

ANUNȚ DE PARTICIPARE

Privind Achiziționarea centralizată a REACTIVILOR conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice- IMSP- pentru anul 2026 - Repetat și Suplimentar (modificat)

prin procedura de achiziție: Licitatie deschisă

1. Denumirea autorității contractante: Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 022-222 445/ 022 – 222- 364
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md;
www.capcs.gov.md;
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire:
documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):
autoritate centrală de achiziție
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Cod CPV 33100000-1,

Nr. Lot	Denumire Loturi	Specificațiile Tehnice	Unitate a de măsură	Cantitatea Totală	Valoarea Alocată
1	4% NB Formaldehyde (006882)	4% NB Formaldehyde (006882), Butelie de maximum 20 litri Solutie de formalina de 10 % , stabilizata, neutra, tamponata, pH7,0- 7,1, litru	Litru	730	22776
2	Acid azotic (HNO3) (Amb max 0,1 litru) (006803)	Acid azotic (HNO3) (Amb max 0,1 litru) (006803), Acid azotic (HNO3) Amb max 0,1 litru, litru	Litru	2.4	1325.05
3	Acid azotic (HNO3) (Amb max 0,5 litru) (006804)	Acid azotic (HNO3) (Amb max 0,5 litru) (006804), Acid azotic (HNO3) Amb max 0,5 litru, litru	Litru	3.5	1104.2
4	ALAUN DE POTASIU (006885)	ALAUN DE POTASIU (006885), KAl(SO4)2, kg	Kg	5	937.54
5	Alcian Blue Kit PH 2,5 (006921)	Alcian Blue Kit PH 2,5 (006921), Alcian Blue Kit PH 2,5, set	Set	50	1500
6	Bluing Reagent pentru histopatologie (006892)	Bluing Reagent pentru histopatologie (006892), Apa(>99%), Sulfat de magneziu(<1%), Bicarbonat de	Litru	60	9015

		sodium(<1%), 1-tetradecanaminium, certificate IVD, preambalata si sigilate de producator. Certificare IVD. Preambulate si sigilate de la producator., litru			
7	Coloratia Masson Fontana Kit (006917)	Coloratia Masson Fontana Kit (006917), Coloratia Masson Fontana Kit, Test	Test	105	3150
8	Congo Red Higman KIT 3x100 mL (006894)	Congo Red Higman KIT 3x100 mL (006894), Congo Red Higman Kit 3x100ml prezinta un set din 100 teste, set	Set	5	1875
9	Hematoxylin Mayer-Lillie (1 litru) (006902)	Hematoxylin Mayer-Lillie (1 litru) (006902), Hematoxilina modificata Mayer-lillie,gata pregatit.Cerinte de calitate:IVD . Amb. Max 1 litru, litru	Litru	20	5580
10	Impregnare cu argint p/u reticulina set (006923)	Impregnare cu argint p/u reticulina set (006923), Impregnare cu argint p/u reticulina set, Test	Test	502	15060
11	Kit-periodic-Acid-Argint-Methenamină (006904)	Kit-periodic-Acid-Argint-Methenamină (006904), Kit-periodic-Acid-Argint-Methenamină pentru colorarea structurilor argentafinei și a rinichilor(P.A.S.M. / JONES KIT). Recipient a cite un litru., Test	Test	105	1716.75
12	Mucicarmin Kit (006920)	Mucicarmin Kit se folosește pentru identificarea prezenței mucinei în diferite tumori, este foarte sensibil pentru mucina din cellule epiteliale, îndeosebi în adenocarcinoame ce ajuta pentru diagnostic diferențial cu alte tumori, Sunt reagenti ready to use (gata de folosire). Conține: Hematoxylin, Ferri reagent, Mayers mucicarmin, Metanil yellow 100 teste per set.	Test	205	6150
13	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 50 teste) (006852)	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 50 teste) (006852), Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 50 teste), set	Set	24	1062.72
14	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 100 teste) (006854)	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 100 teste) (006854), Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 100 teste), set	Set	361	35089.2
15	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 50 teste) (006855)	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 50 teste) (006855), Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 50 teste), set	Set	182	10974.6
16	Sudan-III (006862)	Sudan-III (006862), Sudan-III 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 100 g, gram	Gram	185	1383.8
17	Sulfasalicyl-Na (006872)	Sulfasalicyl-Na (006872), Set cu Sulfasalicyl-Na pentru determinarea proteinei în urină.(Ambalare până la 200 ml), ml	ml	18900	9072
18	Trilon B (006866)	Trilon B (006866), Trilon B 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 100 g, gram	Gram	2450	367.5
19	Ulei de imersie (006867)	Ulei de imersie (006867), Ulei de imersie Ambalaj până la 100 ml, ml	ml	48800	11224

20	Van Ghiezon kit (006922)	Van Ghiezon kit (006922), Van Ghiezon kit, set	Set	2	60
21	Acetylcholinesterase (AchE) Stain (008014)	Acetylcholinesterase (AchE) Stain (008014), Pulbere liofilizata pentru reactie histoenzimatica. Temperatura de pastrare (transportare) to.-20° C.Kit pentru 30 secțiuni, kit	Kit	1	1933.34
22	Acid acetic concentrat (008015)	Acid acetic concentrat (008015), Puritate analitică și chimică. Ambalaj ≤ 1,0 L, ml	ml	39051	5206.8
23	Acid acetic sintetic (008016)	Acid acetic sintetic (008016), Tipul reagenților - lichid, ambalaj - până la 1 L, litru	Litru	12	2200
24	Acid clorhidric, Concentrație ≥ 37% (008021)	Acid clorhidric, Concentrație ≥ 37% (008021), Puritate analitică și chimică. Concentrație ≥ 37%. APHA ≤ 10, soluție clară, fără suspensii sau sediment. Masa moleculara - 36,46 g/mol. Ambalaj ≤ 1,0 L, ml	ml	100	416.67
25	Antigel cardiolipin MRS sifilis (008108)	Antigel cardiolipin MRS sifilis (008108), Antigel cardiolipin MRS sifilis pentru 1000 teste inclusiv material de control, set	Set	9	2025
26	Bromtimol Albastru (008111)	Bromtimol Albastru (008111), Bromtimol Albastru, kg	k	0.17	6600
27	Colorant Orcein acetic (la cour) sol.1%, flac-80-100 (008115)	Colorant Orcein acetic (la cour) sol.1%, flac-80-100 (008115), Colorant Orcein acetic (la cour) sol.1%, flac-80-100-Pentru determinarea coprusculilor Barr, ml	ml	100	6037.5
28	DPX mounting medium-(xilen), 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional (008118)	DPX mounting medium-(xilen), 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional (008118), DPX mounting medium-(xilen), 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional. Componente: Acrlic resins mixture în xylene., litru	Litru	7	10500
29	Eozin (tip Leişman) (008119)	Eozin (tip Leişman) (008119), Lichid gata pentu folosire,CC, ml	ml	8000	933.34
30	FISH Probe kit pentru determinarea simultană a cromozomilor 13, 18, 21, X, Y (pentru investigații în lichidul amniotic), pentru 10 teste (100mkl) (008120)	FISH Probe kit pentru determinarea simultană a cromozomilor 13, 18, 21, X, Y (pentru investigații în lichidul amniotic), pentru 10 teste (100mkl) (008120), FISH reagent Kit 5- colorFISH probe(pentru cromosomii 13,18,21,X,Y pentru investigații în lichid amniotic), kit-100mkl-Pentru analiza I-FISH, set	Set	20	340400
31	Fixator May-Grunwald Giemsa (008122)	Fixator May-Grunwald Giemsa (008122), Tipul reagenților - lichid, ambalaj - până la 1 L, litru	Litru	60	27500
32	Formamida ultrapură pentru electroforeza capilară de ADN. (008123)	Formamida ultrapură pentru electroforeza capilară de ADN. (008123), Formamidă trebuie să fie purificată prin distilare și certificată pentru aplicarea în electroforeza capilară de ADN. Set de 4 flacoane câte 5 ml fiecare., set	Set	1	2500
33	Giemsa HP Kit (008124)	Giemsa HP Kit (008124), Giemsa HP Kit din 4 reagenti in forma de solutie gata pentru folosire, minim pentru 100 teste; pentru colorarea histologica a Helicobacter pylori în probe gastroscopice. Contine	Set	5	3208.34

