

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție: Licitatie deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1736167330991 din 12.02.2025

Obiectul de achiziție: Reactive - 2025

Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Model articol	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
Bunuri:							
Lotul 11							
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	A0230-100	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	11.1. Set de tromboplastină p/u aprecierea Activității Protrombinei după Quick cu INR - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	11.1. Set de tromboplastină p/u aprecierea Activității Protrombinei după Quick cu INR - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	A0401-020	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	11.2. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului trombinic din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	11.2. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului trombinic din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	A0320-050+A0350-050	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	11.3. Set p/u determinarea TTPA - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	11.3. Set p/u determinarea TTPA - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație

11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	A0511- 050+A0590- 125	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	11.4. Set p/u determinarea fibrinogenului după metoda Klausss fără diluție plasmei - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului fără diluție plasmei după metoda Klausss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	11.4. Set p/u determinarea fibrinogenului după metoda Klausss fără diluție plasmei - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului fără diluție plasmei după metoda Klausss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	P6001-010	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	11.5. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru set de control: Plasma cu activitatea normală a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea normală de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	11.5. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru set de control: Plasma cu activitatea normală a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea normală de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron X Pro, Teco. Ambalaj: set 10 fl. x 1ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	P6101-010	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	11.6. Plasma de control patologică - Cerințe specifice pentru kit de control: Plasma cu activitatea patologică a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea patologică de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 10 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	11.6. Plasma de control patologică - Cerințe specifice pentru kit de control: Plasma cu activitatea patologică a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea patologică de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 10 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	P8001-005	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	11.7. Plasma p/u calibrarea seturilor diagnostice - Cerințe specifice pentru set de calibratori: Plasma pentru calibrarea seturilor diagnostice de determinare a activității PT după Quick, TT, APTT și cuantificarea Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 5 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	11.7. Plasma p/u calibrarea seturilor diagnostice - Cerințe specifice pentru set de calibratori: Plasma pentru calibrarea seturilor diagnostice de determinare a activității PT după Quick, TT, APTT și cuantificarea Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 5 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	24 100 00	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	11.8. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de cuve de reacție cu bar-cod, specifice după volum și formă pentru coagulometru semiautomat Coatron X Pro Teco, destinate pentru cercetări coagulologice. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	11.8. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de cuve de reacție cu bar-cod, specifice după volum și formă pentru coagulometru semiautomat Coatron X Pro Teco, destinate pentru cercetări coagulologice. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație

11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	081	Federația Rusă	Tehnology-Standard	11.9. Complexe fibrin-monomerice CFMS-RMFK - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set CFMS pentru determinarea complexelor fibrin-monomerice solubile din plasma umană. Ambalaj standard de la producător. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	11.9. Complexe fibrin-monomerice CFMS-RMFK - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set CFMS pentru determinarea complexelor fibrin-monomerice solubile din plasma umană. Ambalaj standard de la producător. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexa aviz de specificare pentru care volum de investigații (nr de teste) se execută livrarea seturilor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE, Declarație de Conformitate CE.
Lotul 16							
16. Getein 1600, Getein Biotech Inc.	16. Getein 1600, Getein Biotech Inc.	IF2005	China	Getein Biotech Inc.	16.1. Test rapid la CK-MB/cTnl/Myo - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea cTnl/CK-MB/Myo prin triplu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	16.1. Test rapid la CK-MB/cTnl/Myo - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea cTnl/CK-MB/Myo prin triplu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 48 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
16. Getein 1600, Getein Biotech Inc.	16. Getein 1600, Getein Biotech Inc.	IF2003	China	Getein Biotech Inc.	16.2. Test rapid la CRB+hs-CRP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea CRB+hsCRB prin dublu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	16.2. Test rapid la CRB+hs-CRP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea CRB+hsCRB prin dublu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 48 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
16. Getein 1600, Getein Biotech Inc.	16. Getein 1600, Getein Biotech Inc.	IF2006	China	Getein Biotech Inc.	16.3. Test rapid la D-Dimer - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	16.3. Test rapid la D-Dimer - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu. Metoda: FIA. Componenta setului: 48 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație

16. Getein 1600, Getein Biotech Inc.	16. Getein 1600, Getein Biotech Inc.	IF2002	China	Getein Biotech Inc.	16.4. Test rapid la NT- pro BNP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea Nt-pro BNP din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componența setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	16.4. Test rapid la NT- pro BNP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea Nt-pro BNP din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componența setului: 48 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
16. Getein 1600, Getein Biotech Inc.	16. Getein 1600, Getein Biotech Inc.	IF2007	China	Getein Biotech Inc.	16.5. Test rapid la PCT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea PCT din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componența setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	16.5. Test rapid la PCT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea PCT din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componența setului: 48 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Lotul 17							
17. MISSION U500 Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	17. MISSION U500 Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	U031-081 (8N)	SUA	ACON	17.1. Strip test p/u determinarea 8 parametre in urina - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Marcaj: CE. Strip test cu 8 parametri pentru urină . Ordine testelor pe strip: Glucoza, Ketone, SG, Singe, pH, Protein, Nitrite, Leucocite (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	17.1. Strip test p/u determinarea 8 parametre in urina - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Marcaj: CE. Strip test cu 8 parametri pentru urină . Ordine testelor pe strip: Glucoza, Ketone, SG, Singe, pH, Protein, Nitrite, Leucocite (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Instrucțiunea și catalogul de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat CE, Certificat ISO, Autorizație
17. MISSION U500 Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	17. MISSION U500 Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	U021-011	SUA	ACON	17.2. Set de control al proteinei, glucozei, pH in urina cu 2 nivele de concentratie - Cerințele p/u test: Set de control al proteinei, glucozei, pH în urina cu 2 nivele de concentrație. Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	17.2. Set de control al proteinei, glucozei, pH in urina cu 2 nivele de concentratie - Cerințele p/u test: Set de control al proteinei, glucozei, pH în urina cu 2 nivele de concentrație. Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Instrucțiunea și catalogul de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 18							

