

Specificații tehnice (F4.1)								
Numărul licitației:	Licitație Deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1632465404156		Data: „01” Noiembrie 2021			Alternativa nr.: _____		
Denumirea licitației:	"Reactive (consumabile) pentru laborator anul 2022"		Lot: _____			Pagina: __ din __		
LOT	Cod CPV	Denumire Lot/poziție	Modelul articolului	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	9
Lotul 5 - Consumabile , reagenți p-u analizatorului imunologic FIA 8000 (sistem închis)	33100000-1	cTroponinI pentru analizatorului imunologic FIA 8000 test cantitativ	CG1001	China	Getein Biotech	Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa c TroponinI in amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa c TroponinI in amalalaj original de la producator* Declarație de Conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
	33100000-1	Control troponin pentru analizatorului imunologic cantitativ FIA 8000 cu 3 nivele	QC001	China	Getein Biotech	Control troponin cu 3 nivele. Ambalaj fl.-2-3ml.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Control troponin cu 3 nivele. Ambalaj 3flx1ml.*Declarație de Conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
	33100000-1	NT pro BNP pentru analizatorului imunologic FIA 8000 test cantitativ	CG1002	China	Getein Biotech	Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa NT pro BNP in amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa NT pro BNP in amalalaj original de la producator*Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
	33100000-1	D-dimeri pentru analizatorului imunologic FIA 8000 test cantitativ	CG1006	China	Getein Biotech	Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa D-dimeri in amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa D-dimeri in amalalaj original de la producator*Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
	33100000-1	Control d-dimeri pentru analizatorului imunologic FIA 8000 cu 3 nivele	QC006	China	Getein Biotech	Control d-dimeri cu 3 nivele. Ambalaj fl.-2-3ml.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Control d-dimeri cu 3 nivele. Ambalaj 3fl.x1ml.*Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
	33100000-1	mAlb pentru analizatorului imunologic FIA 8000 test cantitativ	CG1009	China	Getein Biotech	Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa mAlb in amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Pentru analizatorul imunologic FIA 8000 teste pentru determinarea cantitativa mAlb in amalalaj original de la producator*Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.*Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485

Lotul 6 - Consumabile , reagenti p-u analizatorul imunologic Getein 1100 (sistem inchis)	33100000-1	H-FABP teste metoda imunofluorescentă compatibile cu analizatorul imunologic Getein.	IF1014	China	Getein Biotech	Teste pentru determinarea H-FABPin analizatorul imunologic Getein. Amalalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii oftetelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Teste pentru determinarea H-FABPin analizatorul imunologic Getein. Amalalaj original de la producator*Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii oftetelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
	33100000-1	Control troponin cu 3 nivele p-u analizatorul imunologic Getein 1100	QC001	China	Getein Biotech	Control troponin cu 3 nivele-p-u analizatorul imunologic Getein 1100. Ambalaj fl.-2-3ml.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii oftetelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Control troponin cu 3 nivele-p-u analizatorul imunologic Getein 1100. Ambalaj 3fl.x1ml.*Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii oftetelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
	33100000-1	Control d-dimeri cu 3 nivele p-u analizatorul imunologic Getein 1100	QC006	China	Getein Biotech	Control d-dimeri cu 3 nivele-p-u analizatorul imunologic Getein 1100. Ambalaj fl.-2-3ml.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii oftetelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Control d-dimeri cu 3 nivele-p-u analizatorul imunologic Getein 1100. Ambalaj 3fl.x1ml.*Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii oftetelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
Lotul 10 - Reagenti si consumabile compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro"	33100000-1	"Set pentru determinarea timpului de protrombin(TP) tromboplastin compatibil cu coagulometru ""Coatron X Pro"" MIC numai mult 1,1, activitatea tromboplastina ≤14 sec ambalaj 4-5ml."	A0230-040	Germania	TECO	Set pentru determinarea timpului de protrombin (TP) tromboplastin compatibil cu coagulometru "Coatron X Pro" MIC numai mult 1,1, activitatea tromboplastina ≤14 sec, ambalaj 4-5ml.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii oftetelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Set pentru determinarea timpului de protrombin (TP) tromboplastin compatibil cu coagulometru "Coatron X Pro" MIC numai mult 1,1, activitatea tromboplastina ≤14 sec, ambalaj fl.4ml.*Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii oftetelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
	33100000-1	Plasma de control normală cu parametri IP, INR, TTPA, PT dupa Quick, Fb. Acelas producator ca si tromboplastin, compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro" Ambalaj 1-2 ml	P6001-010	Germania	TECO	Plasma de control normală cu parametri IP, INR, TTPA, PT dupa Quick, Fb. Acelas producator ca si tromboplastin, compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro". Ambalaj 1-2 ml *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii oftetelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Plasma de control normală cu parametri IP, INR, TTPA, PT dupa Quick, Fb. Acelas producator ca si tromboplastin, compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro". Ambalaj fl.1ml *Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii oftetelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
	33100000-1	Plasma de control patologică cu parametri IP, INR, TTPA, PT dupa Quick, Fb. Acelas producator ca si tromboplastin, compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro" Ambalaj 1-2 ml	P6101-010	Germania	TECO	Plasma de control patologică cu parametri IP, INR, TTPA, PT dupa Quick, Fb. Acelas producator ca si tromboplastin, compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro" Ambalaj 1-2 mlml*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii oftetelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Plasma de control patologică cu parametri IP, INR, TTPA, PT dupa Quick, Fb. Acelas producator ca si tromboplastin, compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro" Ambalaj fl.1ml*Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii oftetelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485

