.3. Set reagenți p/u investigații imunologice	22.3. RF	8.00.04.0.0100	Jordan	Atlas Medical	Cerințele p/u test: Set pentru determinarea Factorului reumatic, metoda Latex. Cerințe generale*+Nota**, Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cerințele p/u test: Set pentru determinarea Factorului reumatic, metoda Latex. Cerințe generale*+Nota**, Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Instruțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 22.5							
22.5. Set reagenți p/u investigații imunologice	22.5. Test rapid la Helicobacter Pylori. Ab	8.04.20.0.0020	Jordan	Atlas Medical	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Helicobacter Pylori Ab. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Set diagnostic: Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Helicobacter Pylori Ab. Metoda: imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 22.6							
22.6. Set reagenți p/u investigații imunologice	22.6. Test rapid la Occult Blood	GEFOB-602b	China	Zhejiang Orient Gene Biotech Co., Ltd	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Blood Occult. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Set diagnostic: Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Blood Occult. Metoda: imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. Instruțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 22.7							
22.7. Set reagenți p/u investigații imunologice	22.7. Test rapid la HBsAg	GCHBsg-402a	China	Zhejiang Orient Gene Biotech Co., Ltd	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a HBsAg. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Set diagnostic: Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a HBsAg. Metoda: imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. Certificat de conformitate de la producător. Instruțiunea se anexează.	Certificat de calitate; ISO; Autorizație
Lotul 22.8							
22.8. Set reagenți p/u investigații imunologice	22.8. Test rapid la Anti-HCV	GCHCV-402a	China	Zhejiang Orient Gene Biotech Co., Ltd	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Anti - HCV. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Set diagnostic: Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Anti - HCV. Metoda: imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. Instruțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 23.2							
23.2. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	23.2. Reagent monoclonal - Țoliclon anti-A	8.02.04.5.0010	Jordan	Atlas Medical	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Instruțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 23.3							
23.3. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	23.3. Reagent monoclonal - Țoliclon anti-B	8.02.05.1.0010	Jordan	Atlas Medical	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Instruțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 23.5							
23.5. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	23.5. Reagent monoclonal - Țoliclon Duoclon anti-D IgM + Ig G	8.02.07.1.0010	Jordan	Atlas Medical	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunohematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Instruțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 25.6							

25.6. Veselă și articole de ustensilă	6. Eprubetă din polipropilen cu heparina de sodiu 10 ml	318650	Italia	Syntesys	Cu heparină de sodiu 16x100mm, cu capac și etichetă (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cu heparină de sodiu 16x100mm, 10ml, cu capac și etichetă (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 25.9							
25.9. Veselă și articole de ustensilă	9. Eprubetă din polipropilen conică, 10 ml	318012	Italia	Syntesys	Conică, p/u urină. Volum: 10 ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Conică, p/u urină. Polipropilen, gradată, volum: 10 ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 32							
32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	A0230-100	Germania	TECO	32.1. TEClot PT-S - Cerințe specifice pentru kit 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 standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10 fl x 10 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	32.1. TEClot PT-S - Cerințe specifice pentru kit 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 standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10 fl x 10 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație
32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	A0511-050	Germania	TECO	32.2. TEClot FIB - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de trombină pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klausss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10 fl x 5 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	32.2. TEClot FIB - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de trombină pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klausss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10 fl x 5 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație
32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	A0590-125	Germania	TECO	32.3. IBS Buffer p/u executarea metodei Klausss - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: IBS Buffer pentru executarea cerințelor tehnice a metodei de determinare cantitativă a fibrinogenului după metoda Klausss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 125 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	32.3. IBS Buffer p/u executarea metodei Klausss - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: IBS Buffer pentru executarea cerințelor tehnice a metodei de determinare cantitativă a fibrinogenului după metoda Klausss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 125 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație
32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	A0320-050	Germania	TECO	32.4. TEClot APTT-S - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10 fl x 5 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	32.4. TEClot APTT-S - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10 fl x 5 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație

32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	A0350-050	Germania	TECO	32.5. Calcuim-Chloride 0,025 M, p/u executarea metodei de TTPA - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Sol. CaCl 0,025 Mol pentru executarea cerințelor tehnice a metodei de măsurare a TTPA din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 10 fl x 5 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	32.5. Calcuim-Chloride 0,025 M, p/u executarea metodei de TTPA - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Sol. CaCl 0,025 Mol pentru executarea cerințelor tehnice a metodei de măsurare a TTPA din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 10 fl x 5 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație
32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	P6001-010	Germania	TECO	32.6. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru kit 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 Coatron A4, Teco: set 10 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	32.6. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru kit 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 Coatron A4, Teco: set 10 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație
32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	P6101-010	Germania	TECO	32.7. 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 Coatron A4, Teco: set 10 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	32.7. 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 Coatron A4, Teco: set 10 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație
32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	P8001-005	Germania	TECO	32.8. 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 Coatron A4, Teco: set 5 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	32.8. 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 Coatron A4, Teco: set 5 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație
32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	24 100 00	Germania	TECO	32.9. Cuve de reacție. Set 4x1000 - Cerințe specifice pentru kit de consumabile: Set cu segmente de cuve specifice modulului de măsurare a coagulometrului automat Coatron A4, pentru executarea cerințelor tehnice a metodelor de determinare a activității PT după Quick, măsurarea TTPA, TT și cuantificarea Fibrinogenului după Klausss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: 4 x 1000 cuve, pentru 4000 testări. Cantitatea de cuve invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	32.9. Cuve de reacție. Set 4x1000 - Cerințe specifice pentru kit de consumabile: Set cu segmente de cuve specifice modulului de măsurare a coagulometrului automat Coatron A4, pentru executarea cerințelor tehnice a metodelor de determinare a activității PT după Quick, măsurarea TTPA, TT și cuantificarea Fibrinogenului după Klausss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: 4 x 1000 cuve, pentru 4000 testări. Cantitatea de cuve invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație

32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	21 500 00	Germania	TECO	32.10. Soluție Rinse - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de soluții de spălare pentru executarea cerințelor tehnice și mentenanțelor de rutină în proces de executare a metodelor clotting. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 3 fl x 1250 ml. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	32.10. Soluție Rinse - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de soluții de spălare pentru executarea cerințelor tehnice și mentenanțelor de rutină în proces de executare a metodelor clotting. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 3 fl x 1250 ml. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație
32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	21 510 00	Germania	TECO	32.11. Soluție de curățare - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de soluții de spălare pentru executarea cerințelor tehnice și mentenanțelor de rutină în proces de executare a metodelor clotting. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 500 ml. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	32.11. Soluție de curățare - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de soluții de spălare pentru executarea cerințelor tehnice și mentenanțelor de rutină în proces de executare a metodelor clotting. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 500 ml. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație
32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	C1010-020	Germania	TECO	32.12. TEC AT III - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Set pentru determinarea AT III din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	32.12. TEC AT III - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Set pentru determinarea AT III din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație
32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	Heparine	Germania	TECO	32.13. Heparina - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea heparinemiei din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	32.13. Heparina - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea heparinemiei din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație
32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	32. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	Hârtie termică 80mm	Germania	TECO	32.14. Hârtie termică 80mm - pentru printer intern al coagulometrului automat Coatron A4	32.14. Hârtie termică 80mm - pentru printer intern al coagulometrului automat Coatron A4	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 33.1							
33.1. Consumabile de laborator de unică folosință	33.1. Eprubete de unică folosință	311375	Italia	Syntesys	33.1. Eprubete polistiren cu diametru 13mm, înălțime 75mm fără capac.	33.1. Eprubete polistiren cu diametru 13mm, înălțime 75mm fără capac. Volum 5ml	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 33.3							
33.3. Consumabile de laborator de unică folosință	33.3. Eprubete 10 ml, fără capac	318304	Italia	Syntesys	33.3 Eprubete 10 ml, fără capac, pentru centrifugarea mostrelor de urini.	33.3 Eprubete 10 ml, fără capac, pentru centrifugarea mostrelor de urini.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 33.4							

33.4. Consumabile de laborator de unică folosință	33.4. Casete p/u microscopia urinei	212015	Italia	Syntesys	33.4 Casete pentru microscopia urinei cu grilă de numărare pentru 10 poziții de celule.	33.4 Casete pentru microscopia urinei cu grilă de numărare pentru 10 poziții de celule.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 34							
34. D-dimeri	34. D-dimeri	IF1006	China	Getein Biotech Inc.	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 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 Linearitatea metodei: $\approx 10\,000$ 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.	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: -25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit- Getein 1100. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Linearitatea metodei: $\approx 10\,000$ 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 se va 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. Instrucțiunea se anexează. Broșura și Manualul de utilizare a analizatorului Getein 1100 se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
34. D-dimeri	34. D-dimeri	QC006	China	Getein Biotech Inc.	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.	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. Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 35							