		1x50ml solutie Giemsa, 1x100ml solutie tampon pH7.2, 2x100mlreactiv de diferentiere, 2x100mlreactiv de deshidratare. Nu necesita cuptor.Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate in limba de stat. Sigilate si preambalate de la producator. De la deschidere sa fie valabile nu mai putin de 12 luni. Prezentarea mostrelor la solicitare., set			
34	Hematoxin Mayer (008127)	Hematoxin Mayer (008127), HEMATOXILIN MAYER Format: Produs chimic de laborator, lichid, aspect color și miros specific, Utilizare: Diagnostic histologic de rutină in vitro; HEMM-OT-2,5L Certificare: certificat de analiză (COA) sau declarație CE; Aplicație: imprignarea coloră a elementelor nucleare-celulare în secțiune/ test histologic Componența chimică: Haematoxina, Sulfat de aluina de aluminiu și potasiu, Iodura de sodiu, Cloral hidrat, Acid acetic Particularități tehnice ale reactivului: • Soluție chimică lichidă, miros specific, • Soluție gata de utilizare • compatibil cu reagenții și coloranții utilizați în histologie, compatibil cu sistemele automatizate de colorație Unitatea de măsură: Litru Ambalajul: livrat destinatarului în recipiente de 2,5 litre în conformitate cu cerințele de stocare/livrare ale producătorului cu etichetă care să furnizeze informații: • date de identitate (denumirea reactivului, număr lot reactiv, seria, termenul de valabilitate, volum, condiții de păstrare); • toate pozițiile lotului să fie produse de același producător • denumire producător: nume și adresa producătorului; • Informații de siguranță în pictograme Limbaajul tichetului: Română, Rusă, Engleză, Germană, Franceză, Italiană,, litru	Litru	10	3475
35	Lichid fixativ pentru frotiuri ginecologice (008133)	Lichid fixativ pentru frotiuri ginecologice (008133), Spray (95% etanol cu 1% polietilenglicol) flacon 100-200ml, Flacon	Flacon	44	3539.8
36	NADPH DIAPHORASE Stain (008135)	NADPH DIAPHORASE Stain (008135), Pulbere liofilizata pentru reactie histoenzimatica. Temperatura de pastrare (transportare) to.-20° C Kit pentru 30 secțiuni, kit	Kit	1	1933.34
37	Reactiv pentru evidențierea reticulocitelor (008136)	Reactiv pentru evidențierea reticulocitelor (008136), Reactiv pentru evidențierea reticulocitelor. Tipul reagenților - lichid, ambalaj - până la 1 L, litru	Litru	9	2125
38	Reagenți p/u determinarea timpului	Reagenți p/u determinarea timpului de trombină (TT) și a TT cu protaminsulfat	ml	50	1041.67

	de trombină (TT) și a TT cu protaminsulfat (008137)	(008137), Reagenți p/u determinarea timpului de trombină (TT) și a TT cu protaminsulfat Flacoane cu 2 ml reactiv trombin liofilizat. Metoda manuala, ml			
39	Reagenți p/u determinarea timpului de recalcificare activat (TRA) (008138)	Reagenți p/u determinarea timpului de recalcificare activat (TRA) (008138), Reagenți p/u determinarea timpului de recalcificare activat (TRA) Flacoane cu reactiv caolina si calciu clorid. Metoda manuala, Test	Test	250	129.17
40	Salin Sodium Citrat 20xSSC, flac ambalaj de la producător-Pentru analiza I-FISH (008140)	Salin Sodium Citrat 20xSSC, flac ambalaj de la producător-Pentru analiza I-FISH (008140), Salin Sodium Citrat 20xSSC, flac ambalaj de la producător-Pentru analiza I-FISH, litru	Litru	1	1640
41	Set pentru colorarea micobacteriilor la BAAR după Țil Nilson (după autor), set - 300-350ml (008142)	Set pentru colorarea micobacteriilor la BAAR după Țil Nilson (după autor), set - 300-350ml (008142), Set pentru colorarea micobacteriilor la BAAR după Țil Nilson (după autor), set - 300-350ml, Bucată	Bucată	19	5193.34
42	Silitra, Puritatea analitică sau chimică, 1kg (008143)	Silitra, Puritatea analitică sau chimică, 1kg (008143), Silitra, Puritatea analitică sau chimică, 1kg, kg	Kg	18	1080
43	Soluție de spălare 1-Pentru analiza I-FISH (008146)	Soluție de spălare 1-Pentru analiza I-FISH (008146), Soluție de spălare 1-Pentru analiza I-FISH, litru	Litru	8	7466.4
44	Soluție de spălare 2-Pentru analiza I-FISH (008147)	Soluție de spălare 2-Pentru analiza I-FISH (008147), Soluție de spălare 2-Pentru analiza I-FISH, litru	Litru	8	7466.4
45	Soluție pentru colectarea reticulocite, ambalaj 50-60ml (008148)	Soluție pentru colectarea reticulocite, ambalaj 50-60ml (008148), Soluție pentru colectarea reticulocite, ambalaj 50-60ml, ml	ml	470	20210
46	Test – strip rapid pentru determinarea prezenței Proteinei Bence-Jones (008150)	Test – strip rapid pentru determinarea prezenței Proteinei Bence-Jones (008150), Teste - strip, a câte 100 teste per set, set	Set	4	8560
47	Test rapid HBV panel. (008153)	Test rapid HBV panel. (008153), Metoda de testare - test imunocromatografic calitativ vizual pentru determinarea simultană în ser uman sau plasmă a markerilor hepatici: HBsAg, anti-HBs, HBeAg, anti-HBe și anti-HBcor IgG. Limita de detecție - 2,0 ng/ml pentru fiecare marker. Casete(cartrige) pentru determinare în ambalaje individuale., Test	Test	2110	79125
48	Teste pentru determinarea PH -ului vaginal (008158)	Teste pentru determinarea PH -ului vaginal (008158), Teste pentru determinarea PH -ului vaginal, Bucată	Bucată	30	250
49	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 20 teste) (G48038)	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 20 teste) (G48038), Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 20 teste), set, comatibil cu analizatorul Helena C-1 și Coatron	Set	14	1226.7
50	alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la	alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat (006395), Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu	ml	3650	37631.5

	analizator semiautomat (006395)	imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare Cinetică. În set să fie inclusi minim 3 calibratori cu minim 2 nivele de control Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 4.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, ml			
51	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat (006413)	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat (006413), Metoda de determinare: Fotometrică cu crezolftaleină Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.01 m mol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l, ml	ml	5855	3337.35
52	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat (006416)	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat (006416), Metoda de determinare: Fotometrică cu crezolftaleină Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.01 m mol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l, ml	ml	5875	3348.75
53	Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 11 ml.) determinarea la analizator automat (006475)	Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 11 ml.) determinarea la analizator automat (006475), Soluție concentrată , pentru diluție 1:50. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.5 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 1,5 g/l lipemie	ml	170	581.4

		trigliceride pînă la 2 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 ME/ml., ml			
54	Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 11 ml.) determinarea la analizator semiautomat (006476)	Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 11 ml.) determinarea la analizator semiautomat (006476), Soluție concentrată , pentru diluție 1:50. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.5 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,5 g/l lipemie trigliceride pînă la 2 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 ME/ml., ml	ml	5256	17975.52
55	Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat (006474)	Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat (006474), Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl., ml	ml	3003	630.64
56	Cloride cu standard (007955)	Cloride cu standard (007955), Cloride cu standard Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator., ml	ml	1200	804
57	Anti ureaplasma urealyticum IgM (006547)	Anti ureaplasma urealyticum IgM (006547), Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori, cu godeuri detașabile. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste, Test	Test	1440	46512
58	D-dimeri metoda Latex (006609)	D-dimeri metoda Latex (006609), D-dimeri . Metoda de determinare calitativa și semicantitativă latex reagent Lichid stabil gata p-u lucru . Plazma cu citrat ambalaj: Flacoane cu v=1-3 ml, ml	ml	820	41000
59	Legionella pneumophila , test urinar , card test ,metoda calitativa , imunocromatografica (007964)	Legionella pneumophila , test urinar , card test ,metoda calitativa , imunocromatografica (007964), Legionella pneumophila , test urinar , card test ,metoda calitativa , imunocromatografica., teste	Test	125	9270.84
60	Streptococ Pneumoniae test urinar , card test ,metoda calitativa ,	Streptococ Pneumoniae test urinar , card test ,metoda calitativa , imunocromatografica (007967), Streptococ Pneumoniae test urinar , card	Test	100	6475

	imunocromatografica (007967)	test ,metoda calitativa , imunocromatografica, teste			
61	Amoxicillin (006624)	Amoxicillin (006624), Amoxicillin 30 mcg/disc livrarea in cartuse de până la 100 discuri, disc	Disc	3150	1291.5
62	Ampicillin+Sulbactam (006629)	Ampicillin+Sulbactam (006629), Ampicillin+Sulbactam cu 10mcg+10mcg de antibiotice în Flacoane până la 100 discuri, disc	Disc	3700	1517
63	Azytromicin (006632)	Azytromicin (006632), Azytromicin în Flacoane până la 100 discuri, disc	Disc	12600	5166
64	Bulion peptonat (006634)	Bulion peptonat (006634), Bulion peptonat cu compoziția: Peptonă 10,0 g, Clorură de sodiu (NaCl) 5,0 g, pH 7,2 ± 0,2 la 25°C. Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - până la 0,5 kg, kg	Kg	9.5	6175
65	Cefaclor (006635)	Cefaclor (006635), Cefaclor cu 30 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	3400	1394
66	Cefoperazon (006638)	Cefoperazon (006638), Cefoperazon cu 75 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	6300	2583
67	Cefotaxim (006641)	Cefotaxim (006641), Cefotaxim cu 30 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	1150	471.5
68	Cefoxitin (006642)	Cefoxitin (006642), Cefoxitin cu 30 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	6000	2460
69	Ceftriaxon (006647)	Ceftriaxon (006647), Ceftriaxon cu 10 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	2600	1066
70	Claritromycin (006652)	Claritromycin (006652), Claritromycin cu 15 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	12200	5002
71	Clotrimazol (006654)	Clotrimazol (006654), Clotrimazol, ambalare până la 100 discuri, disc	Disc	5450	2234.5
72	Glucoza, până la 0,5 kg (006683)	Glucoza, până la 0,5 kg (006683), Glucoza Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - până la 0,5 kg, kg	Kg	1.5	1230
73	Glucoza, până la 1 kg (006684)	Glucoza, până la 1 kg (006684), Glucoza Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - până la 1 kg, kg	Kg	3	2460
74	Maltoza (006707)	Maltoza (006707), Maltoza Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - până la 0,1 kg, kg	Kg	0.6	859.8
75	Mediu roșu de metil VOGES- PROSKAUER (006723)	Mediu roșu de metil VOGES- PROSKAUER (006723), Mediu roșu de metil VOGES- PROSKAUER Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - până la 0,25 kg, kg	Kg	0.25	497.5
76	Neomycin (006740)	Neomycin (006740), Neomycin cu 10-30 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	1100	451
77	Polimixin –B (006755)	Polimixin –B (006755), Polimixin – Bcu 300 unități de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	1200	492