Lotul 10 - Reagenți și consumabile compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro"	33100000-1	Calibrator universal la IP, INR,TPPA fibrinogen , protrombin dupa Qwic, compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro".	P8001-010	Germania	TECO	Calibrator universal la IP, INR,TPPA fibrinogen , protrombin dupa Qwic, compatibil cu coagulometru optic semiautomat. Reagent liofilizat compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro" acelas producator ca si tromboplastin si plazma N, plazma P.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Calibrator universal la IP, INR,TPPA fibrinogen , protrombin dupa Qwic, compatibil cu coagulometru optic semiautomat. Reagent liofilizat compatibil cu coagulometru "COATRON X Pro" acelas producator ca si tromboplastin si plazma N, plazma P.*Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
	33100000-1	Set pentru determinarea timpului parțial activat (TTPA) fosfolipid din soie reagent lichid acid elagic ambalaj 1-3 ml. acelas producator ca si plazma N, plazma P.	TS652	Federația Rusă	Tehnology-Standart	Set pentru determinarea timpului parțial activat (TTPA) fosfolipid din soie reagent lichid acid elagic ambalaj 1-3 ml. acelas producator ca si plazma N, plazma P.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Set pentru determinarea timpului parțial activat (TTPA) fosfolipid din soie reagent lichid acid elagic ambalaj fl.5ml. *Certificat CE și Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Certificat CE; Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
	33100000-1	Set pentru determinarea fibrinogen	TS711	Federația Rusă	Tehnology-Standart	Set pentru determinarea fibrinogen (plazma fara delutia leniritatea 0,9 - 10 g/l, fl. 8-10 ml)*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Set pentru determinarea fibrinogen (plazma fara delutia leniritatea 0,9 - 10 g/l, fl.10ml)*Certificat CE și Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Certificat CE; Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
	33100000-1	Calibrator pentru fibrinogen 5 nivele fl 0,5- 1,0 ml.	TS714	Federația Rusă	Tehnology-Standart	Calibrator pentru fibrinogen 5 nivele fl 0,5- 1,0 ml.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Calibrator pentru fibrinogen 5 nivele fl 1,0 ml.*Certificat CE și Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Certificat CE; Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
	33100000-1	Cuvete pentru "Cuatron X Pro"	24 100 00	Germania	TECO	Marcaj CE. Cuvete pentru "Cuatron X Pro" cu codul de bare original de la producator compatibile cu localele coagulometru Coatron X Pro*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Marcaj CE. Cuvete pentru "Cuatron X Pro" cu codul de bare original de la producator compatibile cu localele coagulometru Coatron X Pro*Certificat CE si Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
Lotul 14 - D-dimeri	33100000-1	D-dimeri	D2020-005	Germania	TECO	Metoda de determinare calitativa și semicantitativă latex reagent lichid stabil gata p-u lucru. Plazma cu citrat. ambalaj: flacoane 1-2ml.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Metoda de determinare calitativa și semicantitativă latex reagent lichid stabil gata p-u lucru. Plazma cu citrat. ambalaj: flacoane 1-5ml.*Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
Lotul 15 - RPR-Carbon	33100000-1	RPR-Carbon	8.00.18.3.1000	Jordan	Atlas Medical	Metoda RPR pentru determinarea sifilis setul de la 1000-1500 teste macro, cu control pozitiv negativ.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Metoda RPR pentru determinarea sifilis setul 1000 teste macro, cu control pozitiv negativ.*Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485

Lotul 18- Troponin I	33100000-1	Troponin I (expres test). Sensibilitatea nu mai mult de 0.5-ng/ml. Locuri pentru citirea rezultatelor nu mai mic de 5mm	CG2001	China	Getein Biotech	Troponin I (expres test). Sensibilitatea nu mai mult de 0.5-ng/ml. Locuri pentru citirea rezultatelor nu mai mic de 5mm.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Troponin I (expres test). Sensibilitatea nu mai mult de 0.3-ng/ml. Locuri pentru citirea rezultatelor nu mai mic de 5mm.*Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485
Lotul 21- Expres teste diagnostice p-u analizator de urina "MISSION U120"	33100000-1	" Expres teste diagnostice p-u analizator de urina "MISSION U120"	8N	SUA	ACON	Expres teste diagnostice p-u analiza de rutina a urinei (proteina,glucoza, acid ascorbic,nitrite,singe, PH,bilirubina, urobilinogen). Ambalaj set cite 100 teste*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Expres teste diagnostice p-u analiza de rutina a urinei (proteina,glucoza, acid ascorbic,nitrite,singe, PH,bilirubina, urobilinogen). Ambalaj set cite 100 teste*Certificat CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Certificat CE; ISO 13485
Lotul 22- Catridj, test p/u determinarea singelui ocult in masele fecale	33100000-1	Catridj, test p/u determinarea singelui ocult in masele fecale	72001	SUA	LumiQuick	Test p/u determinarea singelui ocult in masele fecale*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Test p/u determinarea singelui ocult in masele fecale*Certificat CE și Declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	Certificat CE; Declaratia de Conformitate CE; ISO 13485

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

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