35. Markeri cardiaci cTrI/CK-MB/Myo	35. Markeri cardiaci cTrI/CK-MB/Myo	IF1005	China	Getein Biotech Inc.	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 cărțușe: 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.	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: -25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit- Getein 1100. 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 cărțușe: Reader semiautomat se va 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. Instrucțiunea se anexează. Broșura și Manualul de utilizare a analizatorului Getein 1100 se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
35. Markeri cardiaci cTrI/CK-MB/Myo	35. Markeri cardiaci cTrI/CK-MB/Myo	QC016	China	Getein Biotech Inc.	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.	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. Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 36							
36. Beta-HCG	36. Beta-HCG	IF1013	China	Getein Biotech Inc.	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 cărțușe: 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.	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: -25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit-Getein 1100. 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 cărțușe: Reader semiautomat se va 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. Instrucțiunea se anexează. Broșura și Manualul de utilizare a analizatorului Getein 1100 se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație

36. Beta-HCG	36. Beta-HCG	QC013	China	Getein Biotech Inc.	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.	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. Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
36. Beta-HCG	36. Beta-HCG	Hârtie termica Getein 1100	China	Getein Biotech Inc.	36.3. Hârtie termică - compatibilă cu analizator oferită pentru poziția 1 prezentului lot.	36.3. Hârtie termică - compatibilă cu Getein 1100, analizator oferită pentru poziția 1 prezentului lot.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 38							
38. Glucometrie din sânge capilar	38. Glucometrie din sânge capilar	G133-111+G113-214	SUA	ACON	38.Chip-test p/u glucometru manual p/u determinarea glicemiei din sânge capilar - Strip-test cu microchip, conține ferment glicolitic specific - Glucozoxidaza, p/u glucometria sângelui integral express rapidă. Agentul economic obligator să ofere 1-2 glucometre compatibile cu microchipuri achiziționate. IVD. Certificat de conformitate de la producător. CE.	38.Chip-test p/u glucometru manual On Call Plus p/u determinarea glicemiei din sânge capilar - Strip-test cu microchip On Call Plus, conține ferment glicolitic specific - Glucozoxidaza, p/u glucometria sângelui integral express rapidă. Vom oferi obligator -2 glucometre compatibile cu microchipuri achiziționate. IVD. Certificat de conformitate de la producător. CE.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 43							
43. Analizator urinar semiautomat Mission U500	43. Analizator urinar semiautomat Mission U500	U031-081 (8N)+U121-101	SUA	ACON	43. Urinalysis Reagent Strips 8N, 100 buc/set - Strip test cu 8 parametri pentru urină - leucocite, nitriti, proteine, pH, singe, densitatea relativa, corpi cetonici, glucoza. Fiecare 2 seturi de stripuri să fie însoțite de 1 buc de hîrtie termică.	43. Urinalysis Reagent Strips 8N, 100 buc/set - Strip test cu 8 parametri pentru urină - leucocite, nitriti, proteine, pH, singe, densitatea relativa, corpi cetonici, glucoza. Fiecare 2 seturi de stripuri vor fi însoțite de 1 buc de hîrtie termică. Broșura se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 47							
47. Triplu test rapid p/u Markeri Cardiaci	47. Triplu test rapid p/u Markeri Cardiaci	GDCAR-W435a	China	Zhejiang Orient Gene Biotech Co., Ltd	47. 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.	47. 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.Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 53							
53. Rondele cu antibiotice în cartușe	53. Rondele cu antibiotice în cartușe	SD724	India	HiMedia	53.1. Cefotaxime (30mg) + clavulanic acid30-10mg -	53.1. Cefotaxime (30mg) + clavulanic acid30-10mg -	Certificat CE; ISO; Autorizație
53. Rondele cu antibiotice în cartușe	53. Rondele cu antibiotice în cartușe	CTX30C	Marea Britanie	Mast Group	53.2. Cefotaxime (30mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondede	53.2. Cefotaxime (30mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondede	Certificat CE; ISO; Autorizație
53. Rondele cu antibiotice în cartușe	53. Rondele cu antibiotice în cartușe	SD207	India	HiMedia	53.3. Cefazidime (30mg) + clavulanic acid 30-10mg - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondede	53.3. Cefazidime (30mg) + clavulanic acid 30-10mg - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondede	Certificat CE; ISO; Autorizație
53. Rondele cu antibiotice în cartușe	53. Rondele cu antibiotice în cartușe	CAZ30C	Marea Britanie	Mast Group	53.4. Cefazidime (30mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondede	53.4. Cefazidime (30mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondede	Certificat CE; ISO; Autorizație