78	Resazurin-indicator al anaerobiozei (006757)	Resazurin-indicator al anaerobiozei (006757), Indicator strip pentru condiții anaerobe., Bucată	Bucată	100	417
79	Streptomycin (006774)	Streptomycin (006774), Streptomycin Flacoane de până la 100 discuri cu 10 mcg de antibiotic, disc	Disc	1550	635.5
80	Teste pentru determinarea indolului cu reactiv Covac (006779)	Teste pentru insamintare la micoplasma si ureoplasma cu sensibilitatea (006796), Teste pentru izolarea culturii, indentificarea și numărarea coloniilor de ureoplasma Urealyticum (UU), și Mycoplasma Hominis (MH) și determinarea sensibilității față de nu mai puțin de 12 antibiotice, să conțină tot necesarul pentru reactive, set. Teste sub formă de strip.	Test	2450	12250
81	Teste pentru insamintare la micoplasma si ureoplasma cu sensibilitatea (006796)	Teste pentru insamintare la micoplasma si ureoplasma cu sensibilitatea (006796), Teste pentru izolarea culturii, indentificarea și numărarea coloniilor de ureoplasma Urealyticum (UU), și Mycoplasma Hominis (MH) și determinarea sensibilității față de nu mai puțin de 12 antibiotice, să conțină tot necesarul pentru reactive, set	Set	135	21870
82	Ticarcillin+ac.clavulanic (006782)	Ticarcillin+ac.clavulanic (006782), Ticarcillin+ac.clavulanic cu 75mcg și respectiv 10mcg de antibiotice Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	3050	1250.5
83	Acid acetic glacial 99.8% lichid gata pentru folosire, ambalaj de la producător în flacon plastic de 1.0 litru.-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos, determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale (007973)	Acid acetic glacial 99.8% lichid gata pentru folosire, ambalaj de la producător în flacon plastic de 1.0 litru.-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos, determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale (007973), Acid acetic glacial 99.8% lichid gata pentru folosire, ambalaj de la producător în flacon plastic de 1.0 litru.-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos, determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale, litru	Litru	51	8925
84	Amniochrome plus, mediu gata pentru cultivarea amniocitelor, flacon min 80 ml-max 100ml-Pentru determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale (007975)	Amniochrome plus, mediu gata pentru cultivarea amniocitelor, flacon min 80 ml-max 100ml-Pentru determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale (007975), Amniochrome plus, mediu gata pentru cultivarea amniocitelor, flacon min 80 ml-max 100ml-Pentru determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale, Bucată	Bucată	200	120000
85	Amoniu acetat (007976)	Amoniu acetat (007976), "Chem – Lab" p.p.a, kg	Kg	0.2	400
86	Chromosome Kit P, set (10 eprb. cu 5.0 ml lymphochrome per fiecare, mediu complet pentru culturi celulare din sângele periferic) gata pentru utilizare-Pentru determinarea	Chromosome Kit P, set (10 eprb. cu 5.0 ml lymphochrome per fiecare, mediu complet pentru culturi celulare din sângele periferic) gata pentru utilizare-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos (007980), Lymphochrome pentru cultivarea limfocitelor cu L-glutamină și FGA	Set	120	255420

	pașaportului cromosomal din sângele venos (007980)	(phythaemagglutininum), 5,0 ml în tub cultural cu o parte plană pentru cultivarea limfocitelor din sângele periferic-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos, set			
87	GC Agar Kit (007984)	GC Agar Kit (007984), Mediu Agar gonococic (kit)Tipul reagentilor-mediul solid,steril gata de utilizare ;amb-flacoane 5x100ml, Flacon	Flacon	17	2125
88	Griess Reagent (007985)	Griess Reagent (007985), Griess Reagent Makrochem p. p. a, kg	Kg	0.1	800
89	Hidroxid de sodiu (007987)	Hidroxid de sodiu (007987), Hidroxid de sodiu p.p.a. 99.0%, microgranulat, ambalat 1k, kg	Kg	0.6	45
90	Mediu Acetat (007988)	Mediu Acetat (007988), Mediu acetat.Tipul reagentilor -dehidratat ;amb-0,5 kg, kg	Kg	3.75	6875
91	Metanol chimic curat 99% ambalaj de la producător în flacon plastic de 1,0-2,0 litri (007990)	Metanol chimic curat 99% ambalaj de la producător în flacon plastic de 1,0-2,0 litri (007990), Metanol chimic curat 99% ambalaj de la producător în flacon plastic de 1,0-2,0 litri-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos, determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale, litru	Litru	120	13080
92	Soluție chimică folosită pentru detecția calitativă și cantitativă a amoniacului (NH ₃) și a ionului amoniu (NH ₄ ⁺) în soluții apoase (007996)	Soluție chimică folosită pentru detecția calitativă și cantitativă a amoniacului (NH ₃) și a ionului amoniu (NH ₄ ⁺) în soluții apoase (007996), Conține: ☒ Tetraiodomercurat de potasiu (K ₂ [HgI ₄]) ☒ Hidroxid de potasiu (KOH) ☒ Apă distilată p. p. a (echivalent cu Nessler Reagent "Chem – Lab") ambalare de la producător, litru	Litru	1	1000
93	Permanganat de potasiu (007997)	Permanganat de potasiu (007997), Permanganat de potasiu Standard titru 0,1 N, cut	Cutie	1	833.34
94	Potasiu iodură (007998)	Potasiu iodură (007998), Potasiu iodură p.p.a., kg	Kg	0.1	300
95	Rodanură de potasiu (007999)	Rodanură de potasiu (007999), Rodanură de potasiu p.a., kg	Kg	0.2	80
96	Sol. Tampon fosfat pH 6,8 lichid gata pentru folosire, flacon plastic min 100ml - max 500 ml (008001)	Sol. Tampon fosfat pH 6,8 lichid gata pentru folosire, flacon plastic min 100ml - max 500 ml (008001), Sol. Tampon fosfat pH 6,8 lichid gata pentru folosire, flacon plastic min 100ml - max 500 ml-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos, determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale, litru	Litru	4.5	4761
97	Sol.0,075M KCL lichid gata pentru folosire.flacon min 400 ml – max 500 ml (008002)	Sol.0,075M KCL lichid gata pentru folosire.flacon min 400 ml – max 500 ml (008002), Sol.0,075M KCL lichid gata pentru folosire.flacon min 400 ml – max 500 ml-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos, determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale, Flacon	Flacon	120	31500

98	Sol.0,075M KCL lichid gata pentru folosire.flacon min 80ml – max 100 ml (008003)	Sol.0,075M KCL lichid gata pentru folosire.flacon min 80ml – max 100 ml-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos, determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale, Flacon	Flacon	100	9000
99	Sperm Wash medium, flacon de câte 100-250 ml (008004)	Sperm Wash medium, flacon de câte 100-250 ml (008004), Sperm Wash medium, flacon de câte 100-250 ml, (mediu de cultura pentru prelucrarea spermatozoizilor la procedura de inseminatie intrauterina cu sperma soțului), ml	ml	3000	48750
100	Tiosulfat de sodiu (008009)	Tiosulfat de sodiu (008009), Tiosulfat de sodiu Standard titru 0,1 N, cut	Cutie	1	1250
101	Tripsin EDTA 10X lichid gata pentru folosire (008011)	Tripsin EDTA 10X lichid gata pentru folosire (008011), Tripsin EDTA 10X lichid gata pentru folosire-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos, ml	ml	400	2800
102	Tuluol (008012)	Tuluol (008012), Tuluol-Pentru investigații citogenetice, ml	ml	1000	558.34
103	Acetone standard solution	10000 µg/ml, (echivalent CL40.0163, Chem-Lab, Belgium) – 1 flacon -1ml	Flacon	1	1250
104	Acid sulfosalicilic	Acid sulfosalicilic C7H6O6S, ambalat a cite 1 kg	kg	4	1633.34
105	Acid sulfosalicilic	1. Substanță solidă, 2. Ambalat max 0,1kg, 3. Purație analitică	grame	5300	1700.42
106	Agar cromogen p/u detectarea Acinetabacter spp multidrog-rezistent - MDR, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de cresteresi mix selectiv MDR)	Agar cromogen p/u detectarea Acinetabacter spp multidrog-rezistent - MDR, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de cresteresi mix selectiv MDR) Marcaj CE.Agar cromogen p/u detectarea Acinetabacter spp multidrog-rezistent - MDR, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de cresteresi mixselectiv MDR)	kg	0.5	8775
107	Agar cromogen p/u detectarea bacteriilor Gram-negative producatoare de BLSE,impreuna cu supliment selectiv	Agar cromogen p/u detectarea bacteriilor Gram-negative producatoare de BLSE,impreuna cu supliment selectiv Marcaj CE Agar cromogen p/u detectarea bacteriilor gram-negative producatoare de BLSE, impreuna cu supliment selectiv	kg	0.5	3847.5
108	Agar cromogen p/u detectarea Enterobacteriaceae carbapenem-rezistente CRE, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de cresteresi mix selectiv)	Agar cromogen p/u detectarea Enterobacteriaceae carbapenem-rezistente CRE, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de cresteresi mix selectiv).Marcaj CE.Agar cromogen p/u detectarea Enterobacteriaceae carbapenem-rezistente CRE, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de cresteresi mixselectiv)	kg	0.5	2700
109	Agar cromogen p/u detectarea Staphylococcus aureus	Agar cromogen p/u detectarea Staphylococcus aureus meticolin-rezistent MRSA,impreuna cu	kg	0.5	2295