18. Analiza generală de URINI (oferta alternativa)	18. Analiza generală de URINI (oferta alternativa)	Urinalysis Hybrid System U3600	China	ZYBIO INC.	18.1. Analiza generală de URINIA (oferta alternativa) - ANALIZATOR DE URINĂ ZYBIO Urinalysis Hybrid System U3600 (vezi Anexa 1 Lot 18 Oferta Alternativă ZYBIO U3600). Instrucțiuni pentru toate reagenți, calibratori, controale și consumabile, compatibile cu analizatorul oferit se anexează. Broșura și manualul de utilizare analizatorului se anexează.	Declaratie de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație	
Lotul 20							
20. Glucometrie din sânge capilar	20. Glucometrie din sânge capilar	G133-111+G113-214	SUA	ACON LABORATORIES INC.	20.1. Chip-test p/u glucometru manual, p/u determinarea glicemiei din sânge capilar - Strip-test cu microchip, conține ferment glicolitic specific - Glucozoxidaza, pentru glucometria singelui integral express rapidă. Agentul economic obligator să ofere cu scop caritabil 5 glucometre compatibile cu microchipuri achiziționate. IVD. Certificat de conformitate de la producător. CE.	20.1. Chip-test p/u glucometru manual ON CALL PLUS , p/u determinarea glicemiei din sânge capilar - Strip-test cu microchip, conține ferment glicolitic specific - Glucozoxidaza, pentru glucometria singelui integral express rapidă. Agentul economic obligator va oferi cu scop caritabil 5 glucometre compatibile cu microchipuri achiziționate . IVD. Certificat de conformitate de la producător. CE. Broșura de la producător se anexează.	Declaratie de conformitate CE; Certificat CE, Certificat ISO; Autorizație
Lotul 21							
21. Investigații imunologice prin metode calitative/semicantitative	21. Investigații imunologice prin metode calitative/semicantitative	8.00.00.0.0100	Germania	ATLAS MEDICAL GMBH	21.1. CRP - Cerințele p/u test: Set pentru determinarea Proteinei C-reactivă, metoda Latex. Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	21.1. CRP - Cerințele p/u test: Set pentru determinarea Proteinei C-reactivă, metoda Latex. Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declaratie de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
21. Investigații imunologice prin metode calitative/semicantitative	21. Investigații imunologice prin metode calitative/semicantitative	8.00.02.0.0100	Germania	ATLAS MEDICAL GMBH	21.2. ASLO - Cerințele p/u test: Set pentru determinarea ASLO, metoda Latex. Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	21.2. ASLO - Cerințele p/u test: Set pentru determinarea ASLO, metoda Latex. Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declaratie de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
21. Investigații imunologice prin metode calitative/semicantitative	21. Investigații imunologice prin metode calitative/semicantitative	8.00.04.0.0100	Germania	ATLAS MEDICAL GMBH	21.3. RF - Cerințele p/u test: Set pentru determinarea Factorului reumatic, metoda Latex. Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	21.3. RF - Cerințele p/u test: Set pentru determinarea Factorului reumatic, metoda Latex. Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declaratie de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 22.3							
22.3. Set reagenți p/u investigații imunologice	22.3. Test rapid la Occult Blood	GEFOB-602b	China	ZHEJIANG ORIENT GENE BIOTECH CO.,LTD	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Blood Occult. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Set diagnostic: Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Blood Occult. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declaratie de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație

Lotul 22.4							
22.4. Set reagenți p/u investigații imunologice	22.4. Test rapid la HBsAg	GCHBsg-402a	China	ZHEJIANG ORIENT GENE BIOTECH CO.,LTD	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a HBsAg. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Set diagnostic: Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a HBsAg. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. Instrucțiune de la producător se anexează.	Certificat de Calitate, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 22.5							
22.5. Set reagenți p/u investigații imunologice	22.5. Test rapid la Anti-HCV	GCHCV-402a	China	ZHEJIANG ORIENT GENE BIOTECH CO.,LTD	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Anti - HCV. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Set diagnostic: Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Anti - HCV. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 23.1							
23.1. Investigații imunoematologice	23.1. Reagent monoclonal - Toxiclon anti-A	8.02.04.0.0010	Germania	ATLAS MEDICAL GMBH	Ceriințele p/u test: Ceriințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Ceriințele p/u test: Ceriințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 23.2							
23.2. Investigații imunoematologice	23.2. Reagent monoclonal - Toxiclon anti-B	8.02.05.0.0010	Germania	ATLAS MEDICAL GMBH	Ceriințele p/u test: Ceriințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Ceriințele p/u test: Ceriințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 23.3							
23.3. Investigații imunoematologice	23.3. Reagent monoclonal - Toxiclon anti-D Ig M	8.02.03.7.0001	Germania	ATLAS MEDICAL GMBH	Ceriințele p/u test: Ceriințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Ceriințele p/u test: Ceriințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat de Calitate, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 23.4							
23.4. Investigații imunoematologice	23.4. Reagent monoclonal - Toxiclon anti-D IgM + Ig G	8.02.07.0.0010	Germania	ATLAS MEDICAL GMBH	Ceriințele p/u test: Ceriințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Ceriințele p/u test: Ceriințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 32							