53. Rondele cu antibiotice în cartușe	53. Rondele cu antibiotice în cartușe	SD234	India	HiMedia	53.5. Cefepime (30mg) + clavulanic acid(30-10mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele	53.5. Cefepime (30mg) + clavulanic acid(30-10mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele	Certificat CE; ISO; Autorizație
53. Rondele cu antibiotice în cartușe	53. Rondele cu antibiotice în cartușe	CPM30C	Marea Britanie	Mast Group	53.6. Cefepime (30mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele	53.6. Cefepime (30mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele	Certificat CE; ISO; Autorizație
53. Rondele cu antibiotice în cartușe	53. Rondele cu antibiotice în cartușe	ETP10C	Marea Britanie	Mast Group	53.7. Ertapenem (10mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele	53.7. Ertapenem (10mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele	Certificat CE; ISO; Autorizație
53. Rondele cu antibiotice în cartușe	53. Rondele cu antibiotice în cartușe	CO10C	Marea Britanie	Mast Group	53.8. Colistina (50mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele	53.8. Colistina (50mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele	Certificat CE; ISO; Autorizație
53. Rondele cu antibiotice în cartușe	53. Rondele cu antibiotice în cartușe	TEC30C	Marea Britanie	Mast Group	53.9. Teicoplanin (30mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele	53.9. Teicoplanin (30mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele	Certificat CE; ISO; Autorizație
53. Rondele cu antibiotice în cartușe	53. Rondele cu antibiotice în cartușe	TGC15C	Marea Britanie	Mast Group	53.10. Tigecycline (15mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele	53.10. Tigecycline (15mg) - Marcaj CE, Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 54							
54. Staphytest plus 10 - Latex test aglutinare p/u stafilococi. Marcaj CE, Ambalaj solicitat: 100teste/ambalaj	54. Staphytest plus 10 - Latex test aglutinare p/u stafilococi. Marcaj CE, Ambalaj solicitat: 100teste/ambalaj	8.00.12.0.0100	Jordan	Atlas Medical	54. Staphytest plus 10 - Latex test aglutinare p/u stafilococi. Marcaj CE, Ambalaj solicitat: 100teste/ambalaj	54. STAPHYLOCOCCUS RAPID LATEX KIT - Latex test aglutinare p/u stafilococi. Marcaj CE, Ambalaj solicitat: 100teste/ambalaj. Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 55							
55. Sistem integral p/u levuri (candida)	55. Sistem integral p/u levuri (candida) - Marcaj CE, Teste p/u identificarea levurilor și test determinare sensibilității antifungice, Ambalaj a câte 20 teste	KB006-20KT	India	HiMedia	55. Sistem integral p/u levuri (candida) - Marcaj CE, Teste p/u identificarea levurilor și test determinare sensibilității antifungice, Ambalaj a câte 20 teste	55. Sistem integral p/u levuri (candida) - Marcaj CE, Teste p/u identificarea levurilor și test determinare sensibilității antifungice, Ambalaj a câte 20 teste. Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 56							
56. Ansă bacteriologică 10mkl, sterilă	56. Ansă bacteriologică 10mkl, sterilă - Marcaj CE	318288	Italia	Syntesys	56. Ansă bacteriologică 10mkl, sterilă - Marcaj CE	56. Ansă bacteriologică 10mkl, sterilă. Amb.20 buc- Marcaj CE	Certificat CE; ISO; Autorizație

Semnat:_____ Numele, prenumele: Goreacii Vitalie. În calitate de: Administrator

Ofertantul: SRL Sanmedico Adresa: Mun Chișinău, str. A.Corobceanu 7A, ap.9