	meticilin-rezistent MRSA, împreună cu supliment	supliment. Marcaj CE. Agar cromogen p/u detectarea Staphylococcus aureus meticilin-rezistent MRSA, împreună cu supliment			
110	Albastru de metilen, 1%	Albastru de metilen, 1%, Coloratia frotiurilor ginecologice	Litru	2	333.34
111	Alcool etilic pur	Histanol 100 , puritatea 100% Ambalaj 1000 ml	Bucată	1	154.17
112	Anti LC1 (citosol hepatic)	Anti LC1 (citosol hepatic). Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	teste	288	13920
113	Anti SLA	Anti SLA. Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	teste	288	13200
114	Arginine Decarboxylase Broth	Arginin L (cda) - Arginine Decarboxylase Broth, Tipul reagenților- dehidratat; amb.- 100g	grame	200	185
115	Azopiram 50ml, pentru identificarea sângelui în materiile fecale	Azopiram 50ml, pentru identificarea sângelui în materiile fecale Setul include: Amidopirină și Clorhidrat de anilină necesar pentru 50 ml de azopiram.	set	31	1291.67
116	Bromtimol albastru apos C27H31Br2HO5S	Bromtimol albastru apos C27H31Br2HO5S	kg	0.1	195
117	Candida Krusei ATCC 6258	Marcaj CE. Candida krusei ATCC 6258 Substanta liofilizata impregnata pe rondelle	disc	20	4400
118	Chloride (Cl) 5x100ml	Tip de reagent lichid stabil gata pentru folosire termen de valabilitate nu mai puțin de 1an.	ml	600	1000
119	Citrat de natriu	Citrat de natriu	kg	1	266.67
120	Clorură de fier (III) (FeCl3*6H2O)	Clorura de fier FeCl3*6H2O, pur	kg	0.55	550
121	Clorura de lizin (L)	Clorura de lizin (L)	kg	0.1	815
122	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Albastru(30ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Albastru(30ml)	Bucată	420	1750
123	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Galben(30ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Galben(30ml)	Bucată	420	1750
124	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Negru (30 ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Negru (30 ml)	Bucată	420	1750
125	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Rosu(30 ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Rosu(30 ml)	Bucată	420	1750

126	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Verde(30 ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Verde(30 ml)	Bucată	420	1750
127	Coloratia frotiurilor de singe	Coloratia frotiurilor de singe (echivalent cu Leucodif 200)	set	1	833.34
128	Coloratie Ziehl-Neelsen for mycobacteria	Coloratia histochimica utilizata pe sectiunile pe din blocuri de parafina (RTU gata de utilizare);IVD ISO-CE 1 kit pentru 100 teste	kit	4	10000
129	Dibutilftalat	Dibutilftalat Aspect: lichid uleios incolor până la slab galben; Miros: aromat; Densitatea: +/- 1,05 g/cm3 la 20C; Domeniu de aplicare: în procesul de confecționarea probelor biologice în laborator de histopatologie	Litru	2	225
130	Enterococagar/Bile Aesculin Azide Agar, Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg	Enterococagar/Bile Aesculin Azide Agar, Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg	kg	0.5	927.5
131	Eozin K	Eozin K, Praf, vopsea pentru colorarea preparatelor citologice. Formula chimica - C20H6Br4K2O5nH2O	grame	50	875
132	Ethanol in whole blood control EtOHWH(0,2g/l)	Flacoane cu volum 1,5 ml. Sînge cu concentratie de ethanol 0,2g/l.In ambalaj 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 hîrtie 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	1	5666.67
133	Ethanol in whole blood control EtOHWH(0,3g/l)	Flacoane cu volum 1,5 ml. Sînge cu concentratie de ethanol 0,3g/l.In ambalaj 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 hîrtie 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	set	2	10833.34

		pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.			
134	Ethanol in whole blood control EtOHWH(0,5g/l)	Flacoane cu volum 1,5 ml. Sînge cu concentrație de ethanol 0,5g/l. In ambalaj 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 hîrtie 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	1	3780
135	Ethanol in whole blood control EtOHWH(0,8g/l)	Flacoane cu volum 1,5 ml. Sînge cu concentrație de ethanol 0,8g/l. In ambalaj 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 hîrtie 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	1	5000
136	FeCl3	FeCl3. Pulbere, ambalata a cate 100g	kg	0.2	40
137	Fibrinogen fl.-3ml Coagulometru Helena C-2	Fibrinogen fl.-3ml Coagulometru Helena C-2 Termenul de lucru din momentu deschiderii nu mai puti de 2 luni . Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni. Consumabile sa fie ambalate securizat, marcat și etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichete	Flacon	28	2520
138	Genbox anaerob (set 10 plicuri)	Genbox anaerob (set 10 plicuri). Pentru formarea anaerobiozei	set	5	2791.67
139	Glucoza anhidra	Glucoza anhidra, ambalata cite 75 mg, pentru efectuarea testului de toleranta la Glucoza	Bucată	250	4583.34

140	Hemoglobină cu cianidă	Hemoglobină cu cianidă (sub.solidă) +calibrator	Flacon	18	4666.65
141	Hidroxid de sodiu sol. 0,1 mol/L, soluție volumetrică	TITREX, Titrofix, (echivalent cu CL05.1411.1000, Chem-Lab)	Litru	1	300
142	Imipinem/Relebactam 10/25 mcg/disc	Imipinem/Relebactam 10/25 mcg/disc. Disc îmbibat cu antibiotic	disc	1000	625
143	Izopropanol	Propanol-2 (Iso-propanol) Volum 1000ml 99,8% C3H8O	Bucată	1	258.34
144	Manganese standard solution	Manganese standard solution , 1000 µg/ml, Belgium – 1 flacon - 100 ml	Flacon	1	1300
145	Mediu de montare echivalent cu DPX (SEA-1300-00A)	Mediu de montare echivalent cu DPX (SEA-1300-00A). Fara miros toxic, ambalaj 1 l ,cu uscare rapida, preparatele dupa acorerire sa ramina transparente.Vopseaua si balzumul sa fie compatibil conform Standardului de organizare si functionare a serviciului de screening cervical in Republica Moldova MS MsiPS ,2020.	Litru	12	7240
146	Mediu Hiu Leifsena	Mediu Hiu Leifsena	kg	0.1	133
147	Medium Slanetz Bartley	Medium Slanetz Bartley, tipul reagenților-dehidratat	kg	0.5	520.84
148	Mercaptoethanol	Mercaptoethanol, Volum: 50 mL	Bucată	1	1490
149	Metanol	Metanol (alcool metilic) 1. Substanță lichidă, 2. Ambalat max 1,0 L, 3. Puritate analitică, puritate 99,9%	Litru	13	747.5
150	Mycoplasma hominis, metoda imunofluorescentă directă	Mycoplasma hominis, metoda imunofluorescentă directă, excluderea testelor rapide	teste	200	4833.34
151	Nitrat de sodiu (Na NO3) (silitra)	Nitrat de sodiu (Na NO3) (amb.1 kg) 1. Substanță 2. Puritate analitică și chimică 3. Amb max. 1 kg	kg	220	10287.2
152	Nitrit standard solution	Nitrit standard solution 1000 µg/ml, (echivalent cu CL01.1456, Chem-Lab, Belgium) – 1 flacon -100 ml	Flacon	1	925
153	Ornitin Decarboxylase Broth	Ornitin Decarboxylase Broth , Tipul reagenților - dehidratat; amb.-100g	grame	100	92.5
154	Paneluri pentru identificarea m/o familia Enterobacteriaceae +m/o Nefermantative N60	Conținutul panelului- Gelatin,Malonat,Inositol,Sorbitol,Ramosă, Sucrosă,Lactosă,Arabinosă,Adonitol,Rafin osă,Salicin,Arginin.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni.	set	1	4243.5
155	Paneluri pentru identificarea m/o familia Enterobacteriaceae N60	Conținutul panelului- Lisin,Ornitin,H2S,Glucosă,Manitol,Xylosă, ONPG,Indol,Ureasă,VP,Citrat,TDA.Terne nul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni.	set	1	3690
156	Plasmă Standard pentru determinarea protrombiei si fibrinogenului (1flx1ml)	Plasmă Standard pentru determinarea protrombiei si fibrinogenului (1flx1ml) Termenul de lucru din momentu deschiderii nu mai puti de 2 luni . Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj	Flacon	4	1260