<p>32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)</p>	<p>32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)</p>	<p>A0230-040</p>	<p>Germania</p>	<p>TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH</p>	<p>32.1. Yumizen G PT liq 4, 12x4ml - (1) Cerințe pentru sistem analitic Horiba. Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza Yumizen G200, destinat pentru determinarea Quick a activității protrombinei cu INR. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator cu 3-4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat, nou sau refurbished, 3-4 canale de măsurare concomitent. Perioada de comodat - 1 (unu) an. În caz de oferire a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Reagenți: Oferta pentru poziția dată - cu minim 15 000 teste. Curba de calibrare de la producător în fiecare set de reagent: curba-master barcodată sau certificat de analiză cu secunde pentru ajustarea manuală a curbei de calibrare specifică fiecărui lot de reagent. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative să fie incluse în volumul bugetului lotului dat.</p>	<p>32.1. TEClot PT-S, 10fl.x4ml = 800 determinări. (1) Cerințe pentru sistem coagulometric TECO Coatron X TOP. Set de reactivi originali, specifici analizatorului semiautomat TECO Coatron X TOP, destinat pentru determinarea Quick a activității protrombinei cu INR. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator TECO Coatron X TOP cu 4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat nou sau refurbished TECO Coatron X TOP, 4 canale de măsurare concomitent. Perioada de comodat - 1 (unu) an. În caz de oferire a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Reagenți: Oferta pentru poziția dată - cu minim 15 000 teste. Curba de calibrare de la producător în fiecare set de reagent: curba-master barcodată sau certificat de analiză cu secunde pentru ajustarea manuală a curbei de calibrare specifică fiecărui lot de reagent. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative sunt incluse în volumul bugetului lotului dat. Instrucțiunea de la producător se anexează</p>	<p>Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație</p>
<p>32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)</p>	<p>32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)</p>	<p>A0320-050</p>	<p>Germania</p>	<p>TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH</p>	<p>32.2. Yumizen G APTT liq 4, 12x4ml - (1) Cerințe pentru sistem analitic Horiba. Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza Yumizen G200, destinat pentru determinarea APTT din plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator cu 3-4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat, nou sau refurbished, 3-4 canale de măsurare concomitent. Perioada de comodat - 1 (unu) an. În caz de oferire a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Reagenți: Oferta pentru poziția dată - cu minim 15 000 teste. Curba de calibrare de la producător în fiecare set de reagent: curba-master barcodată sau certificat de analiză cu secunde pentru ajustarea manuală a curbei de calibrare specifică fiecărui lot de reagent. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative să fie incluse în volumul bugetului lotului dat.</p>	<p>32.2. TEClot APTT-S, 10fl.x5ml = 2000 determinări - (1) Cerințe pentru coagulometric TECO Coatron X TOP. Set de reactivi originali, specifici analizatorului semiautomat TECO Coatron X TOP, destinat pentru determinarea APTT din plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator TECO Coatron X TOP cu 4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat TECO Coatron X TOP, nou sau refurbished, 4 canale de măsurare concomitent. Perioada de comodat - 1 (unu) an. În caz de oferire a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Reagenți: Oferta pentru poziția dată - cu minim 15 000 teste. Curba de calibrare de la producător în fiecare set de reagent: curba-master barcodată sau certificat de analiză cu secunde pentru ajustarea manuală a curbei de calibrare specifică fiecărui lot de reagent. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative sunt incluse în volumul bugetului lotului dat. Instrucțiunea de la producător se anexează</p>	<p>Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație</p>

32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)	32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)	A0511-020	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	<p>32.3. Yumizen G FIB 2, 12x2ml - (1) Cerințe pentru sistem analitic Horiba. Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza Yumizen G200, destinat pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului din plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator cu 3-4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat, nou sau refurbished, 3-4 canale de măsurare concomitent. Perioada de comodare - 1 (unu) an. În caz de oferițe a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Reagenți: Oferta pentru poziția dată - cu minim 15 000 teste. Curba de calibrare de la producător în fiecare set de reagent: curba-master barcodată sau certificat de analiză cu secunde pentru ajustarea manuală a curbei de calibrare specifică fiecărui lot de reagent. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative să fie incluse în volumul bugetului lotului dat.</p>	<p>32.3. TEClot FIB, 10fl.x2ml = 800 determinări - (1) Cerințe pentru coagulometrul TECO Coatron X TOP. Set de reactivi originali, specifici analizatorului semiautomat TECO Coatron X TOP, destinat pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului din plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator TECO Coatron X TOP cu 4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat TECO Coatron X TOP, nou sau refurbished, 4 canale de măsurare concomitent. Perioada de comodare - 1 (unu) an. În caz de oferițe a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Reagenți: Oferta pentru poziția dată - cu minim 15 000 teste. Curba de calibrare de la producător în fiecare set de reagent: curba-master barcodată sau certificat de analiză cu secunde pentru ajustarea manuală a curbei de calibrare specifică fiecărui lot de reagent. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative sunt incluse în volumul bugetului lotului dat. Instrucțiunea de la producător se anexează</p>	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)	32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)	A0590-125	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	<p>32.4. Yumizen G IMIDAZOL, 12x15ml - (1) Cerințe pentru sistem analitic Horiba. Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza Yumizen G200, destinat buferizării pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului din plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator cu 3-4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat, nou sau refurbished, 3-4 canale de măsurare concomitent. Perioada de comodare - 1 (unu) an. În caz de oferițe a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Reagenți: Oferta pentru poziția dată - cu minim 15 000 teste. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative să fie incluse în volumul bugetului lotului dat.</p>	<p>32.4. Teco IBS Buffer, 1*125ml = 1000 determinări- (1) Cerințe pentru coagulometrul TECO Coatron X TOP. Set de reactivi originali, specifici analizatorului semiautomat TECO Coatron X TOP, destinat buferizării pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului din plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator TECO Coatron X TOP 4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat TECO Coatron X TOP, nou sau refurbished, 4 canale de măsurare concomitent. Perioada de comodare - 1 (unu) an. În caz de oferițe a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Reagenți: Oferta pentru poziția dată - cu minim 15 000 teste. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative sunt incluse în volumul bugetului lotului dat. Instrucțiunea de la producător se anexează</p>	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație

32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)	32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)	24 100 00	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	<p>32.5. Cuve de unică folosință p/u reacții de coagulare și măsurare. 1000 buc/set - (1) Cerințe pentru sistem analitic Horiba. Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de hemostază Yumizen G200, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator cu 3-4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat, nou sau refurbished, 3-4 canale de măsurare concomitent. În caz de oferire a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Cantitatea de cuve pentru reacții clotting - în număr mai mare de 40 000 buc. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative să fie incluse în volumul bugetului lotului dat.</p>	<p>32.5. Cuvettes for Coatron X Cuve de unică folosință p/u reacții de coagulare și măsurare. 2set*500 buc - (1) Cerințe pentru coagulometrul TECO Coatron X TOP. Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul semiautomat TECO Coatron X TOP, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator TECO Coatron X TOP cu 4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat TECO Coatron X TOP, nou sau refurbished, 4 canale de măsurare concomitent. În caz de oferire a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Cantitatea de cuve pentru reacții clotting - în număr mai mare de 40 000 buc. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative sunt incluse în volumul bugetului lotului dat. Instrucțiunea de la producător se anexează</p>	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)	32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)	A0350-050	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	<p>32.6. Yumizen G CaCl₂, 12x4ml - (1) Cerințe pentru sistem analitic Horiba. Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza Yumizen G200, destinat pentru determinarea APTT din plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator cu 3-4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat, nou sau refurbished, 3-4 canale de măsurare concomitent. Perioada de comodat - 1 (unu) an. În caz de oferire a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Reagenți: Oferta pentru poziția dată - cu minim 15 000 teste. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative să fie incluse în volumul bugetului lotului dat.</p>	<p>32.6. Teco Calcium Chloride 0,025M, 10fl.x5ml = 2000 determinări - (1) Cerințe pentru coagulometrul TECO Coatron X TOP. Set de reactivi originali, specifici analizatorului semiautomat TECO Coatron X TOP, destinat pentru determinarea APTT din plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator TECO Coatron X TOP cu 4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat TECO Coatron X TOP, nou sau refurbished, 4 canale de măsurare concomitent. Perioada de comodat - 1 (unu) an. În caz de oferire a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Reagenți: Oferta pentru poziția dată - cu minim 15 000 teste. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative sunt incluse în volumul bugetului lotului dat. Instrucțiunea de la producător se anexează</p>	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație

32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)	32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)	P8001-005	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	32.7. Yumizen G CAL (plasma umană p/u calibrare), 12 mL/set - (1) Cerințe pentru sistem analitic Horiba. Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza Yumizen G200, destinat pentru determinarea APTT din plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator cu 3-4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat, nou sau refurbished, 3-4 canale de măsurare concomitent. În caz de oferire a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative să fie incluse în volumul bugetului lotului dat.	32.7. TECal N (plasma umană p/u calibrare), 12 mL/set - (1) Cerințe pentru sistem analitic TECO Coatron X TOP Set de reactivi originali, specifici analizatorului TECO Coatron X TOP , destinat pentru determinarea APTT din plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator TECO Coatron X TOP cu 4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat TECO Coatron X TOP , nou sau refurbished, 4 canale de măsurare concomitent. În caz de oferire a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative sunt incluse în volumul bugetului lotului dat. Instrucțiunea de la producător se anexează	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)	32. Coagulometru semiautomat Yumizen G200, Horiba (oferte alternative)	P6001-010+P6101-010	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	32.8. Yumizen G CTRL I/II, împachetare 5 fac./nivel x 1mL (x 2 nivele), 10mL - (1) Cerințe pentru sistem analitic Horiba. Plasma de Control în 2 nivele pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de hemostază efectuate pe analizatorul Yumizen G200. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator cu 3-4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat, nou sau refurbished, 3-4 canale de măsurare concomitent. În caz de oferire a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Plasma de control: pentru QC zilnic - Oferta pentru poziția dată - cu minim 730 teste/parametru x 3 ≈ 2200 investigații total. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative să fie incluse în volumul bugetului lotului dat.	32.8. TEControl N+A, împachetare set = 5 fac./nivel x 1mL (x 2 nivele - Normal+Patologic), 10mL - (1) Cerințe pentru sistem analitic Horiba. Plasma de Control în 2 nivele pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor efectuate pe analizatorul TECO Coatron X TOP . Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. (2) Cerințe pentru Oferte alternative: Analizator TECO Coatron X TOP cu 4 canale + reagenți + consumabile specifice în volum suficient (+5%) + chituri de mentenanță (în caz de necesitate) + deservire tehnică a bioinginerului din partea Ofertantului. Analizator semiautomat TECO Coatron X TOP , nou sau refurbished, 4 canale de măsurare concomitent. În caz de oferire a unui analizator refurbished - se solicită cu marca controlului metrologic local + Certificat de control metrologic sau organizarea controlului metrologic în laboratorul beneficiarului. Plasma de control: pentru QC zilnic - Oferta pentru poziția dată - cu minim 730 teste/parametru x 3 ≈ 2200 investigații total. Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Costurile cerințelor pentru Oferte Alternative să fie incluse în volumul bugetului lotului dat. Instrucțiunea de la producător se anexează	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 33							
33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	A0230-100	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.1. TEClot PT-S - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10 fl x 10 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalide, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	33.1. TEClot PT-S - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10 fl x 10 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalide, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație

33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	A0511-050	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.2. TEClot FIB - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de trombină pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10 fl x 5 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	33.2. TEClot FIB - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de trombină pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10 fl x 5 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	A0590-125	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.3. IBS Buffer p/u executarea metodei Clauss - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: IBS Buffer pentru executarea cerințelor tehnice a metodei de determinare cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 125 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	33.3. IBS Buffer p/u executarea metodei Clauss - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: IBS Buffer pentru executarea cerințelor tehnice a metodei de determinare cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 125 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	A0320-050	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.4. TEClot APTT-S - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10 fl x 5 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	33.4. TEClot APTT-S - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10 fl x 5 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	A0350-050	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.5. Calcuim-Chloride 0,025 M, p/u executarea metodei de TTPA - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Sol. CaCl _{0,025} Mol pentru executarea cerințelor tehnice a metodei de măsurare a TTPA din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 10 fl x 5 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	33.5. Calcuim-Chloride 0,025 M, p/u executarea metodei de TTPA - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Sol. CaCl _{0,025} Mol pentru executarea cerințelor tehnice a metodei de măsurare a TTPA din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 10 fl x 5 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație

33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	P6001-010	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.6. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru kit de control: Plasma cu activitatea normală a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea normală de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 10 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	33.6. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru kit de control: Plasma cu activitatea normală a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea normală de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 10 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	P6101-010	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.7. Plasma de control patologică - Cerințe specifice pentru kit de control: Plasma cu activitatea patologică a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea patologică de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 10 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	33.7. Plasma de control patologică - Cerințe specifice pentru kit de control: Plasma cu activitatea patologică a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea patologică de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 10 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	P8001-005	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.8. Calibrator - Cerințe specifice pentru kit de calibratori: Plasma pentru calibrarea kiturilor diagnostice de determinare a activității PT după Quick, TT, APTT și cuantificarea Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 5 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	33.8. Calibrator - Cerințe specifice pentru kit de calibratori: Plasma pentru calibrarea kiturilor diagnostice de determinare a activității PT după Quick, TT, APTT și cuantificarea Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 5 fl x 1 ml. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	80 521 10	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.9. Cuve de reacție. Set 4x1000 - Cerințe specifice pentru kit de consumabile: Set cu segmente de cuve specifice modulului de măsurare a coagulometrului automat Coatron A4, pentru executarea cerințelor tehnice a metodelor de determinare a activității PT după Quick, măsurarea TTPA, TT și cuantificarea Fibrinogenului după Klauss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: 4 x 1000 cuve, pentru 4000 testări. Cantitatea de cuve invalide, nevalide, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	33.9. Cuve de reacție. Set 4x1000 - Cerințe specifice pentru kit de consumabile: Set cu segmente de cuve specifice modulului de măsurare a coagulometrului automat Coatron A4, pentru executarea cerințelor tehnice a metodelor de determinare a activității PT după Quick, măsurarea TTPA, TT și cuantificarea Fibrinogenului după Klauss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: 4 x 1000 cuve, pentru 4000 testări. Cantitatea de cuve invalide, nevalide, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	21 500 00	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.10. Soluție Rinse - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de soluții de spălare pentru executarea cerințelor tehnice și mentenanțelor de rutină în proces de executare a metodelor clotting. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 3 fl x 1250 ml. Cantitatea de teste invalide, nevalide, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	33.10. Soluție Rinse - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de soluții de spălare pentru executarea cerințelor tehnice și mentenanțelor de rutină în proces de executare a metodelor clotting. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 3 fl x 1250 ml. Cantitatea de teste invalide, nevalide, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație

33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	21 510 00	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.11. Soluție de curățare - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de soluții de spălare pentru executarea cerințelor tehnice și mentenanțelor de rutină în proces de executare a metodelor clotting. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 500 ml. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	33.11. Soluție de curățare - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set de soluții de spălare pentru executarea cerințelor tehnice și mentenanțelor de rutină în proces de executare a metodelor clotting. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set 500 ml. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	C1010-020	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	32.12. TEC AT III - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Set pentru determinarea AT III din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	32.12. TEC AT III - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Set pentru determinarea AT III din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	D2020-005	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.13. D-dimeri - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set diagnostic complet (cu calibrator și soluții necesare adjuvante) pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Declarație de la agent economic de oferire a bioinginerului instruit în mentenanțe tehnice specifice la Coatron A4.	33.13. D-dimeri - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set diagnostic complet (cu calibrator și soluții necesare adjuvante) pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Declarație de la agent economic de oferire a bioinginerului instruit în mentenanțe tehnice specifice la Coatron A4. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	081	Federația Rusă	Tehnology-Standard	33.14. CFMS - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set diagnostic complet (cu calibrator și soluții necesare adjuvante) pentru determinarea cantitativă a Complecșilor Fibrin-Monomerici Circulanți din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014	33.14. CFMS - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set diagnostic complet (cu calibrator și soluții necesare adjuvante) pentru determinarea cantitativă a Complecșilor Fibrin-Monomerici Circulanți din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiune de la producător se anexează.	Certificat CE, Declarație de Conformitate CE.