		de producator nu mai mic de 12 luni. Consumabile sa fie ambalate securizat, marcat și etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichete			
157	Polisterol	Polisterol Aspect: dur, transparent; Termen de valabilitate indicat pe ambalaj nu mai mic de 12 luni; Domeniu de aplicare: în procesul de confecționarea probelor biologice în laborator de histopatologie	kg	1	60
158	Reagent monoclonal anti-Aslab	Reagent monoclonal anti-Aslab pentru determinarea antigenelor eritrocitare	Flacon	5	583.34
159	Rezorcina 99 % (p.a) C6H6O2	Rezorcina 99 % (p.a) C6H6O2	kg	0.1	105
160	Ser antiglobulinic monospecific	Ser antiglobulinic monospecific. pentru proba directa COOMBS la noi-nascuti	Flacon	15	325
161	Set colorant pentru coprologie	Set colorant pentru coprologie pentru analiza maselor fecale. Set pentru 200 teste. Prezentarea mostrelor	set	2	2833.34
162	Set de colorare histologică tip Van Gieson–Weigert	Coloratia histochimica utilizata pe sectiunile pe din blocuri de parafina (RTU gata de utilizare);IVD ISO-CE 1 kit pentru 100 teste	kit	400	12000
163	Set de Reagenți pentru LCR. (Lot deschis pentru Oferte alternative)	Set de reagenți pentru examenul biochimic al Lichidului Cefalo-rahidian. IVD. Certificat de conformitate de la producător.	Set	100	2400
164	Set pentru cercetarea lichidului cefalorahidian	Set reagenți pentru cercetarea lichidului cefalorahidian. Set pentru 200 teste. Prezentarea mostrelor	set	1	1583.34
165	Set pentru lichid cefalo-arachidian (LCR)	Set include: 1) Reactiv Samsoni; 2) Fenol; 3) Amoniu de sulfat; 4) Suplimentara: Set de reactivi pentru proteina totală.	set	1	360
166	Set reagenți suplimentari	6 flacoane X 10 ml.Continutul setului- Nitrat A,Nitrat B,VP 1,VP2,Indol,TDA.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni.	set	1	2300
167	Shigella sonnei ATCC 25931	Shigella sonnei ATCC 25931. Cultură de referință	disc	10	2300
168	Sistem integral pentru levuri (candida)	Sistem integral pentru levuri (candida). Marcaj CE Teste p/u identificarea levurilor si test de determinare a sensibilitatii antifungice Ambalaj a cite 20teste	Bucată	300	31500
169	Sol.Jelatin 10%	Sol.Jelatin 10% pentru determinarea anticorpilor	Litru	1	33.34
170	Soluție de colorate echivalent cu Ortho Harris haematoxilina (RBA-4213-OOA).	Soluție de colorate echivalent cu Ortho Harris haematoxilina (RBA-4213-OOA). Vopseaua sa fie conform Standardului de organizare si functionare a serviciului de screening cervical in Republica Moldova MS, 2020.	Litru	6	4590

171	Soluție de colorate echivalent Ortho EA 50 (RBA-4212-OOA).	Soluție de colorate echivalent Ortho EA 50 (RBA-4212-OOA). Vopseaua sa fie conform Standardului de organizare si functionare a serviciului de screening cervical in Republica Moldova MS, 2020.	Litru	6	4590
172	Soluție de colorate echivalent OrthoOG 6 (RBA-4211-OOA)	Soluție de colorate echivalent OrthoOG 6 (RBA-4211-OOA). Vopseaua sa fie conform Standardului de organizare si functionare a serviciului de screening cervical in Republica Moldova MS, 2020.	Litru	6	4590
173	Streptomycin 300mg	Streptomycin Flacoane de până la 100 discuri cu 300 mcg de antibiotic	disc	100	34.17
174	Substanță etalon 4,4 – DDT	DRE-C12082000 -4,4'-DDT - 100 mg	fiolă	1	2775
175	Substanță etalon γ – HCH	gamma-HCH, DRE-C14073000, cas: 58-89-9 - amb. 250 mg	fiolă	1	2250
176	Sulfat de argint	Sulfat de argint. p.a., 99,9%, ambalaj 1kg, (echivalent Stanchem)	kg	0.02	800
177	Tartrat de potasiu și sodiu	Tartrat de potasiu și sodiu p.a., 99,0%, ambalaj 1kg, (echivalent Stanchem)	kg	1	150
178	TCS Shigella sonnei ATCC 29930 (fl.10 discuri)	TCS Shigella sonnei ATCC 29930 (fl.10 discuri) 382200000	disc	100	12900
179	Test expres pentru determinarea calitativă a AntiHBcor sumar în ser plasmă și sânge integral	Metodă imunocromatografică. Teste pentru determinarea antiHBcor sumar în ser plasmă și sânge integral cu sensibilitate și specificitate de peste 90%, ambalate individual, termen de valabilitate indicat.	teste	300	2395
180	Test express la droguri în sânge	Conform cerințelor tehnice: (1) Lista cu numărul de parametri – 16. (2) AMP, MET, BZO, COC, THC, MTD, MOP, OPI, Heroina (în formă de 6-MAM, adică prin determinarea metabolitului Heroinei - 6-MAM , sau se va accepta substituirea cu MOP – Morphina, deoarece Heroina în sine se metabolizează în MOP), LSD, BAR, TCA, MDMA, MDPV, alfa-PVP, MEP (Mefedrona).	Set	200	41666.67
181	Teste pentru determinarea a 2 parametri de urină	Teste pentru determinare a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonici)	cutie	300	80
182	Turbidity standard solution	Turbidity standard solution (echivalent cu 4000 NTU (Formazin), VWR, Belgium)– 1 flacon - 500 ml	Flacon	1	3000
183	Ulei de imersie	Ulei de imersie Pentru microscopie (flacon 100 ml)	Flacon	2	116.67
184	Ulei mineral	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni.	set	1	690
185	Ureaplasma urealyticum, metoda imunofluorescentă directă	Ureaplasma urealyticum, metoda imunofluorescentă directă, excluderea testelor rapide	teste	200	4833.34
186	Vaselin - ulei lichid	Vaselin - ulei lichid Pentru termometre	Litru	2	233.34
187	Zinc standard solution	Zinc standard solution, 1000 µg/ml, (echivalent cu Chem-Lab, Belgium) – 1 flacon -100 ml	Flacon	1	1300

188	Zinc acetate.2aq	Zinc acetate.2aq, A.R., 99,5+%, for lab. use, (echivalent cu CL00.2618.1000)	kg	0.05	200
189	TPHA	Unitatea de masura "Test". Test TPHA este un test serologic care detecteaza anticorpi specifici anti-Treponema palidum. Metoda este bazată pe reactia de hemaglutinare indirecta. Trusa va contine tot necesarul pentru 100 de teste. Set pentru 100 teste Componenta setului: 1. TPHA reagent; 2. Diluent salină cu absorbant; 3. Ser de control pozitiv; 4. Ser de control negativ; Sensibilitatea $\geq 99.0\%$ Specificitatea $\geq 99.0\%$ Diferit de producatorul determinat castigator in cadrul Programului National HIV/SIDA și ITS pentru anul 2025	Bucată	1400	3780
190	Determinarea calitativă a anticorpilor IgM către Borrelia burgdorferi	Va avea același producător ca "Determinarea calitativă a anticorpilor IgG către Borrelia burgdorferi"; Unitatea de masura "Test Elisa".	test	1248	22339.2
191	Determinarea calitativă anticorpilor IgG către Borrelia burgdorferi	Va avea același producător ca "Determinarea calitativă a anticorpilor IgM către Borrelia burgdorferi"; Unitatea de masura "Test Elisa".	test	1248	22339.2
192	Recombiantipallidum	Recombiantipallidum Ig M - Posibilitatea determinării titrurilor anticorpilor; Va avea același producător ca "Determinarea calitativă a anticorpilor IgG către Recombiantipallidum"; Unitatea de masura "Test ELISA";	test	480	15888
193	Recombiantipallidum	Recombiantipallidum Ig G -Posibilitatea determinării titrurilor anticorpilor; Va avea același producător ca "Determinarea calitativă a anticorpilor IgM către Recombiantipallidum"; Unitatea de masura "Test ELISA";	test	960	29088
194	Test de depistare a sifilisului VDRL	Dispozitivul de testare rapidă pentru diagnosticul sifilisului. Test imunocromatografic rapid pentru detectarea calitativă a anticorpilor la Treponema Pallidum în sânge integral, ser, plasmă sau LCR. Setul contine testul, bufer, pipeta, instructiune de utilizare. Sensibilitatea >99 % Specificitatea>99 %	test	100	549
195	Test rapid	Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge venos (ser/plasma) sau sânge capilar. Durata testării – 10 - 60 minute. Sensibilitatea la HIV > 98% Specificitatea la HIV > 99% Testele trebuie să fie precalificate de OMS. Produsul oferit trebuie să fie diferit de Testul de alternativa 1 si 2 desemnati	test	9000	96777.75

		castigatori în cadrul Programului Național HIV pentru anul 2026.			
196	Mediu Trichomonas Agar Base	Mediu Trichomonas Agar Base – mediu solid de cultură, de bază (incomplet), destinat preparării mediilor selective pentru izolarea și cultivarea <i>Trichomonas vaginalis</i> , prin suplimentare cu ser, antibiotice și alți factori de creștere, conform instrucțiunilor producătorului. Mediul nu conține suplimente în forma de bază și este destinat utilizării în laboratoare de microbiologie. Se acceptă produse echivalente, cu respectarea destinației și principiului de utilizare.	kg	1	2160
197	Set de extragere	Unitatea de masura "Test", Set de extragere a ADN/ARN din material biologic uman (racaj din canalul cervical, uretra la bărbați, urină), totodată să conțină control intern și compatibil cu setul de aplicare pentru loturile nr.21-35.	test	300	7065
198	Detectarea CMV	Unitatea de masura "Test", Set de amplificare și detecție într-o singură etapă, totodată să conțină control negativ și pozitiv. Tuburi de tip strip preumplute, master mix gata de utilizare. Detectarea să poată fi realizată pe echipament de RotorGene Q sau QuantStudio 5	test	200	6520
199	Detectarea T. vaginalis	Unitatea de masura "Test", Set de amplificare și detecție într-o singură etapă, totodată să conțină control negativ și pozitiv. Tuburi de tip strip preumplute, master mix gata de utilizare. Detectarea să poată fi realizată pe echipament de RotorGene Q sau QuantStudio 5	test	100	3260
200	Tub cu mediu mucolitic	Tub cu mediu de transport cu agent mucolitic	bucata	300	2895
201	Acid acetic glacial (Amb max 1 kg)	Acid acetic glacial Amb max 1 kg	kg	5	1150.21
202	Acid citric (Amb 1 kg)	Acid citric (Amb 1 kg)	Kg	5	416.67
203	Coloranți după Giemza	Coloranți pentru tehnică de colorare după Giemza Volum de 100 ml	Bucată	1	275
204	Lactophenol Cotton Blue	Lactophenol Cotton Blue Volum de 100 ml, Coloranți pentru ciuperci.	Bucată	1	275
205	E- test Amphotericin-B 0.002-32 mcg/ml	E- test Amphotericin-B 0.002-32 mcg/ml Set pînă la 30 stripuri	Bucată	600	32670
206	E -test Itraconazole 0.002-32 mcg/m	E -test Itraconazole 0.002-32 mcg/ml Set pînă la 30 stripuri	Bucată	600	34290
207	E- test Nystatin 0.002-32 mcg/m	E- test Nystatin 0.002-32 mcg/ml Set pînă la 30 stripuri	Bucată	600	30105
208	Candida parapsilosis ATCC® 22019	Candida parapsilosis echivalent cu ATCC® 22019	Bucată	10	2300
209	Candida albicans ATCC 14053	Candida albicans echivalent cu ATCC 14053	Bucată	10	2300
210	Haemophilus influenzae ATCC 9007	Haemophilus influenzae echivalent cu ATCC 9007 Tulpini liofilizat, set până la 10 discuri	Bucată	10	3700

211	Streptococcus pneumoniae ATCC® 49619	Streptococcus pneumoniae echivalent cu ATCC® 49619 Tulpini liofilizat, set până la 10 discuri	Bucată	10	2300
212	Staphylococcus aureus NCTC 12493 (MRSA)	Staphylococcus aureus echivalent cu NCTC 12493 (MRSA) Tulpini liofilizat, set până la 10 discuri	Bucată	10	2300
213	E. coli NCTC 13846 (colistin rezistent)	E. coli echivalent cu NCTC 13846 (colistin rezistent) Tulpini liofilizat, set până la 10 discuri	Bucată	10	2300
214	Klebsiella pneumoniae (CRE) NCTC 13438	Klebsiella pneumoniae echivalent cu (CRE) NCTC 13438 Tulpini liofilizat, set până la 10 discuri	Bucată	10	2300
215	E.faecalis ATCC 51299 (VanB pozitiv)	E.faecalis echivalent cu ATCC 51299 (VanB pozitiv) Tulpini liofilizat, set până la 10 discuri	Bucată	10	2300
216	Anaerogen 2,5 L	Pachete de gaz pentru crearea condițiilor anaerobe într-un anaerostat V= 2,5 litri	Bucată	100	10416.67
217	Phenilalanine Malonate broth (bulion)	Phenilalanine Malonate broth (bulion) Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,1 kg	kg	0.1	1250
218	Mediu HiCrome MRSA	Mediu cromogen pentru identificarea MRSA Dehidratat. 0,5 kg /amb	kg	2	14666.67
219	Mediu HiCrome ESBL Agar Base	Mediu cromogen pentru identificarea ESBL-producătoare tulpinelor Dehidratat. 0,5 kg /amb	kg	2	12833.34
220	Mediu HiCrome CRE Agar Base	Mediu cromogen pentru identificarea Carbapenemaza (OXA, KPC, NDM, VIM, IMP) - producătoare tulpinelor Dehidratat. 0,5 kg /amb	kg	2	13666.67
221	Mediu HiCrome VRE	Mediu cromogen pentru identificarea VRE Dehidratat. 0,5 kg /amb	kg	2	18333.34
222	Película din aluminiu pentru ermetizare plășetelor cu 96 godeuri, pentru PCR și secvențiere.	Película petru laborator din aliminiu, aplicate pe plășeta cu 96 de godeuri. 14X8,5 cm, -86°C-+96°C, cu suport adeziv, rezistent DMSO, RNase, DNase, DNA free. Amabalare până la 100 de pelicule	buc	100	1958.34
223	PEG 6000	Polyethylenglycol 6000	kg	1	875
224	Hîrtie termo	Hirtie termo 50 mm x 18 m	buc	10	150
225	Dozator 8 canale automat variabile 30-300 mkl	Dozator 8 canale automat variabile 30-300 mkl Certificat metrologic la livrare	buc	2	3333.34
226	Anticorpi IgE specific anti-claritromicin	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	192	9408
227	Anticorpi IgE specific anti-azitromicin	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	192	9408
228	Anticorpi IgE specific anti-doxycycline	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	96	4704
229	Anticorpi IgE specific anti-ofloxacin	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	96	4704

230	Anticorpi IgE specific anti-vancomicin	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	96	4704
231	Anticorpi IgE specific anti-acid clavalanic	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	96	4704
232	Anticorpi IgE specific anti-procain	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	96	4704
233	Test anti-HIV	Test imunocromatografic, test calitativ. Componenta setului: 1. Caseta de testare 2. Diluant pentru probe 3. Consumabile pentru proba Sensibilitatea $\geq 99.0\%$ Specificitatea $\geq 98.0\%$,	buc	40	366.67
234	Test Anticorpilor Anti - LC1 IgG	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	384	14080
235	Test Anticorpilor Anti - SLA/LP	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	384	16000
236	Acid sulfosalicilic amb. max. 0,1 kg	Acid sulfosalicilic amb. max. 0,1 kg 1. Substanță 2. Puritate analitică 3. Amb max. 0,1 kg	kg	5	1605
237	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator. Ambalaj:8 fl x10ml (4fl de control, 4 fl de calibrator)	set	6	5880
238	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator. Ambalaj:8 fl x10ml.	set	14	13720
239	Set pentru determinarea complexelor fibrin-monomer dizolvante	Reagenții, plasma de control, consumabile de la acelaș producător, sub acelaș lot. Setul include plasma de control-plus și plasma de control-minus. Set 100 determinări.	set	7	7700
240	10% NB Formaldehyde (006880)	10% NB Formaldehyde (006880), Butelie maximum 20 litri Solutie de formalina de 25%, stabilizata, neutra, tamponata, pH7,0, litru	Litru	20	542.4
241	Anti HSV (tip I,II) IgG, metoda cantitativă (006534)	Anti HSV (tip I,II) IgG, metoda cantitativă (006534), Cerințe generale*de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste, Test	Teste	96	864
242	Anti HSV (tip I,II) IgM (006535)	Anti HSV (tip I,II) IgM (006535), Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, controale,	Teste	96	1056

		calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste, Test			
243	Anti Yersinia enterocolitica și pseudotuberculosis, IgA .	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste, cu godeuri detasabile	Teste	96	3000
244	Anti Yersinia enterocolitica și pseudotuberculosis, IgG	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste, cu godeuri detasabile	Teste	96	3000
245	Anti Yersinia enterocolitica și pseudotuberculosis, IgM	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste, cu godeuri detasabile	Teste	96	3000
246	Hemocult-test (IFOBT) (006573)	Hemocult-test (IFOBT) (006573), Teste pentru determinarea sîngelui ocult în mase fecale, cu o sensibilitate 99,0% și specificitate de 99,9%, ambalate individual, termen de valabilitate indicat, regenți și consumabile necesari pentru efectuare, Test	Teste	800	4080
247	Test expres p/u determinarea calitativă Ag Helycobacter Pylori în mase fecale (006603)	Test expres p/u determinarea calitativă Ag Helycobacter Pylori în mase fecale (006603), Metoda Imunocromatografică. Teste pentru determinarea Ag Helicobacter pylori în mase fecale, cu o sensibilitate și specificitate de peste 90%, ambalate individual, termen de valabilitate indicat, regenți și consumabile necesari pentru efectuare., Test	Teste	400	4979.17
248	Mediu Muller-Hinton agar cu 2% glucoza si albastru de metilen (006719)	Mediu Muller-Hinton agar cu 2% glucoza si albastru de metilen (006719), Muller-Hinton agar cu 2% glucoza si albastru de metilen, kg	Kg	0.5	1095
249	Mediu saburoud (Anhidru) (006725)	Mediu saburoud (Anhidru) (006725), Mediu saburoud (Anhidru) Tipul reagentului - Anhidru, formă solidă Ambalaj - pînă la 0,5 kg, kg	Kg	0.5	391.25
250	Ceftriaxon (006648)	Ceftriaxon (006648), Ceftriaxon 30 mcg/disc livrarea in cartuse, pentru mediul Mueller-Hinton agar, disc	Disc	1000	558.34
251	Gentamicin (006681)	Gentamicin (006681), Gentamicină 10 mcg/disc livrarea in cartuse, pentru mediul Mueller-Hinton agar, disc	Disc	1000	558.34
252	Ciprofloxacin (006651)	Ciprofloxacin (006651), Ciprofloxacin 5 mcg/disc livrarea in cartuse, pentru mediul Mueller-Hinton agar, disc	Disc	1000	558.34
253	Ofloxacin (006747)	Ofloxacin (006747), Ofloxacină 5 mcg/disc livrarea in cartuse, pentru mediul Mueller-Hinton agar, disc	Disc	1000	558.34
254	Levofloxacin (006703)	Levofloxacin (006703), Levofloxacin 5 mcg/disc livrarea in cartuse, pentru mediul Mueller-Hinton agar, disc	Disc	1000	558.34
255	Meropenem (006734)	Meropenem (006734), Meropenem 10 mcg/disc livrarea in cartuse, pentru mediul Mueller-Hinton agar, disc	Disc	1000	558.34
256	Panel cu godeuri pentru testarea sensibilității la Colistin(MIC Strip Colistin) (006736)	Panel cu godeuri pentru testarea sensibilității la Colistin(MIC Strip Colistin) (006736), Panel cu godeuri pentru testarea sensibilității la colistină cu	Test	50	2775