33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	A0401-020	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.15. TT - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea timpului de timpului de trombină din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din 10 fl x 5 ml, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	33.15. TT - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea timpului de timpului de trombină din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Coatron A4, Teco: set din (10 fl x 2 ml) x1,25 set, pentru 1000 teste. Cantitatea de teste invalide, nevalidate, pierderi tehnice din cauza erorilor analitice ale analizatorului sau alte neconformități tehnice survenite din oricare altă cauză în afara erorilor user-laborant la analizator, să fie restituite din contul agentului economic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	Maintenance Kit	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.16. Set complex p/u mentenanța generală - Set complex compus din: Tube de system, Pipetting needle, Tubing, Cleaning position, Syringe, Valve, Insulation block, Mainboard, Battery. Toate compatibile cu analizator Coatron A4. Declarație de la agent economic de oferire a bioinginerului instruit în mentenanțe tehnice specifice la Coatron A4.	33.16. Set complex p/u mentenanța generală - Set complex compus din: Tube de system, Pipetting needle, Tubing, Cleaning position, Syringe, Valve, Insulation block, Mainboard, Battery. Toate compatibile cu analizator Coatron A4. Declarație de la agent economic de oferire a bioinginerului instruit în mentenanțe tehnice specifice la Coatron A4.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	33. Coagulometru automat Coatron A4, Teco	Hârtie termică 80mm	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	33.17. Hârtie termică 80mm - pentru printer intern al coagulometrului automat Coatron A4	33.17. Hârtie termică 80mm - pentru printer intern al coagulometrului automat Coatron A4	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 36							
36. D-dimeri	36. D-dimeri	IF1006	China	Getein Biotech Inc.	36.1. D-dimeri, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu sau K3EDTA, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență laterală, test rapid cantitativ. Componenta setului: card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Linearitatea metodei: $\approx 10\ 000\ \text{ng/mL}$. Condiții de exploatare a cititorului de cărușe: Funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. Reader semiautomat să fie instalat și dat în exploatare în baza Procesului verbal de instalare în baza Contractului de comodat pentru 14 luni de exploatare din data semnării contractului. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Instruirea și suport tehnic inclus în bugetul Ofertei pentru lotul dat. Cerințe generale obligatorii: Certificate de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	36.1. D-dimeri, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu sau K3EDTA, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență laterală, test rapid cantitativ. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit - GETEIN 1100 . Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Linearitatea metodei: $= 10\ 000\ \text{ng/mL}$. Condiții de exploatare a cititorului de cărușe: Funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. Reader semiautomat o să fie instalat și dat în exploatare în baza Procesului verbal de instalare în baza Contractului de comodat pentru 14 luni de exploatare din data semnării contractului. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Instruirea și suport tehnic inclus în bugetul Ofertei pentru lotul dat. Cerințe generale obligatorii: Certificate de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
36. D-dimeri	36. D-dimeri	QC006	China	Getein Biotech Inc.	36.2. Control p/u D-dimeri, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit de control: Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a D-dimerilor prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic pentru poziția 1 prezentului lot. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	36.2. Control p/u D-dimeri, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit de control: Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a D-dimerilor prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic pentru poziția 1 prezentului lot. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 37							

37. Markeri cardiaci cTrI/CK-MB/Myo	37. Markeri cardiaci cTrI/CK-MB/Myo	IF1005	China	Getein Biotech Inc.	37.1. cTrI/CK-MB/Myo, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea cTrI/CK-MB/Myo prin triplu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență laterală, test rapid cantitativ. Componenta setului: card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Linearitatea metodei: $\approx 10\,000$ ng/mL. Condiții de exploatare a cititorului de cârțușe: Funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. Reader semiautomat să fie instalat și dat în exploatare în baza Procesului verbal de instalare în baza Contractului de comodat pentru 14 luni de exploatare din data semnării contractului. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Instruirea și suport tehnic inclus în bugetul Ofertei pentru lotul dat. Cerințe generale obligatorii: Certificate de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	37.1. cTrI/CK-MB/Myo, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea cTrI/CK-MB/Myo prin triplu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență laterală, test rapid cantitativ. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit - GETEIN 1100 . Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Linearitatea metodei: $= 10\,000$ ng/mL. Condiții de exploatare a cititorului de cârțușe: Funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. Reader semiautomat o să fie instalat și dat în exploatare în baza Procesului verbal de instalare în baza Contractului de comodat pentru 14 luni de exploatare din data semnării contractului. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Instruirea și suport tehnic inclus în bugetul Ofertei pentru lotul dat. Cerințe generale obligatorii: Certificate de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiune de la producător se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
37. Markeri cardiaci cTrI/CK-MB/Myo	37. Markeri cardiaci cTrI/CK-MB/Myo	Hârtie termică Getein Biotech	China	Getein Biotech Inc.	37.2. Hârtie termică - hârtie termică compatibilă cu analizator oferit p/u poziția 1 prezentului lot.	37.2. Hârtie termică - hârtie termică compatibilă cu analizator oferit p/u poziția 1 prezentului lot.	
37. Markeri cardiaci cTrI/CK-MB/Myo	37. Markeri cardiaci cTrI/CK-MB/Myo	QC016	China	Getein Biotech Inc.	37.3. Control pu cTrI/CK-MB/Myo - Cerințe specifice pentru kit de control: Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a Markerilor cardiaci prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic pentru poziția 1 prezentului lot. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	37.3. Control pu cTrI/CK-MB/Myo - Cerințe specifice pentru kit de control: Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a Markerilor cardiaci prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic pentru poziția 1 prezentului lot. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 38							
38. Beta-HCG	38. Beta-HCG	IF1013	China	Getein Biotech Inc.	38.1. Beta-HCG, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea beta-HCG din ser sau plasma cu K3EDTA. Metoda: FIA sau imunofluorescență laterală, test rapid cantitativ. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Componenta setului: card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit. Condiții de exploatare a cititorului de cârțușe: Reader semiautomat să se predea spre exploatare în baza Procesului verbal de Primire-Predare stipulându-se în contractul de achiziții publice a kiturilor diagnostice pentru 14 luni de exploatare din data semnării contractului de achiziții publice. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	38.1. Beta-HCG, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea beta-HCG din ser sau plasma cu K3EDTA. Metoda: Imunofluorescență laterală, test rapid cantitativ. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit - GETEIN 1100 . Condiții de exploatare a cititorului de cârțușe: Reader semiautomat se va predea spre exploatare în baza Procesului verbal de Primire-Predare stipulându-se în contractul de achiziții publice a kiturilor diagnostice pentru 14 luni de exploatare din data semnării contractului de achiziții publice. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație

38. Beta-HCG	38. Beta-HCG	QC013	China	Getein Biotech Inc.	38.2. Control p/u beta-HCG, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit de control: Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a beta-HCG prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic pentru poziția 1 prezentului lot. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	38.2. Control p/u beta-HCG, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit de control: Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a beta-HCG prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic pentru poziția 1 prezentului lot. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiune de la producător se anexează.	Certificat CE; ISO; Autorizație
38. Beta-HCG	38. Beta-HCG	Hârtie termică Getein 1100	China	Getein Biotech Inc.	38.3. Hârtie termică - hârtie termică compatibilă cu analizator oferit p/u poziția 1 prezentului lot.	38.3. Hârtie termică - hârtie termică compatibilă cu analizator oferit p/u poziția 1 prezentului lot.	Certificat CE; ISO; Autorizație
Lotul 40							
40. Glucometrie din sânge capilar	40. Glucometrie din sânge capilar	G133-111+G113-214	SUA	ACON LABORATORIES INC.	38. Chip-test p/u glucometru manual p/u determinarea glicemiei din sânge capilar - Strip-test cu microchip, conține ferment glicolitic specific - Glucozoxidaza, p/u glucometria sângelui integral express rapidă. Agentul economic obligator să ofere 2 glucometre compatibile cu microchipuri achiziționate. IVD. Certificat de conformitate de la producător. CE.	38. Chip-test p/u glucometru manual ON CALL PLUS p/u determinarea glicemiei din sânge capilar - Strip-test cu microchip On Call Plus, conține ferment glicolitic specific - Glucozoxidaza, p/u glucometria sângelui integral express rapidă. Vom oferi obligator 2 glucometre compatibile cu microchipuri achiziționate. IVD. Certificat de conformitate de la producător. CE. Broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat CE; Certificat ISO; Autorizație
Lotul 43							
43. Analizator urinar semiautomat Mission U500	43. Analizator urinar semiautomat Mission U500	U031-081 (8N)+U121-101	SUA	ACON LABORATORIES INC.	43. Urinalysis Reagent Strips 8N, 100 buc/set - Strip test cu 8 parametri pentru urină - leucocite, nitriti, proteine, pH, singe, densitatea relativa, corpi cetonici, glucoza. Fiecare 2 seturi de stripuri să fie însoțite de 1 buc de hârtie termică.	43. Urinalysis Reagent Strips 8N, 100 buc/set - Strip test cu 8 parametri pentru urină - leucocite, nitriti, proteine, pH, singe, densitatea relativa, corpi cetonici, glucoza. Fiecare 2 seturi de stripuri vor fi însoțite de 1 buc de hârtie termică. Instrucțiunea și broșura se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat CE; Certificat ISO; Autorizație
Lotul 47							
47. Triplu test rapid p/u Markerii Cardiaci	47. Triplu test rapid p/u Markerii Cardiaci	GDCAR-W435a	China	ZHEJIANG ORIENT GENE BIOTECH CO.,LTD	47. Test rapid [Tr (I sau T) + CK-MB + Myo] - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Caseta Triplu-test pentru determinarea "one step" [Troponina (I sau T) + CK-MB + Myoglobina] prin metoda imunocromatografică calitativă. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	47. Test rapid [Tr (I sau T) + CK-MB + Myo] - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Caseta Triplu-test pentru determinarea "one step" [Troponina (I sau T) + CK-MB + Myoglobina] prin metoda imunocromatografică calitativă. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 55							
55. Rondele cu antibiotice în cartușe	55. Rondele cu antibiotice în cartușe	SD724	India	HIMEDIA LABORATORIES PVT. LTD.	55.1. Rondele cu antibiotice în cartuse - Cefotaxime (30mg)+ clavulanic acid 30-10mg; Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de rondel. 1 buc = 1 cărțuș.	55.1. Rondele cu antibiotice în cartuse - Cefotaxime (30mg)+ clavulanic acid 30-10mg; Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de rondel. 1 buc = 1 cărțuș. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
55. Rondele cu antibiotice în cartușe	55. Rondele cu antibiotice în cartușe	SD040	India	HIMEDIA LABORATORIES PVT. LTD.	55.2. Rondele cu antibiotice în cartuse - Cefotaxime (30mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de rondel. 1 buc = 1 cărțuș	55.2. Rondele cu antibiotice în cartuse - Cefotaxime (30mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de rondel. 1 buc = 1 cărțuș. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
55. Rondele cu antibiotice în cartușe	55. Rondele cu antibiotice în cartușe	SD207	India	HIMEDIA LABORATORIES PVT. LTD.	55.3. Rondele cu antibiotice în cartuse - Cefotazidime(30mg)+ clavulanic acid 30-10mg; Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de rondel. 1 buc = 1 cărțuș	55.3. Rondele cu antibiotice în cartuse - Cefotazidime(30mg)+ clavulanic acid 30-10mg; Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de rondel. 1 buc = 1 cărțuș. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație

55. Rondele cu antibiotice în cartușe	55. Rondele cu antibiotice în cartușe	SD062	India	HIMEDIA LABORATORIES PVT. LTD.	55.4. Rondele cu antibiotice în cartușe - Cefotaxim(30mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de runde. 1 buc = 1 cârțuș	55.4. Rondele cu antibiotice în cartușe - Cefotaxim(30mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de runde. 1 buc = 1 cârțuș. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
55. Rondele cu antibiotice în cartușe	55. Rondele cu antibiotice în cartușe	ETP10C	Marea Britanie	MAST GROUP LTD.	55.5. Rondele cu antibiotice în cartușe - Ertapenem(10mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de runde. 1 buc = 1 cârțuș	55.5. Rondele cu antibiotice în cartușe - Ertapenem(10mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de runde. 1 buc = 1 cârțuș. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
55. Rondele cu antibiotice în cartușe	55. Rondele cu antibiotice în cartușe	SD009	India	HIMEDIA LABORATORIES PVT. LTD.	55.6. Rondele cu antibiotice în cartușe - Colistina(50mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de runde. 1 buc = 1 cârțuș	55.6. Rondele cu antibiotice în cartușe - Colistina(10mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de runde. 1 buc = 1 cârțuș. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
55. Rondele cu antibiotice în cartușe	55. Rondele cu antibiotice în cartușe	SD213	India	HIMEDIA LABORATORIES PVT. LTD.	55.7. Rondele cu antibiotice în cartușe cu Teicoplanin(30mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de runde. 1 buc = 1 cârțuș	55.7. Rondele cu antibiotice în cartușe cu Teicoplanin(30mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de runde. 1 buc = 1 cârțuș. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
55. Rondele cu antibiotice în cartușe	55. Rondele cu antibiotice în cartușe	SD278	India	HIMEDIA LABORATORIES PVT. LTD.	55.8. Rondele cu antibiotice în cartușe - Tigecycline (15mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de runde. 1 buc = 1 cârțuș	55.8. Rondele cu antibiotice în cartușe - Tigecycline (15mg); Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe a câte 50 de runde. 1 buc = 1 cârțuș. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Lotul 56							
56. Staphylect plus 10 - Latex test aglutinare p/u stafilococi. Marcaj CE, Ambalaj solicitat: 100teste/ambalaj	56. Staphylect plus 10 - Latex test aglutinare p/u stafilococi. Marcaj CE, Ambalaj solicitat: 100teste/ambalaj	8.00.12.0.010 0	Germania	ATLAS MEDICAL GMBH	56. Staphylect plus 10 - Latex test aglutinare p/u stafilococi. Marcaj CE, Ambalaj solicitat: 100teste/ambalaj	56. STAPHYLOCOCCUS RAPID LATEX KIT - Latex test aglutinare p/u stafilococi. Marcaj CE, Ambalaj solicitat: 100teste/ambalaj. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 57							
57. Testarea sensibilității la colistină	57. MIC Strip Colistin - Marcaj CE. SET Panel cu godeuri p/u testarea sensibilității la colistină cu metoda microdiluției în bulion. Cu concentrația de la 0,25-16 mcg/ml.	EM020-10ST	India	HIMEDIA LABORATORIES PVT. LTD.	57. MIC Strip Colistin - Marcaj CE. SET Panel cu godeuri p/u testarea sensibilității la colistină cu metoda microdiluției în bulion. Cu concentrația de la 0,25-16 mcg/ml.	57. MIC Strip Colistin - Marcaj CE. SET Panel cu godeuri p/u testarea sensibilității la colistină cu metoda microdiluției în bulion. Cu concentrația de la 0.016-256mcg/ml. Anbalaj - 10 stripuri Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Lotul 58							
58. Sistem integral p/u levuri (candida)	58. Sistem integral p/u levuri (candida) - Marcaj CE, Teste p/u identificarea levurilor și test determinare sensibilității antifungice, Ambalaj a câte minim 20 teste	KB006	India	HIMEDIA LABORATORIES PVT. LTD.	58. Sistem integral p/u levuri (candida) - Marcaj CE, Teste p/u identificarea levurilor și test determinare sensibilității antifungice, Ambalaj a câte minim 20 teste	58. Sistem integral p/u levuri (candida) - Marcaj CE, Teste p/u identificarea levurilor și test determinare sensibilității antifungice, Ambalaj de 20 teste. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație

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

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