		metoda microdiluției în bulion. Cu concentrația de la 0,25-16 mcg/ml. Ambalarea până la 50 teste, Test			
257	ESBL Cefotaxim	ESBL Cefotaxim	Set	2	7583.34
258	ESBL Ceftazidim	ESBL Ceftazidim	Set	2	7583.34
259	ESBL Cefepim	ESBL Cefepim	Set	2	7583.34
260	KONIX Cytology Fixative Spray	Spray tip fixativ pe bază de alcool pentru analizele citologice	buc	2	416.67
261	Hidroxid de sodiu	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice în corecția pH-ului pentru controlul calității preparatului biomedical din sânge; Proprietăți: Cristale albe, higroscopice, de culoare albă, chimic curat. Concentrație: nu mai puțin de 95%. Forma de ambalare: ambalaj a câte 1 kg, , în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	Kg	35	2625
262	Clorura de sodiu	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru fracționarea, producerea imunoglobulinelor și pregătirea soluțiilor de lucru. Proprietăți: substanță solidă, ionică, cristalină, alba sau incoloră, ușor solubilă în apă, cu gust sărat, chimic curată. Formula chimică: NaCl Forma de ambalare: ambalaj a câte 1 kg, , în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. kg	Kg	9	1125

263	Hidrogenocarbonat de sodiu	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru degresarea veselei/echipament utilizat în procesul de fabricare a preparatelor/produselor sanguine Proprietăți: pulbere de culoare alba, chimic curate. Formula chimică –NaHCO₃ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	Kg	1	250
264	Glucosa –monohidrat D+	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru producerea preparatelor biomedicale din sânge . Proprietăți: Pulbere cristalină fină, culoare albă, dulce. chimic curată. Formula chimică – C₆H₁₂O₆ x H₂O₁₀ Forma de ambalare: ambalaj a câte 1 kg, , în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. kg	Kg	1	725
265	Clorura de calciu	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru producerea serului standard izohemaglutinant ABO. Proprietăți: pulbere, cristale sau granule albă, higroscopică, chimic pur. Formula chimică – Ca Cl₂ Forma de ambalare: ambalaj a câte 1 kg, , în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu	Kg	2	750

		aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.			
266	Verde de brilliant	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant ABO. Proprietăți: Cristale/pulbere aurii sau albastru, sau verde, sau albastru-verde strălucitor. Formula chimică: C27H34N2O4S Forma de ambalare: ambalat în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	grame	30	2820
267	Albastru de metilen	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant . Proprietăți: Cristale de culoare verde întunecat, la dizolvarea în apă capătă culoarea albastră. Formula chimică: C16H18ClN3S Forma de ambalare: ambalat în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	grame	30	1260
268	Levomicetină (chloramphenicol)	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Preparat antibacterian , spectru larg de acțiune, se utilizează la	grame	10	650

		pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard Proprietăți: pulbere de culoare gălbue, chimic curat, puțin solubil în soluții apoase, ușor solubil în alcool etilic Formula chimică – $C_{11}H_{12}Cl_2N_2O_5$ Forma de ambalare: ambalat în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.			
269	Neomicină sulfat	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Preparat antibacterian, spectru larg de acțiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard Proprietăți: pulbere de culoare crem, chimic curat, ușor solubil în apă, insolubil în dizolvanți organici. Formula chimică – $C_{23}H_{48}N_6O_{17}S$ Forma de ambalare: ambalat în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	grame	10	2200
270	Gentamicină sulfat	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Preparat antibacterian, spectru larg de acțiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard Proprietăți: pulbere de culoare albă sau ușor crem, chimic curată, higroscopic, ușor solubil în apă, insolubil în alcool Formula chimică – $C_{19}H_{39}N_5O_7 \cdot 2,5H_2SO_4$ Forma de ambalare: ambalat în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula	grame	10	3000

		chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.			
271	Acid acetic glacial	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator. Proprietăți: lichid incolor cu miros înțepător de oțet, Formula chimică – CH_3COOH Conținutul de acid acetic nu mai puțin de 99,8% Forma de ambalare: ambalat în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	Litru	2	620
272	Azid de sodiu	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru producerea Serului standard izohemaglutinant 0AB. Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat. Formula chimică: NaN_3 Forma de ambalare: ambalat în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	grame	200	2050
273	Sulfat de cupru	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Cristale culoare albastră, fara miros, ușor solubile în apă. Formula chimică – $\text{CuSO}_4 \times 5\text{H}_2\text{O}$	kg	15	9000

		Forma de ambalare: ambalat în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.			
274	Acid clorhidric concentrat	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru fracționarea albuminei și imunoglobulinilor, polibiolinei la corecția PH –ului. Proprietăți: lichid incolor sau slab gălbui cu miros puternic înțepător, chimic curat, concentrație nu mai mic de 37%. Formula chimică – HCl Forma de ambalare: ambalat în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis . Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare..	Litru	20	2300
275	Clorură de potasiu	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid alb, fără miros. ușor solubile în apă. Formula chimică – KCl Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	grame	0.2	48.17
276	Nitrat de argint 0,1N	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid, incolor, fără miros Formula chimică – AgNO₃ Concentrația: 0,1 N	fiolă	4	3880

		Forma de ambalare: fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.			
277	Oxalat de amoniu	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid încolor, solubil în apă. Formula chimică – $(\text{COONH}_4)_2 \times \text{H}_2\text{O}$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare	kg	0.05	54
278	Clorură de bariu	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid încolor, fără miros, ușor solubil în apă. Formula chimică – $\text{Ba Cl}_2 \times 2\text{H}_2\text{O}$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	kg	0.05	50
279	Potasiu permanganat, 0,1N	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Cristale, de culoare violet, miros inodor Formula chimică – KMnO_4 Forma de ambalare: fixanal ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	fiolă	10	825

280	Tripton soya bulion	Certificare: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată Destinație: Pentru examinări diagnostice in- vitro de laborator. Proprietăți: Pulbere pal –galbue, solubilă în apă. Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă.	grame	500	441.67
281	Acetat de Plumb	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid, alb, miros înțepător Formula chimică – $C_4H_6O_4Pb \cdot 3H_2O$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare..)	kg	0.05	25
282	Toxin stafilococic	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru determinarea nivelului de anticorpi specifici (anti alfa-stafilolizin) în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine specifice; Proprietăți: Lichid - a)transparent de culoare galbenă; - b)fără incluziuni mecanice; - c)fără acțiune hemolitică la eritrocitele de iepure; - d)pentru test in vitro; Limita acțiunii hemolitice de la 0,1 ml pînă la 0,2 ml; Forma de ambalare: Fiole a cîte 25ml, 30ml și 35 ml, plasate în container metallic, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot,	ml	50	11250

		seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.			
283	Standard alfastafilalizin	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: standard pentru controlul limitei acțiunii hemolitice a toxinei stafilococice; Proprietăți: a) soluție incoloră; b) fără incluziuni mecanice cu o activitate de cel puțin 22 UI/ml. Forma de ambalare: flacoane a câte 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului	ml	20	23000
284	Acid de oxalat, 0,1N	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Lichid, incolor, miros inodor. Formula chimică – $(\text{COOH})_2 \times 2\text{H}_2\text{O}$ Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	fiolă	10	600
285	Levomicoli	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru prelucrarea rănilor animalelor de laborator Proprietăți: liniment Forma de ambalare: tub cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, valabilitatea și condițiile de păstrare.	Bucată	5	104.17

286	Geloză nutritivă	Certificare: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru examinări diagnostice in- vitro de laborator. Proprietăți: Pulbere pal –galbue, solubilă în apă. Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă..	kg	2	1450
287	Definilamin	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Cristale albe, cu miros puțin caracteristic insolubil în apă, solubil în alcool. Formula chimică – C₆H₅NHC₆H₅. Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	grame	50	1900
288	Sulfid de sodiu	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Cristale incolore, solubile în apă, chimic curat. Formula chimică – Na₂Sx9H₂O Concentrație: 97% Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică,	kg	0.05	29.59

		data de pregă tire, valabilitatea și condițiile de păstrare).			
289	Reactiv Nessler	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: lichid, de culoare galbenă, miros inodor. Formula chimică –$K_2[HgI_4] \cdot 2H_2O$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	kg	0.05	807.5
290	Clorură de amoniu	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid alb, fără miros. ușor solubile în apă. Formula chimică – NH_4Cl Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;	kg	0.05	57.05
291	Set pentru electroforeză (Agarogeloză)	Certificare: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui Destinație: pentru aprecierea fracției proteice prin metoda electroforeză în preparate biomedicale din sânge. Proprietăți:	Set	1	13134.17

		Metoda de determinare – electroforeză; Conținutul setului: -Bufer SPE –3 fl (3x100 ml bufer concentrat), -Colorant concentrat - 1 fl (1x100ml) -Hîrtie de filtru 2 x 10 buc -Aplicator 2x10 buc -Peliculă cu agarogeloza 10 buc pentru 10 examinări/gel. Forma de ambalare: Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.			
292	Set pentru determinarea glucozei	Certificare: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui Destinație: Pentru examinări de laborator Proprietăți: a)Reagent N1, 5fl x 80ml=400ml b)Reagent N2, 1fl x 100ml c)Glucoza Standard100mg/dl, 1fl x 5ml Forma de ambalare: Livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.	Set	1	108.34
293	Tulpini de referință Staphylococcus aureus	Certificare: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de	Bucată	1	2300

		calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură leofilizate Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).			
294	Tulpini de referință pentru Esherichia Coli	Certificare: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestui - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură leofilizate Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).	Bucată	1	2300
295	Tulpini de referință pentru Pseudomonas aerogenosa	Certificare: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestui - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură leofilizate Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).	Bucată	1	2300
296	Tulpini de referință pentru Candida albicans	Certificare: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională	Bucată	1	2300

		autorizată. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură leofilizate Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).			
297	Tulpini de referință pentru Bacillus subtilis	Certificare: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură leofilizate Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).	Bucată	1	2300
298	Tulpini de referință E. coli NCTC 13846	Tulpini de referință E. coli NCTC 13846 Marcaj CE. E.coli NCTC 13846. Substanța liofilizată impregnată pe rondele	Set	1,00	2 200,00
					2 405 671,32

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

- 1) Pentru un singur lot;
- 2) Pentru mai multe loturi;
- 3) Pentru toate loturile.

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se admite

Prin oferte alternative se subînțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificațiilor tehnice minime solicitate în anunțul de participare. (oferantul dovedește în oferta sa alternativă, spre satisfacția autorității contractante, prin orice mijloc corespunzător, că soluțiile tehnice pe care le propune satisfac, în orice manieră echivalentă, cerințele tehnice definite din Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă în anunțul de participare). Un mijloc corespunzător poate fi considerat un dosar tehnic de la producător, un raport de încercare de la un organism recunoscut, etc. Totodată, în procesul de evaluare în cazul în care vor fi depuse pentru același lot oferte de bază și alternative se va da prioritate ofertelor care corespund cerințelor de bază, indiferent de poziționarea după preț. Pentru ofertele alternative, grupul de lucru își rezervă dreptul de a atribui sau nu lotul operatorului economic, fără a fi obligat să motiveze decizia sa.

Ofertanții pot depune o ofertă de bază sau o ofertă alternativă.

**11. Termenul de livrare/prestare/executare/instalare, instruire și dare în exploatare: Inconterms 2020 DDP - Franco
Destinație Vămuit, cu transportul Vânzătorului, pe parcursul anului 2026 conform Condițiilor de livrare:**

Livrarea bunurilor se va efectua în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar:

- 1) În baza **tranșelor se vor livra 60%**, în tranșe egale, datate expres la semnarea contractului, prima livrare se va realiza în decurs de 60 zile de la semnarea contractului.
- 2) În baza **bonurilor de comandă se vor livra 40%**, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.

Note:

1. În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicate în contract, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în contract), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Furnizorul, prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivate conform graficului de livrare, cu indicarea măsurilor care au fost întreprinse de către Beneficiar, astfel încât să nu fie afectată continuitatea activității sale;
2. Pe parcursul anului Beneficiarul poate plasa în adresa Furnizorului mai multe bonuri de comandă- livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea "conform bonului de comandă – livrare;
3. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ 10% conform tranșei de livrare și 40% conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
4. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Furnizorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat la momentul semnării contractelor;
5. În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Furnizorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 90 zile de la semnarea contractului. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 90 zile de la semnarea contractului, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2026;
6. Furnizorul va lua în considerare lista de distribuție și va asigura cu produse toate instituțiile incluse la fiecare lot în parte, iar divizarea și facturarea consumabilelor se va efectua conform ambalajului primar (în cazul în care nu este solicitat alt mod în specificațiile tehnice).
7. Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractul la una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS (office@capcs.gov.md) și a Furnizorului contractat.
8. Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana reponsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta electronică monitorizare@capcs.gov.md.

Condiții speciale de predare-primire

- 2.1. Conform prevederilor pct. 2.1. din partea generală a contractului livrarea se realizează în condiții Inconterms 2020 DDP (Delivered Duty Paid), ce presupune că toate riscurile și costurile aferente transportului, manipulării, taxelor și formalităților vamale sunt în sarcina vânzătorului, până la momentul în care marfa este predată în mod efectiv beneficiarului, la locul de livrare.

2.1.1. Obligațiile vânzătorului:

- a) organizarea și suportarea integrală a transportului până la locul de livrare;
- b) asigurarea descărcării mărfii la locul indicat, inclusiv la etaje superioare, dacă este cazul, prin utilizarea mijloacelor proprii sau a subcontractanților;
- c) utilizarea echipamentelor adecvate pentru manipularea mărfurilor (ex. cărucioare, lifturi mobile, platforme);
- d) asigurarea integrității și calității produselor până la recepția finală de către beneficiar.

2.1.2 Obligațiile beneficiarului:

- a) asigurarea prezenței personalului desemnat și instruit pentru realizarea recepției cantitative și calitative a produselor, la data și ora comunicate;
- b) verificarea conformității mărfii cu comanda și documentele de livrare;
- c) confirmarea recepției prin semnătură și ștampilă;
- d) facilitarea accesului pe teritoriul instituției conform procedurilor interne.

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2026

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică.

15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

16. Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA
2	Modul de elaborare a Specificației tehnice	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă. ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor: - pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11). În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei NOTĂ: Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertanții le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta. Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini). Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract. Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cumul cu mostra de produs.	DA

		Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru. Corespunderea Mostrele de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe. Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă. Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.	
3	Modul de elaborare a Specificației de preț	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	DA
4	DUAЕ	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2% din valoarea ofertei fără TVA. -În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.	DA

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAЕ și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA

per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.

17. Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE care se depun în conformitate cu art. 20 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER) sau la solicitarea autorității contractante. Neprezentarea documentelor atrage respingerea ofertei, conform art. 1 7alin. (5) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Declarație	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) conform specificației tehnice solicitate pentru fiecare lot în parte, minim 50% din termenul total de valabilitate indicat, dar nu mai puțin de 1 an. - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA
12	DECLARAȚIE cu privire la prezentarea eșantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea. Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018. Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile	DA

		de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului. Notă: Neprezentarea Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model. Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.	
13	Declarație	Prin care operatorul economic garantează cumpărătorului fără nici-o plată suplimentară, o perioadă de cel puțin 12 de luni garanție din data livrării - - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA
14	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	DA
15.1	Dovada înregistrării dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. Neprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat servește drept temei de descalificare a ofertei) Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivele Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
15.2	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit. Notă*: La etapa de evaluare prioritate, pentru fiecare lot individual, vor avea bunurile înregistrate ca dispozitive medicale.	DA
16	Cerințe generale conform Ordinul 701 din 18.10.2010	Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. (la livrare).	DA
17	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
18	Cerințe generale* conform Ordinul 701 din 18.10.2010 (pentru investigațiile imunologice)	Cerințe generale* 1. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni. 2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set să fie prezenți toți reagenții	DA

		necesari pentru reacție. 3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor. 4. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă.	
19	NOTĂ** conform Ordinul 701 din 18.10.2010 (pentru investigațiile imunologice)	In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător.	

18. Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:

20	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
21	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)" Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31.01.2027.	DA

17. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2 % din valoarea ofertei fără TVA.:

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată și în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Notă: Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

- a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;**
- b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;**
- c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.**

18. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31.01.2027

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire: Nu se aplică

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică

22. Evaluarea va fi efectuată conform criteriului de evaluare și datelor din Formularul costurilor recurente ale dispozitivului medical.

23. Ofertele se prezintă: în lei.

24. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai scăzut preț.

NOTĂ: în cazul în care au fost depuse două sau mai multe oferte echivalente sub aspectul pretului și care corespund tuturor cerințelor, autoritatea contractantă va da prioritate în selectarea ofertei câștigătoare conform ordinii clasate în SIA „RSAP” (MTender).

Ofertele celorlalți operatori economici, altele decât oferta câștigătoare clasată pe primul loc în clasament în SIA „RSAP” (MTender), vor fi respinse ca neconforme cerințelor din documentația de atribuire, în conformitate cu art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

25. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică

26. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

27. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

28. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

29. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

30. Ofertele întârziate vor fi respinse.

31. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.

32. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba română.

33. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu

34. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;

Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

35. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul):

36. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:

37. Data publicării anunțului de intenție: transmis spre publicare la 13.01.2026

38. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 13.01.2026

39. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se va utiliza
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	Se va utiliza
Plățile electronice	Se va utiliza

40. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene):
da _____

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG