

SPECIFICAȚII TEHNICE
Solicitant: IMSP Institutul de Medicina Urgenta

Numărul procedurii de achiziție:	ocds-b3wdp1-MD-1736167330991 / 21338294	din 12 februarie 2025
Obiectul de achiziție:	Reactive - 2025	

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
1		1.Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200						
1.1	33696000-5	1.1. ALT (GPT)-	ALAT	China	Mindray	1.1. ALT (GPT) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatoarele biochimice automate Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200 cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității alaninaminotransferazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 942;	CE, ISO
1.2	33696000-5	1.2. AST (GOT) -	ASAT	China	Mindray	1.2. AST (GOT) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatoarele biochimice automate Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200 cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității aspartataminotransferazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 942;	CE, ISO
1.3	33696000-5	1.3. Albumin Bromcresolgreen -	ALBUMIN	China	Mindray	1.3. Albumin Bromcresolgreen - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatoarele biochimice automate Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200 cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a albuminei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
1.4	33696000-5	1.4. Alfa-Amilaza totală -	AMYLASE	China	Mindray	1.4. Alfa-Amilaza totală - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatoarele biochimice automate Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200 cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității alfa amilazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x38 ml+R2:1x10 ml; Cantitatea de teste în set: 242;	CE, ISO
1.5	33696000-5	1.5. Creatinina -	CREATININE	China	Mindray	1.5. Creatinina - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatoarele biochimice automate Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200 cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a creatininei în ser, plasmă, urina umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x27 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste în set: 366;	CE, ISO
1.6	33696000-5	1.6. Glucose GOD -	GLUCOSE	China	Mindray	1.6. Glucose GOD - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatoarele biochimice automate Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200 , cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a glucozei în ser/plasmă/urina umană, metoda glucoxidazică. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml+R2:2x20 ml; Cantitatea de teste în set: 822;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
1.7	33696000-5	1.7. Proteina totală Biuret -	TOTAL PROTEIN	China	Mindray	1.7. Proteina totală Biuret - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatoarele biochimice automate Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200 , cu reagenți gata de lucru pentru determinarea a proteinei totale în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 1428;	CE, ISO
1.8	33696000-5	1.8. Urea -	UREA	China	Mindray	1.8. Urea - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatoarele biochimice automate Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200 cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a ureei în ser, plasmă, urina umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 600;	CE, ISO
1.9	33696000-5	1.9. Bilirubina totală -	BILIRUBIN TOTAL	China	Mindray	1.9. Bilirubina totală - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatoarele biochimice automate Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200 , cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a bilirubinei totale în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x20 ml+R2:1x20 ml; Cantitatea de teste în set: 336;	CE, ISO
1.10	33696000-5	1.10. Bilirubina directă -	BILIRUBIN DIRECT	China	Mindray	1.10. Bilirubina directă - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatoarele biochimice automate Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200 , cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a bilirubinei conjugate în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x20 ml+R2:1x20 ml; Cantitatea de teste în set: 411;	CE, ISO
1.11	33696000-5	1.11. Cuve standarde p/u probe -	Sample Cups	China	SKG Medical	1.11. Cuve standarde p/u probe - Cerințe specifice: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă compatibile cu analizatoarele biochimice automate Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200 , destinate pentru proba. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 1000 buc;	CE, ISO
1.12	33696000-5	1.12. Set cuve de reacție 10 buc -	Reaction Cuvettes	China	Mindray	1.12. Set cuve de reacție 10 buc - Cerințe specifice: Set de cuve, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie Mindray BS-240 Pro , destinate pentru reacții chimice și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 10 buc;	CE, ISO
1.13	33696000-5	1.13. Cuve de reacție, bloc de 10 cuve p/u disc de reacție din plastic optical -	Reaction Cuvettes	China	Mindray	1.13. Cuve de reacție, bloc de 10 cuve p/u disc de reacție din plastic optical - Cerințe specifice: Segmente de 10 cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie Mindray BS-200, destinate pentru reacții chimice și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 1000 buc;	CE, ISO
1.14	33696000-5	1.14. Filtru de apă -	Water Filter	China	Mindray	1.14. Filtru de apă - Cerințe specifice: Filtru de apă propriu și compatibil cu analizatorul Mindray BS-240 Pro. Certificat de Conformitate de la producător. CE. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-240 Pro; Ambalaj standard p/u aparat: 2 buc;	CE, ISO
1.15	33696000-5	1.15. Lampa fotometrică -	Photometer Lamp	China	Mindray	1.15. Lampa fotometrică - Cerințe specifice: Lampa fotometrică, originală, specifică, destinată măsurării analitelor biochimice pentru asigurarea funcționalității optime a analizatoarele de biochimie Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200. Certificat de Conformitate de la producător. CE. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
1.16	33696000-5	1.16. Multi Sera Calibrator, Chimie clinică Liofilizat -	Multi Sera Calibrator	China	Mindray	1.16. Multi Sera Calibrator, Chimie clinică Liofilizat - Cerințe specifice: Set de calibratori multiconstituenți , originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodelor de chimie clinică. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 10x3 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
1.17	33696000-5	1.17. Multicontrol Normal, Liofilizat -	ClinChem Multi Control (level 1)	China	Mindray	1.17. Multicontrol Normal, Liofilizat - Cerințe specifice: Control cu analiți biochimici nivel normal, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică . Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 6x5 ml;	CE, ISO
1.18	33696000-5	1.18. Multicontrol Patologic, Liofilizat -	ClinChem Multi Control (level 2)	China	Mindray	1.18. Multicontrol Patologic, Liofilizat - Cerințe specifice: Control cu analiți biochimici nivel patologic, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică . Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 6x5 ml;	CE, ISO
1.19	33696000-5	1.19. Detergent concentrat -	CD80 Detergent	China	Mindray	1.19. Detergent concentrat - Cerințe specifice: Setul de soluție de spălare concentrat original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatoarelor biochimice automate Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 6x2 L;	CE, ISO
1.20	33696000-5	1.20. Set anual de întreținere -	Maintenance kit	China	Mindray	1.20. Set anual de întreținere - Cerințe specifice: Set de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a analizatorului automat Mindray BS-200. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-240 Pro, Mindray BS-200; Ambalaj standard p/u aparat: 1 set;	CE, ISO
2		2.Mindray BS-430						
2.1	33696000-5	2.1. Albumin -	ALBUMIN	China	Mindray	2.1. Albumin - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a albuminei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 964;	CE, ISO
2.2	33696000-5	2.2. Alfa-Amilaza totală -	AMYLASE	China	Mindray	2.2. Alfa-Amilaza totală - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității alfa amilazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x38 ml+R2:1x10 ml; Cantitatea de teste în set: 154;	CE, ISO
2.3	33696000-5	2.3. ALT (GPT) -	ALAT	China	Mindray	2.3. ALT (GPT) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității alaninaminotransferazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 660;	CE, ISO
2.4	33696000-5	2.4. AST (GOT) -	ASAT	China	Mindray	2.4. AST (GOT) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității aspartaminotransferazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 660;	CE, ISO
2.5	33696000-5	2.5. Bilirubina totală -	BILIRUBIN TOTAL	China	Mindray	2.5. Bilirubina totală - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a bilirubinei totale în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x20 ml+R2:1x20 ml; Cantitatea de teste în set: 336;	CE, ISO
2.6	33696000-5	2.6. Bilirubina directă -	BILIRUBIN DIRECT	China	Mindray	2.6. Bilirubina directă - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a bilirubinei conjugate în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x20 ml+R2:1x20 ml; Cantitatea de teste în set: 411;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
2.7	33696000-5	2.7. Creatinina -	CREATININE	China	Mindray	2.7. Creatinina - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a creatininei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x27 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste în set: 392;	CE, ISO
2.8	33696000-5	2.8 Glucoza Glucozoxidazică -	GLUCOSE	China	Mindray	2.8. Glucoza Glucozoxidazică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a glucozei în ser/plasmă/urina umană, metoda glucosidazică. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml+R2:2x20 ml; Cantitatea de teste în set: 822;	CE, ISO
2.9	33696000-5	2.9. Proteina totală Biuret -	TOTAL PROTEIN	China	Mindray	2.9. Proteina totală Biuret - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea a proteinei totale în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 1428;	CE, ISO
2.10	33696000-5	2.10. Urea -	UREA	China	Mindray	2.10. Urea - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a ureei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 600;	CE, ISO
2.11	33696000-5	2.11. LDH -	LDH	China	Mindray	2.11. LDH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității lactatdehidrogenazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 622;	CE, ISO
2.12	33696000-5	2.12. CRP reagent -	CRP	China	Mindray	2.12. CRP reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a proteinei C-reactive în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x10 ml; Cantitatea de teste în set: 154;	CE, ISO
2.13	33696000-5	2.13. CRP calibrator -	Specific Proteins Calibrator	China	Mindray	2.13 .CRP calibrator - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metode de imunoturbidimetrie pentru determinare cantitativă a proteinei C-reactive în ser/plasmă umană, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 5x1 ml;	CE, ISO
2.14	33696000-5	2.14. ASO/CRP/RF control triplu -	ASO/CRP/RF Triple Control	China	Mindray	2.14. ASO/CRP/RF control triplu - Cerințe specifice: Set de controli monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la proteina C-reactivă, factorul reumatic, antistreptolizina O, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 3x2x1 ml;	CE, ISO
2.15	33696000-5	2.15. Fosfataza Alcaină -	ALP	China	Mindray	2.15. Fosfataza Alcaină - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității fosfatazei alcalină în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste în set: 600;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
2.16	33696000-5	2.16. Calciu -	CALCIUM	China	Mindray	2.16. Calciu - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a calciu în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
2.17	33696000-5	2.17. Cholesterol total -	TOTAL CHOLESTEROL	China	Mindray	2.17. Cholesterol total - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a colesterolului total în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
2.18	33696000-5	2.18. Gamma-GT -	GGT	China	Mindray	2.18. Gamma-GT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității GGT în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste în set: 660;	CE, ISO
2.19	33696000-5	2.19. Iron -	FERRUM	China	Mindray	2.19. Iron - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a fierului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x40 ml+R2:1x16 ml+QC; Cantitatea de teste în set: 483;	CE, ISO
2.20	33696000-5	2.20. Magneziu -	MEGNESIUM	China	Mindray	2.20. Magneziu - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a magneziului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
2.21	33696000-5	2.21. Trigliceride -	TRIGLYCERIDE	China	Mindray	2.21. Trigliceride - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a trigliceridelor în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
2.22	33696000-5	2.22. Uric Acid -	UA	China	Mindray	2.22. Uric Acid - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a acidului uric în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml+R2:2x20 ml; Cantitatea de teste în set: 698;	CE, ISO
2.23	33696000-5	2.23. LDL Colesterol -	LDL	China	Mindray	2.23. LDL Colesterol - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a LDL colesterolului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x14 ml; Cantitatea de teste în set: 227;	CE, ISO
2.24	33696000-5	2.24. HDL Colesterol -	HDL	China	Mindray	2.24. HDL Colesterol - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standard pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a HDL colesterolului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x14 ml; Cantitatea de teste în set: 227;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
2.25	33696000-5	2.25. Calibrator lipide -	Lipids Calibrator	China	Mindray	2.25. Calibrator lipide - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de calibratori la lipide, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodicilor de chimie clinică efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 5x1 ml;	CE, ISO
2.26	33696000-5	2.26. CK -	CK	China	Mindray	2.26. CK - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea activității creatinfosfokinazei în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x35 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste în set: 300;	CE, ISO
2.27	33696000-5	2.27. Phosphor -	PHOSPHORUS	China	Mindray	2.27. Phosphor - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a fosforului în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
2.28	33696000-5	2.28. Anti-streptolizin O reagent -	ASO	China	Mindray	2.28. Anti-streptolizin O reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart cu pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a antistreptolizinei O în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x40 ml+CAL; Cantitatea de teste în set: 300;	CE, ISO
2.29	33696000-5	2.29. Rheumatoid Factor reagent -	RF	China	Mindray	2.29. Rheumatoid Factor reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray 430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a factorului reumatic în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x11 ml; Cantitatea de teste în set: 202;	CE, ISO
2.30	33696000-5	2.30. RF calibrator -	RF Calibrator	China	Mindray	2.30. RF calibrator - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metode de imunoturbidimetrie pentru determinare cantitativă a factorului reumatic în ser/plasmă umană, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 5 levels x0.5 ml;	CE, ISO
2.31	33696000-5	2.31. Haemoglobin A1c reagent -	Haemoglobin A1c	China	Mindray	2.31. Haemoglobin A1c reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a haemoglobinei A1c . Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x15 ml; Cantitatea de teste în set: 337;	CE, ISO
2.32	33696000-5	2.32. Haemoglobin A1c standart -	HbA1c Calibrator	China	Mindray	2.32. Haemoglobin A1c standart - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a haemoglobinei A1c, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
2.33	33696000-5	2.33. Haemoglobin A1c control N -	HbA1c Control N	China	Mindray	2.33. Haemoglobin A1c control N - Cerințe specifice: Set de control Normal, originali, specifiți, destinate pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor pentru determinare cantitativă a haemoglobinei A1c, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 4x1 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
2.34	33696000-5	2.34. Haemoglobin A1c control P -	HbA1c Control P	China	Mindray	2.34. Haemoglobin A1c control P - Cerințe specifice: Set de control Patologic, originali, specifi, destinate pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor pentru determinare cantitativă a haemoglobinei A1c, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 4x1 ml;	CE, ISO
2.35	33696000-5	2.35. Total Protein în Urine/CSF reagent -	TPUC	China	Mindray	2.35. Total Protein în Urine/CSF reagent - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Flacon de reactiv standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă a proteinei totale în urină/LCR. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:3x18 ml; Cantitatea de teste în set: 240;	CE, ISO
2.36	33696000-5	2.36. Total Protein în Urine/CSF control -	TPUC Control	China	Mindray	2.36. Total Protein în Urine/CSF control - Cerințe specifice: Set de control monoconstituenți, originali, specifi pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de determinare cantitativă a proteinei totale în urină/LCR, efectuate la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
2.37	33696000-5	2.37. ISE Reagent Pack -	ISE Reagent Pack	China	Mindray	2.37. ISE Reagent Pack - Cerințe specifice pentru set diagnostic: ISE reagent Pack specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
2.38	33696000-5	2.38. ISE Cleaning Solution 50ml -	ISE Cleaning Solution	China	Mindray	2.38. ISE Cleaning Solution 50ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: ISE cleaning solution specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
2.39	33696000-5	2.39. ISE Detergent 15ml -	ISE Detergent	China	Mindray	2.39. ISE Detergent 15ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: ISE detergent specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 15 ml;	CE, ISO
2.40	33696000-5	2.40. Na Cleaning Solution 15ml -	Na Cleaning Solution	China	Mindray	2.40. Na Cleaning Solution 15ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Na cleaning solution specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 15 ml;	CE, ISO
2.41	33696000-5	2.41. Na electrode -	Na electrode	China	Mindray	2.41. Na electrode - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cartridge cu electrod Na specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
2.42	33696000-5	2.42. K electrode -	K electrode	China	Mindray	2.42. K electrode - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cartridge cu electrod K specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
2.43	33696000-5	2.43. Cl electrode -	Cl electrode	China	Mindray	2.43. Cl electrode - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cartridge cu electrod Cl specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
2.44	33696000-5	2.44. Reference electrode -	Reference electrode	China	Mindray	2.44. Reference electrode - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cartridge cu referenș electrod specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat Mindray BS-430. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
2.45	33696000-5	2.45. Multicontrol N, Liofilizat -	ClinChem Multi Control (level 1)	China	Mindray	2.45. Multicontrol N, Liofilizat - Cerințe specifice: Control cu analiți biochimici nivel normal, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 6x5 ml;	CE, ISO
2.46	33696000-5	2.46. Multicontrol P Liofilizat -	ClinChem Multi Control (level 2)	China	Mindray	2.46. Multicontrol P Liofilizat - Cerințe specifice: Control cu analiți biochimici nivel patologic, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 6x5 ml;	CE, ISO
2.47	33696000-5	2.47. Calibrator multifuncțional -	Multi Sera Calibrator	China	Mindray	2.47. Calibrator multifuncțional - Cerințe specifice: Calibrator multifuncțional, original, specific, destinate pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat Mindray BS-430. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 10x3 ml;	CE, ISO
2.48	33696000-5	2.48. Soluție de curățare p/u cuve (set: 2L*6fl) -	CD80 Detergent	China	Mindray	2.48. Soluție de curățare p/u cuve (set: 2L*6fl) - Cerințe specifice: Soluție de curățare pentru cuve de reacție original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului automat Mindray BS-430. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 6x2 L;	CE, ISO
2.49	33696000-5	2.49. Cuve p/u probe -	Sample cups	China	SKG Medical	2.49. Cuve p/u probe - Cerințe specifice: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie Mindray BS-430, destinate pentru reacții chimice și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1000 buc;	CE, ISO
2.50	33696000-5	2.50. Cuve p/u disc de reacție -	Reaction Cuvettes	China	Mindray	2.50. Cuve p/u disc de reacție - Cerințe specifice: Cuve pentru disc de reacție, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de biochimie Mindray BS-430, destinate pentru reacții chimice și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 100 buc;	CE, ISO
2.51	33696000-5	2.51. Prefilter 5 um la modul pregătirei apei -	Prefilter 5um 10"	Polonia	Hydrolab	2.51. Prefilter 5 um la modul pregătirei apei - Cerințe specifice: Prefilter 5 um la modul pregătirei apei pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Mindray BS-430. Certificat de Conformitate de la producător. CE. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
2.52	33696000-5	2.52. Filtru de carbon GAC la modul pregătirei apei -	Carbon filter GAC 10"	Polonia	Hydrolab	2.52. Filtru de carbon GAC la modul pregătirei apei - Cerințe specifice: Filtru de carbon GAC la modul pregătirei apei pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Mindray BS-430. Certificat de Conformitate de la producător. CE. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
2.53	33696000-5	2.53. Cartuș de schimb de ioni H6 la modul pregătirei apei -	Ion-exchange cartridge H6	Polonia	Hydrolab	2.53. Cartuș de schimb de ioni H6 la modul pregătirei apei - Cerințe specifice: Cartuș de schimb de ioni H6 la modul pregătirei apei pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Mindray BS-430. Certificat de Conformitate de la producător. CE. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
2.54	33696000-5	2.54. Lampa fotometrică -	Photometer Lamp	China	Mindray	2.54. Lampa fotometrică - Cerințe specifice: Lampa fotometrică, originală, specifică, destinată măsurării analiților biochimici pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Mindray BS-430. Certificat de Conformitate de la producător. CE. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
2.55	33696000-5	2.55. Set de mentenanță -	Maintenance kit	China	Mindray	2.55. Set de mentenanță - Cerințe specifice: Set de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Mindray BS-430. Certificat de Conformitate de la producător. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind instruire ingineri.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
3		3.Biochimie (OFERTA ALTERNATIVĂ)					Analizator biochimic automat BS-430	
		Analizator biochimic automat	Analizator biochimic automat BS-430, inclusiv: - Modulul ISE, - Printer, - UPS, - Mini-stație pentru purificarea apei.	China	Mindray	Condiții p/u poziția 1 - 40: Contractare comodată a echipamentului, perioada 2 ani. Cerințe obligatorii pentru Lot deschis: I.Cerințe tehnice obligatorii pentru sistem analitic automat: (1) Sistem analitic full atomat, sistem închis, nou, nerecondiționat. Data producerii analizatorului nu să fie mai mic de anul 2023. Ofertarea aparatului atomat și accesoriilor acestuia - în baza «Contractului de comodat» pentru perioada de 2 ani din data semnării contractului; (2) Productivitatea mai mult de 400 teste spectrofotometrice /oră (sau mai mult de 600 teste/oră cu modul ISE); (3) Incercare analizatorului mai mult de 90 probe similte. Mai mult de 90 poziții pentru reagenți; (4) Modul ISE (Na⁺, K⁺, Cl⁻); (5) Metoda de lucru cu sînge integral în regim automat la bordul analizatorului fără pregătire manuală a probei extempore (ex. automatizarea tuturor etapelor de analizare a HbA1c din tub primar cu sînge integral cu K3EDTA); (6) Zonele analizatorului automat: (a) reactantă, (b) frigorifică pentru reagenți (2-8°C) și (c) zona de aplicare a tuburilor cu probe biologice – să fie separate una de alta. Două brațe independente pentru dozare și amestecare reactivului cu proba; (7) Port pentru proba de urgenta; (8) Sistem de spălare a cuvelor de reacție reutilizabile; (9) Diluția automată a probei; (10) Asigurarea integrității probei de testat; (11) Detectarea automată a nivelului de lichid și a cheagurilor. (12) Cititor de coduri de bare la bordul analizatorului pentru probe și pentru reactive. (13) Accesorii obligatorii pentru perioada de comodat a analizatorului automat: UPS, Printer, Mini-stație pentru deionizarea apei. Primirea-predarea ministației propriu-zise (fără accesorii consumabili) - se va menționa în contract de comodat; II: Cerințe pentru reagenți: (1) Reagenți originali de la producătorul echipamentului analitic automat oferit în comodat, barcodat, gata de utilizare. (2) Operatorul economic obligator să aducă specificații de la producător cu privire la număr de investigații executate dintr-un set sau să prezinte certificat propriu-elaborat care declară numărul de teste într-un set. (3) Reagenții, electrode, calibratori și alt. pentru modul ISE să fie oferit prin comodat. III. Calibrare și control de calitate intern: (1) Calibrator de tip "multiconstituent", Material de control cu analiți biochimici nivel normal și Material de control cu analiți biochimici nivel patologic originali, de la producătorul echipamentului analitic oferit în comodat ca și reagenți, specifice pentru calibrarea analizatorului și efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică.	Condiții p/u poziția 1 - 40: Contractare comodată a echipamentului, perioada 2 ani. Cerințe obligatorii pentru Lot deschis: I.Cerințe tehnice obligatorii pentru sistem analitic automat: (1) Sistem analitic full atomat, sistem închis, nou, nerecondiționat. -da Data producerii analizatorului va fi nu mai mic de anul 2024. Ofertarea aparatului atomat și accesoriilor acestuia - în baza «Contractului de comodat» pentru perioada de 2 ani din data semnării contractului; (2) Productivitatea 420 teste spectrofotometrice /oră (sau 626 teste/oră cu modul ISE); (3) Incercare analizatorului mai mult de 90 probe simultane. 92 poziții pentru reagenți; (4) Modul ISE (Na⁺, K⁺, Cl⁻); -da (5) Metoda de lucru cu sînge integral în regim automat la bordul analizatorului fără pregătire manuală a probei extempore (ex. automatizarea tuturor etapelor de analizare a HbA1c din tub primar cu sînge integral cu K3EDTA); -da (6) Zonele analizatorului automat: (a) reactantă, -da (b) frigorifică pentru reagenți (2-8°C) și (c) zona de aplicare a tuburilor cu probe biologice – sunt separate una de alta. Două brațe independente pentru dozare și amestecare reactivului cu proba; -da (7) Port pentru proba de urgenta; -da (8) Sistem de spălare a cuvelor de reacție reutilizabile; -da (9) Diluția automată a probei; -da (10) Asigurarea integrității probei de testat; -da (11) Detectarea automată a nivelului de lichid și a cheagurilor. -da (12) Cititor de coduri de bare la bordul analizatorului pentru probe și pentru reactive. -da (13) Accesorii obligatorii pentru perioada de comodat a analizatorului automat: UPS, Printer, Mini-stație pentru deionizarea apei. Primirea-predarea ministației propriu-zise (fără accesorii consumabili) - se va menționa în contract de comodat; -da II: Cerințe pentru reagenți: (1) Reagenți originali de la producătorul echipamentului analitic automat oferit în comodat, barcodat, gata de utilizare. -da (2) Operatorul economic obligator să aducă specificații de la producător cu privire la număr de investigații executate dintr-un set sau să prezinte certificat propriu-elaborat care declară numărul de teste într-un set. -da (3) Reagenții, electrode, calibratori și alt. pentru modul ISE va fi oferit prin comodat. -da III. Calibrare și control de calitate intern: (1) Calibrator de tip "multiconstituent", Material de control cu analiți biochimici nivel normal și Material de control cu analiți biochimici nivel patologic originali, de la producătorul echipamentului analitic oferit în comodat ca și reagenți, specifice pentru calibrarea analizatorului și efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică. -da	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
						(3) Pentru proteina C-reactivă , ASL-O, factorului reumatic, lipide, amoniac, proteina din urină se admite calibrator și material de control aparte în volum suficient pentru numărul seturilor diagnostice pentru anul 2025 luind în considerație frecvența de calibrare recomandată de producător, stabilitatea curbei de calibrare. (4) costul calibratorilor și materialelor de control inclus în bugetul lotului dat. IV. Alte consumabile specifice sistemului analitic oferit în comodat: (1) Costul consumabilelor specifice să fie inclus în bugetul lotului dat. (2) Veselă specifică pentru reacții biochimice destinate pentru reacții chimice și măsurare să fie estimat în număr de seturi în conformitate cu numărul de investigații subcontractate + 10% de rezervă tehnică. Numărul de seturi de cuve de reacții (sau discuri) suficient pentru numărul total de investigații. (3) În cazul sistemelor analitice oferite cu disc reactant destinat unui număr mare de analize cu cleaning automat - numărul de seturi de discuri să se ofere în conformitate cu numărul de investigații contractate + 1 set de rezervă tehnică. (4) Soluții de spălare specifice sistemului analitic oferit în comodat să fie estimate în volum necesar. Numărul de seturi suficient pentru efectuarea mentenanțelor zilnice și spălărilor de rutină. (5) Seturi de mentenanță periodică - minim 1. (6) Seturi de mentenanță generală - minim 1. (7) Lampe fotometrice – minim 2. (8) Alte consumabile specifice pentru sistemul analitic oferit în comodat la fel să fie estimate în volum necesar. (9) Costul seturilor de filtre și alte accesorii consumabile necesari pentru funcționarea a mini-stației pentru furnizarea apei deionizate - să fie incluse în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale pe perioada comodării. V. Cerințe obligatorii generale: (1) Certificate de Conformitate/Calitate de la producător pentru reagenți, calibratori, material de control și alte consumabile specifice sistemului analitic oferit comodat; CE; IVD; Declarație sau Certificat de deținere a echipei de ingineri specializați în deservirea tehnică a analizatorului oferit în comodat; (2) Pe parcursul termenului de valabilitate a Contractului de comodare, operatorul economic să asigure deservirea și oricare tip de mentenanțe și oferirea serviciilor de suport tehnic din partea echipei de ingineri specializați în instalarea și aplicațiile aparatului oferit, costul căror să fie inclus în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale. (3) Costul serviciilor tehnice a inginerilor din partea Operatorului economic, precum și costul oricăror seturi de mentenanțe, costul pieselor necesare pentru asigurarea funcționării a analizatorului sau pentru repararea defecțiunelor interne survenite în proces de lucru să fie incluse în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale pe perioada comodării. (4) IMSP IMU nu poartă răspundere materială pentru oricare tip de defecțiune «internă» a analizatorului oferit în comodat pe durata Contractului de comodare. (5) Oricare tip de support tehnic din partea echipei de ingineri și piese necesare să fie acoperite în baza garanției sau incluse în bugetul Ofertei pentru lotul dat.	(3) Pentru proteina C-reactivă , ASL-O, factorului reumatic, lipide, amoniac, proteina din urină se admite calibrator și material de control aparte în volum suficient pentru numărul seturilor diagnostice pentru anul 2025 luind în considerație frecvența de calibrare recomandată de producător, stabilitatea curbei de calibrare. -da (4) costul calibratorilor și materialelor de control inclus în bugetul lotului dat. -da IV. Alte consumabile specifice sistemului analitic oferit în comodat: (1) Costul consumabilelor specifice sunt incluse în bugetul lotului dat. -da (2) Veselă specifică pentru reacții biochimice destinate pentru reacții chimice și măsurare să fie estimat în număr de seturi în conformitate cu numărul de investigații subcontractate + 10% de rezervă tehnică. Numărul de seturi de cuve de reacții (sau discuri) suficient pentru numărul total de investigații. -da (3) În cazul sistemelor analitice oferite cu disc reactant destinat unui număr mare de analize cu cleaning automat - numărul de seturi de discuri se oferă în conformitate cu numărul de investigații contractate + 1 set de rezervă tehnică. -da (4) Soluții de spălare specifice sistemului analitic oferit în comodat vor fi estimate în volum necesar. Numărul de seturi suficient pentru efectuarea mentenanțelor zilnice și spălărilor de rutină. -da (5) Seturi de mentenanță periodică - minim 1. -da (6) Seturi de mentenanță generală - minim 1. -da (7) Lampe fotometrice – minim 2. -da (8) Alte consumabile specifice pentru sistemul analitic oferit în comodat la fel vor fi estimate în volum necesar. -da (9) Costul seturilor de filtre și alte accesorii consumabile necesari pentru funcționarea a mini-stației pentru furnizarea apei deionizate - vor fi incluse în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale pe perioada comodării. -da V. Cerințe obligatorii generale: (1) Certificate de Conformitate/Calitate de la producător pentru reagenți, calibratori, material de control și alte consumabile specifice sistemului analitic oferit comodat; CE; IVD; Declarație sau Certificat de deținere a echipei de ingineri specializați în deservirea tehnică a analizatorului oferit în comodat; (2) Pe parcursul termenului de valabilitate a Contractului de comodare, operatorul economic va asigura deservirea și oricare tip de mentenanțe și oferirea serviciilor de suport tehnic din partea echipei de ingineri specializați în instalarea și aplicațiile aparatului oferit, costul căror va fi inclus în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale. (3) Costul serviciilor tehnice a inginerilor din partea Operatorului economic, precum și costul oricăror seturi de mentenanțe, costul pieselor necesare pentru asigurarea funcționării a analizatorului sau pentru repararea defecțiunelor interne survenite în proces de lucru vor fi incluse în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale pe perioada comodării. (4) IMSP IMU nu va poarta răspundere materială pentru oricare tip de defecțiune «internă» a analizatorului oferit în comodat pe durata Contractului de comodare. (5) Oricare tip de support tehnic din partea echipei de ingineri și piese necesare vor fi acoperite în baza garanției sau sunt incluse în bugetul Ofertei pentru lotul dat.	

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
						(6) Operatorul Economic cistigător prin declarație este obligat post-factum să subcontracteze «Servicii de conectare a echipamentului automat la SIAAMS». Subcontractarea serviciilor de conectare la «SIAAMS» si costul lor să fie incluse in Bugetul Ofertei pentru lotul dat; VI. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Suma totală a seturilor de reagenți, controalelor și materialelor de consum să nu depășească bugetului lotului dat. Soluții de spălare de rutină, mentenanțe specifice.	(6) Operatorul Economic cistigător prin declarație este obligat post-factum să subcontracteze «Servicii de conectare a echipamentului automat la SIAAMS». Subcontractarea serviciilor de conectare la «SIAAMS» si costul lor să fie incluse in Bugetul Ofertei pentru lotul dat; VI. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Suma totală a seturilor de reagenți, controalelor și materialelor de consum să va depăși bugetului lotului dat. Soluții de spălare de rutină, mentenanțe specifice.	
3.1	33696000-5	3.1. Albumina BCG sau Bromcresol Violet	ALBUMIN	China	Mindray	3.1. Albumina BCG sau Bromcresol Violet	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 964;	CE, ISO
3.2	33696000-5	3.2. Alfa-Amilaza totala	AMYLASE	China	Mindray	3.2. Alfa-Amilaza totala	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x38 ml+R2:1x10 ml; Cantitatea de teste in set: 154;	CE, ISO
3.3	33696000-5	3.3. ALAT, metoda recomandată de IFCC (cu pyridoxal-5-phosphate)	ALAT	China	Mindray	3.3. ALAT, metoda recomandată de IFCC (cu pyridoxal-5-phosphate)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste in set: 660;	CE, ISO
3.4	33696000-5	3.4. ASAT, metoda recomandată de IFCC (cu pyridoxal-5-phosphate)	ASAT	China	Mindray	3.4. ASAT, metoda recomandată de IFCC (cu pyridoxal-5-phosphate)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste in set: 660;	CE, ISO
3.5	33696000-5	3.5. Bilirubina totală	BILIRUBIN TOTAL	China	Mindray	3.5. Bilirubina totală	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x20 ml+R2:1x20 ml; Cantitatea de teste in set: 336;	CE, ISO
3.6	33696000-5	3.6. Bilirubina directă	BILIRUBIN DIRECT	China	Mindray	3.6. Bilirubina directă	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x20 ml+R2:1x20 ml; Cantitatea de teste in set: 411;	CE, ISO
3.7	33696000-5	3.7. Creatinina PAP	CREATININE	China	Mindray	3.7. Creatinina PAP	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x27 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste in set: 392;	CE, ISO
3.8	33696000-5	3.8. Glucose HK	GLUCOSE	China	Mindray	3.8. Glucose HK	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml+R2:2x20 ml; Cantitatea de teste in set: 822;	CE, ISO
3.9	33696000-5	3.9. Proteina totală metoda Biuret	TOTAL PROTEIN	China	Mindray	3.9. Proteina totală metoda Biuret	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului MindrayBS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 1428;	CE, ISO
3.10	33696000-5	3.10. Urea UV	UREA	China	Mindray	3.10. Urea UV	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste in set: 600;	CE, ISO
3.11	33696000-5	3.11. LDH	LDH	China	Mindray	3.11. LDH	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste in set: 622;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
3.12	33696000-5	3.12. CRP reagent	CRP	China	Mindray	3.12. CRP reagent	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x10 ml; Cantitatea de teste in set: 154;	CE, ISO
3.13	33696000-5	3.13. Anti-streptolizin O reagent	ASO	China	Mindray	3.13. Anti-streptolizin O reagent	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x40 ml+CAL; Cantitatea de teste in set: 300;	CE, ISO
3.14	33696000-5	3.14. Rheumatoid Factor reagent	RF	China	Mindray	3.14. Rheumatoid Factor reagent	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x11 ml; Cantitatea de teste in set: 202;	CE, ISO
3.15	33696000-5	3.15. Calibrator și materii de control pentru determinarea Proteinei C, Factorul reumatic și ASL-O (set)		China	Mindray	3.15. Calibrator și materii de control pentru determinarea Proteinei C, Factorul reumatic și ASL-O (set)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430;	CE, ISO
	33696000-5	3.15.1. CRP calibrator	Specific Proteins Calibrator	China	Mindray	3.15. Calibrator și material de control pentru determinarea Proteinei C, Factorul reumatic și ASL-O (set)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 5x1 ml;	CE, ISO
	33696000-5	3.15.2. RF calibrator	RF calibrator	China	Mindray	3.15. Calibrator și material de control pentru determinarea Proteinei C, Factorul reumatic și ASL-O (set)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 5 levels x0.5 ml;	CE, ISO
	33696000-5	3.15.3. ASO/CRP/RF control triplu	ASO/CRP/RF control triplu	China	Mindray	3.15. Calibrator și material de control pentru determinarea Proteinei C, Factorul reumatic și ASL-O (set)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 3x2x1 ml;	CE, ISO
3.16	33696000-5	3.16. Fosfataza Alcaină	ALP	China	Mindray	3.16. Fosfataza Alcaină	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:2x18 ml; Cantitatea de teste in set: 600;	CE, ISO
3.17	33696000-5	3.17. Calciu	CALCIUM	China	Mindray	3.17. Calciu	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 728;	CE, ISO
3.18	33696000-5	3.18. Cholesterol total	TOTAL CHOLESTEROL	China	Mindray	3.18. Cholesterol total	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 728;	CE, ISO
3.19	33696000-5	3.19. Gamma-GTP	GGT	China	Mindray	3.19. Gamma-GTP	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x35 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste in set: 660;	CE, ISO
3.20	33696000-5	3.20. Iron	FERRUM	China	Mindray	3.20. Iron	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x40 ml+R2:1x16 ml+QC; Cantitatea de teste in set: 483;	CE, ISO
3.21	33696000-5	3.21. Magneziu	MEGNESIUM	China	Mindray	3.21. Magneziu	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 728;	CE, ISO
3.22	33696000-5	3.22. Trigliceride	TRIGLYCERIDE	China	Mindray	3.22. Trigliceride	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste in set: 728;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
3.23	33696000-5	3.23. Uric Acid	UA	China	Mindray	3.23. Uric Acid	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml+R2:2x20 ml; Cantitatea de teste în set: 698;	CE, ISO
3.24	33696000-5	3.24. LDL Colesterol	LDL	China	Mindray	3.24. LDL Colesterol	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x14 ml; Cantitatea de teste în set: 227;	CE, ISO
3.25	33696000-5	3.25. HDL Colesterol	HDL	China	Mindray	3.25. HDL Colesterol	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x14 ml; Cantitatea de teste în set: 227;	CE, ISO
3.26	33696000-5	3.26. Calibrator și materiale de control pentru determinarea HDL, LDL colesterol (set)	Lipids Calibrator	China	Mindray	3.26. Calibrator și materiale de control pentru determinarea HDL, LDL colesterol (set)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 5x1 ml;	CE, ISO
3.27	33696000-5	3.27. CK	CK	China	Mindray	3.27. CK	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:2x35 ml+R2:1x18 ml; Cantitatea de teste în set: 300;	CE, ISO
3.28	33696000-5	3.28. Phosphor	PHOSPHORUS	China	Mindray	3.28. Phosphor	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:4x40 ml; Cantitatea de teste în set: 728;	CE, ISO
3.29	33696000-5	3.29. Haemoglobin A1c reagent direct în sânge integral	Haemoglobin A1c	China	Mindray	3.29. Haemoglobin A1c reagent direct în sânge integral	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x15 ml; Cantitatea de teste în set: 337;	CE, ISO
3.30	33696000-5	3.30. Calibrator și materiale de control pentru determinarea HbA1c (set)		China	Mindray	3.30. Calibrator și materiale de control pentru determinarea HbA1c (set)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430;	CE, ISO
	33696000-5	3.30.1. Haemoglobin A1c standart	Haemoglobin A1c standart	China	Mindray	3.30. Calibrator și materiale de control pentru determinarea HbA1c (set)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
	33696000-5	3.30.2. Haemoglobin A1c control N	Haemoglobin A1c control N	China	Mindray	3.30. Calibrator și materiale de control pentru determinarea HbA1c (set)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 4x1 ml;	CE, ISO
	33696000-5	3.30.3. Haemoglobin A1c control P	Haemoglobin A1c control P	China	Mindray	3.30. Calibrator și materiale de control pentru determinarea HbA1c (set)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 4x1 ml;	CE, ISO
3.31	33696000-5	3.31. Cystatin C	Cystatin C	China	Mindray	3.31. Cystatin C	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:1x40 ml+R2:1x12 ml; Cantitatea de teste în set: 300;	CE, ISO
3.32	33696000-5	3.32. Calibrator și materiale de control pentru determinarea Cystatinei C (set)		China	Mindray	3.32. Calibrator și materiale de control pentru determinarea Cystatinei C (set)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului BS-430;	CE, ISO
	33696000-5	3.32.1. CysC Calibrator	CysC Calibrator	China	Mindray	3.32. Calibrator și materiale de control pentru determinarea Cystatinei C (set)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 5x0,5 ml;	CE, ISO
	33696000-5	3.32.2. CysC Control	CysC Control	China	Mindray	3.32. Calibrator și materiale de control pentru determinarea Cystatinei C (set)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 3x2x1 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
3.33	33696000-5	3.33. Total Protein în Urine/CSF reagent	TPUC	China	Mindray	3.33. Total Protein în Urine/CSF reagent	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: R1:3x18 ml+CAL; Cantitatea de teste în set: 240;	CE, ISO
3.34	33696000-5	3.34. Calibrator și materiale de control pentru determinarea Proteinei totale în Urine/ CSF (set)	TPUC Control	China	Mindray	3.34. Calibrator și materiale de control pentru determinarea Proteinei totale în Urine/ CSF (set)	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
3.35	33696000-5	3.35. Multicontrol N, Liofilizat	ClinChem Multi Control (level 1)	China	Mindray	3.35. Multicontrol N, Liofilizat	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 6x5 ml;	CE, ISO
3.36	33696000-5	3.36. Multicontrol P, Liofilizat	ClinChem Multi Control (level 2)	China	Mindray	3.36. Multicontrol P, Liofilizat	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 6x5 ml;	CE, ISO
3.37	33696000-5	3.37. Calibrator multifuncțional	Multi Sera Calibrator	China	Mindray	3.37. Calibrator multifuncțional	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Midray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 10x3 ml;	CE, ISO
3.38	33696000-5	3.38. Reagenți, standarte, controale, soluții, electrode pentru bloc ISE (set)		China	Mindray	3.38. Reagenți, standarte, controale, soluții, electrode pentru bloc ISE (set)	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Midray BS-430;	CE, ISO
	33696000-5	3.38.1. ISE Reagent Pack	ISE Reagent Pack	China	Mindray	3.38. Reagenți, standarte, controale, soluții, electrode pentru bloc ISE (set)	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
	33696000-5	3.38.2. ISE Cleaning Solution	ISE Cleaning Solution	China	Mindray	3.38. Reagenți, standarte, controale, soluții, electrode pentru bloc ISE (set)	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
	33696000-5	3.38.3. ISE Detergent	ISE Detergent	China	Mindray	3.38. Reagenți, standarte, controale, soluții, electrode pentru bloc ISE (set)	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 15 ml;	CE, ISO
	33696000-5	3.38.4. Na Cleaning Solution	Na Cleaning Solution	China	Mindray	3.38. Reagenți, standarte, controale, soluții, electrode pentru bloc ISE (set)	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 15 ml;	CE, ISO
	33696000-5	3.38.5. Na electrode	Na electrode	China	Mindray	3.38. Reagenți, standarte, controale, soluții, electrode pentru bloc ISE (set)	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
	33696000-5	3.38.6. K electrode	K electrode	China	Mindray	3.38. Reagenți, standarte, controale, soluții, electrode pentru bloc ISE (set)	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
	33696000-5	3.38.7. Cl electrode	Cl electrode	China	Mindray	3.38. Reagenți, standarte, controale, soluții, electrode pentru bloc ISE (set)	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
	33696000-5	3.38.8. Reference electrode	Reference electrode	China	Mindray	3.38. Reagenți, standarte, controale, soluții, electrode pentru bloc ISE (set)	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
3.39	33696000-5	3.39. Lampa fotometrica	Photometer Lamp	China	Mindray	3.39. Lampa fotometrica	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
3.40	33696000-5	3.40. Cuve pentru probe	Sample cups	China	SKG Medical	3.40. Cuve pentru probe	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1000 buc;	CE, ISO
3.41	33696000-5	3.41. Solutie de curatare p/u cuve	CD80 Detergent	China	Mindray	3.41. Solutie de curatare p/u cuve	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 6x2 L;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
3.42	33696000-5	3.42. Cuve p/u disc de reacție	Reaction Cuvettes	China	Mindray	2.50. Cuve p/u disc de reacție -	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 100 buc;	CE, ISO
3.43	33696000-5	3.43. Prefilter 5 um la modul pregătirei apei	Prefilter 5um 10"	Polonia	Hydrolab	2.51. Prefilter 5 um la modul pregătirei apei -	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
3.44	33696000-5	3.44. Filtru de carbon GAC la modul pregătirei apei	Carbon filter GAC 10"	Polonia	Hydrolab	2.52. Filtru de carbon GAC la modul pregătirei apei -	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
3.45	33696000-5	3.45. Cartuș de schimb de ioni H6 la modul pregătirei apei	Ion-exchange cartridge H6	Polonia	Hydrolab	2.53. Cartuș de schimb de ioni H6 la modul pregătirei apei -	Conform cerințelor; Compatibil cu analizator Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
3.46	33696000-5	3.46 Set de mentenanță	Maintenance kit	China	Mindray	3.46 Set de mentenanță	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Mindray BS-430; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
5		5. HumaLyte Plus 5 (analizator p/u cuantificarea electroliților)						
5.1	33696000-5	5.1. Reagent pack -	Reagent Pack for Humalyte Plus 5	Germania	Human	5.1. Reagent pack - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Reagent Pack specific, original, barcodat, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea electroliților în ser uman. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 1000 ml;	CE, ISO
5.2	33696000-5	5.2 .Solutie p/u mentinerea K+ -	K Filling Solution	Germania	Human	5.2 .Solutie p/u mentinerea K+ - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție pentru menținerea electrozului K+ specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
5.3	33696000-5	5.3. Solutie p/u mentinerea Na+ / Cl-/pH -	Na/Cl/pH Filling Solution	Germania	Human	5.3. Solutie p/u mentinerea Na+ / Cl-/pH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție pentru menținerea electrodelor Na+ / Cl- /pH specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
5.4	33696000-5	5.4. Solutie p/u mentinerea Ca2+ -	Ca Filling Solution	Germania	Human	5.4. Solutie p/u mentinerea Ca2+ - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție pentru menținerea electrozului Ca2+ specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
5.5	33696000-5	5.5. Solutie p/u mentinerea Ref -	Reference Filling Solution	Germania	Human	5.5. Solutie p/u mentinerea Ref - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție pentru menținerea electrozului referens specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
5.6	33696000-5	5.6. Na+ conditioner -	Na Conditioner	Germania	Human	5.6. Na+ conditioner - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Condițiooner Na+ specific, original, compatibil cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
5.7	33696000-5	5.7. Solutie QC 100ml -	QC Solution	Germania	Human	5.7. Solutie QC 100ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție QC specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
5.8	33696000-5	5.8. Solutie de curatare -	Weekly Cleaning solution	Germania	Human	5.8. Solutie de curatare - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție pentru menținerea electrozului referens specifică, originală, compatibilă cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standart p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV / Denumirea bunurilor/serviciilor		Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
5.9	33696000-5	5.9. Rotor p/u pompa peristaltică -	Rotor for peristaltic pump	Germania	Human	5.9. Rotor p/u pompa peristaltică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Rotor pentru pompa peristaltică, specific, original, compatibil cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
5.10	33696000-5	5.10. Motor p/u pompa peristaltică -	Motor for peristaltic pump	Germania	Human	5.10. Motor p/u pompa peristaltică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Motor pentru pompa peristaltică, specific, original, compatibil cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
5.11	33696000-5	5.11. Tub p/u pompa peristaltică -	Tube for peristaltic pump	Germania	Human	5.11. Tub p/u pompa peristaltică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Tub pentru pompa peristaltică, specific, original, compatibil cu analizatorul electroliților automat Humalyte Plus 5. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului Humalyte Plus 5; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
6		6. Mindray CL-900 (CLIA)						
6.1	33696000-5	6.1. HBsAg -	HBsAg	China	Mindray	6.1. HBsAg - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea HBsAg în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x100 teste;	CE, ISO
6.2	33696000-5	6.2. Anti HCV -	Anti-HCV	China	Mindray	6.2. Anti HCV - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea Anti-HCV în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x100 teste;	CE, ISO
6.3	33696000-5	6.3. T PSA -	TPSA	China	Mindray	6.3. T PSA - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea T PSA în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.4	33696000-5	6.4. T3 -	T3	China	Mindray	6.4. T3 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă T3 în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.5	33696000-5	6.5. FT3 -	FT3	China	Mindray	6.5. FT3 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă F T3 în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.6	33696000-5	6.6. T4 -	T4	China	Mindray	6.6. T4 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă T4 în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
6.7	33696000-5	6.7. FT4 -	FT4	China	Mindray	6.7. FT4 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă F T4 în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.8	33696000-5	6.8. Anti-TG -	Anti-TG	China	Mindray	6.8. Anti-TG - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea Anti - TG în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.9	33696000-5	6.9. Anti-TPO -	Anti-TPO	China	Mindray	6.9. Anti - TPO - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea Anti - TPO în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.10	33696000-5	6.10. TSH -	TSH	China	Mindray	6.10. TSH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă TSH în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.11	33696000-5	6.11. sCD14-ST (Presepsin) -	sCD14-ST	China	Mindray	6.11. sCD14-ST (Presepsin) - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de reactivi standart pentru aparat , specific, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, cu reagenți gata de lucru pentru determinarea cantitativă sCD14-ST în ser/plasmă umană. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x50 teste;	CE, ISO
6.12	33696000-5	6.12. sCD14-ST Calibrator 4*3*0,3ml -	sCD14-ST Calibrator	China	Mindray	6.12. sCD14-ST Calibrator 4*3*0,3ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a sCD14-ST efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 4x3x0,3ml	CE, ISO
6.13	33696000-5	6.13. sCD14-ST Control (L) 3*0,5ml -	sCD14-ST Control (L)	China	Mindray	6.13. sCD14-ST Control (L) 3*0,5ml - Cerințe specifice: Set de control negativi, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la sCD14-ST pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x0,5 ml;	CE, ISO
6.14	33696000-5	6.14. sCD14-ST Control (H) 3*0,5ml -	sCD14-ST Control (H)	China	Mindray	6.14. sCD14-ST Control (H) 3*0,5ml - Cerințe specifice: Set de control negativi, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la sCD14-ST pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x0,5 ml;	CE, ISO
6.15	33696000-5	6.15. HBsAg calibrator 3x2ml -	HBsAg calibrators	China	Mindray	6.15. HBsAg calibrator 3x2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a HBsAg efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
6.16	33696000-5	6.16. HBsAg control pozitiv 3*2ml -	HBsAg Positive Control	China	Mindray	6.16. HBsAg control pozitiv 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control pozitiv, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la HBsAg pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.17	33696000-5	6.17. HBsAg control negativ 3*2ml -	HBsAg Negative Control	China	Mindray	6.17. HBsAg control negativ 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control negativ, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la HBsAg pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.18	33696000-5	6.18. Anti HCV calibrator 2*2ml -	Anti-HCV calibrators	China	Mindray	6.18. Anti HCV calibrator 2*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a Anti HCV efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 2x2 ml;	CE, ISO
6.19	33696000-5	6.19. Anti HCV control pozitiv 3*2ml -	Anti-HCV Positive Control	China	Mindray	6.19. Anti HCV control pozitiv 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control pozitiv, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la Anti HCV pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.20	33696000-5	6.20. Anti HCV control negativ 3*2ml -	Anti-HCV Negative Control	China	Mindray	6.20. Anti HCV control negativ 3*2ml - Cerințe specifice: Set de control negativ, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testetelor la ANTI hcv pe analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.21	33696000-5	6.21. T3 calibrator 3*2ml -	T3 calibrators	China	Mindray	6.21. T3 calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a T3 efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.22	33696000-5	6.22. FT3 calibrator 3*2ml -	FT3 calibrators	China	Mindray	6.22. FT3 calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a FT3 efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.23	33696000-5	6.23. T4 calibrator 3*2ml -	T4 calibrators	China	Mindray	6.23. T4 calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a T4 efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.24	33696000-5	6.24. FT4 calibrator 3*2ml -	FT4 calibrators	China	Mindray	6.24. FT4 calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a FT4 efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.25	33696000-5	6.25. TSH calibrator 3*2ml -	20. TSH calibrators	China	Mindray	6.25. TSH calibrator 3*2ml - Cerințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a TSH efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
6.26	33696000-5	6.26. Anti TG calibrator 3*2ml -	Anti-TG calibrators	China	Mindray	6.26. Anti TG calibrator 3*2ml - Cereințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a Anti-TG efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.27	33696000-5	6.27. Anti TPO calibrator 3*2ml -	Anti-TPO calibrators	China	Mindray	6.27. Anti TPO calibrator 3*2ml - Cereințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a Anti TPO efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.28	33696000-5	6.28. T PSA calibrator 3*2ml -	TPSA calibrators	China	Mindray	6.28. T PSA calibrator 3*2ml - Cereințe specifice: Set de calibratori monoconstituenți, originali, specifiți, destinate pentru calibrarea metodei de determinare cantitativă a T PSA efectuate la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.29	33696000-5	6.29. Thyroid Function Multi Control L 3*5ml -	Thyroid Function Multi Control (L)	China	Mindray	6.29. Thyroid Function Multi Control L 3*5ml - Cereințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x5 ml;	CE, ISO
6.30	33696000-5	6.30. Thyroid Function Multi Control H 3*5ml -	Thyroid Function Multi Control (H)	China	Mindray	6.30. Thyroid Function Multi Control H 3*5ml - Cereințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900i Ambalaj standart p/u aparat: 3x5 ml	CE, ISO
6.31	33696000-5	6.31. Anti-thyroid Antibodies Control L 3*2ml -	Anti-Thyroid Abs Control (L)	China	Mindray	6.31. Anti-thyroid Antibodies Control L 3*2ml - Cereințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.32	33696000-5	6.32. Anti-thyroid Antibodies Control H 3*2ml -	Anti-Thyroid Abs Control (H)	China	Mindray	6.32. Anti-thyroid Antibodies Control H 3*2ml - Cereințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x2 ml;	CE, ISO
6.33	33696000-5	6.33. Tumor Marker Multi Control L, 3x5ml -	Tumor Marker Multi Control (L)	China	Mindray	6.33. Tumor Marker Multi Control L, 3x5ml - Cereințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 3x5 ml;	CE, ISO
6.34	33696000-5	6.34. Tumor Marker Multi Control H, 3x5ml -	Tumor Marker Multi Control (H)	China	Mindray	6.34. Tumor Marker Multi Control H, 3x5ml - Cereințe specifice: Set de control multiconștient, original, specific, destinat pentru efectuarea controlului calității la analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. Certificat de conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului automat de imunologie prin chemiluminiscenta CL-900i Ambalaj standart p/u aparat: 3x5 ml	CE, ISO
6.35	33696000-5	6.35. Cuve de reacție -	Immunoassy Cuvette	China	Mindray	6.35. Cuve de reacție - Cereințe specifice pentru set diagnostic: Set de cuve de reacție, specifice după volum și formă pentru analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900, destinate pentru reacții imunologice și măsurare. Cereințe generale: Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 21x2x88 buc;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
6.36	33696000-5	6.36. Soluție substrat, 4x75ml -	Substrate Solution	China	Mindray	6.36. Soluție substrat, 4x75ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de Substrat solution, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 4x75 ml;	CE, ISO
6.37	33696000-5	6.37. Soluție de spălare, 10L -	Wash Buffer	China	Mindray	6.37. Soluție de spălare, 10L - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de Wash buffer, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 10 L;	CE, ISO
6.38	33696000-5	6.38. Detergent, 1x50ml -	Probe Cleanser	China	Mindray	6.38. Detergent, 1x50ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de Probe Cleanser, original, barcodat, compatibil cu analizatorul automat de imunologie Mindray CL-900. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului CL-900i; Ambalaj standart p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
8		8. Sysmex KX-21 N, Sysmex XQ-320						
8.1	33696000-5	8.1. Diluent Cell Pack, set 1x20L -	Cellpack	Japonia	Sysmex	8.1. Diluent Cell Pack, set 1x20L - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standart de la producător analizorului - canistra 20 l. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21N, destinat pentru prima etapă de diluție fixă, pe bordul analizatorului. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului KX-21N, XQ-320; Ambalaj standart p/u aparat: 20 L;	CE, ISO
8.2	33696000-5	8.2. Reagent Stromatolyser-WH, set 3*500ml -	Stromatolyzer-WH	Japonia	Sysmex	8.2. Reagent Stromatolyser-WH, set 3*500ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standart de la producător analizorului - set 3x500 ml. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21N, destinat pentru lizarea eritrocitelor, trombocitelor și diluarea leucocitelor p/u efectuarea enumerării ulterioare a leucocitelor. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului KX-21N, XQ-320; Ambalaj standart p/u aparat: 3x500 ml;	CE, ISO
8.3	33696000-5	8.3. Detergent Cellclean CL-50 set 1x50ml -	Cellclean	Japonia	Sysmex	8.3. Detergent Cellclean CL-50 set 1x50ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standart de la producător analizorului - flacon 50 ml. Setul de soluție de detergent p/u îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului, original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21N, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului KX-21N, XQ-320; Ambalaj standart p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
8.4	33696000-5	8.4. Control Eightcheck-3WP Lov Level set 1x1,5ml -	Eightcheck-3WP L	Japonia	Sysmex	8.4. Control Eightcheck-3WP Lov Level set 1x1,5ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic 1,5 ml nivel patologic mic, original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21N, destinat pentru control de calitate intern zilnic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului KX-21N, XQ-320; Ambalaj standart p/u aparat: 1,5 ml;	CE, ISO
8.5	33696000-5	8.5. Control Eightcheck-3WP Normal Level set 1x1,5ml -	Eightcheck-3WP N	Japonia	Sysmex	8.5. Control Eightcheck-3WP Normal Level set 1x1,5ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic 1,5 ml nivel normal, original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21N, destinat pentru control de calitate intern zilnic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului KX-21N, XQ-320; Ambalaj standart p/u aparat: 1,5 ml;	CE, ISO
8.6	33696000-5	8.6. Control Eightcheck-3WP High Level set 1x1,5ml -	Eightcheck-3WP H	Japonia	Sysmex	8.6. Control Eightcheck-3WP High Level set 1x1,5ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic 1,5 ml nivel patologic înalt, original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21N, destinat pentru control de calitate intern zilnic. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului KX-21N, XQ-320; Ambalaj standart p/u aparat: 1,5 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
8.7	33696000-5	8.7. Transducer WBC -	Transducer No.8 (WBC)	Japonia	Sysmex	8.7. Transducer WBC - Cerințe specifice: Transducer WBC (camera de numărare a leucocitelor și formulei leucocitare) originală, de tehnologie specifică, destinată măsurării și numărării indicilor hematologici determinați de analizatorul automat hematologic Sysmex KX-21N. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului KX-21N, XQ-320; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
9		9. Analizator hematologic automat SYSMEX XN-1000i, Japan						
9.1	33696000-5	9.1. Reagent DCL p/u diluarea tuturor fracțiilor celulare - Set:1 canistra x 20L.	Cellpack DCL	Japonia	Sysmex	9.1. Reagent DCL p/u diluarea tuturor fracțiilor celulare - Set:1 canistra x 20L. Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului - canistra 20 l. Componenta: Polymethine dye 0,03%, Methanol 7,9%, Ethylene glycol 99,9% . Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru prima etapă de diluție fixă, pe bordul analizatorului, a volumelor de probă destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului XN-1000i; Ambalaj standard p/u aparat: 20 L;	CE, ISO
9.2	33696000-5	9.2. Reagent Fluorocell WDF p/u colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil. - Set: 2fl x 22ml.	Fluorocell WDF	Japonia	Sysmex	9.2. Reagent Fluorocell WDF p/u colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil. - Set: 2fl x 22ml. Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului - Set: 2 fl x 22 ml. Componenta: Polymethine dye - 0,002%, Methanol - 3,00%, Ethylene glycol - 96,90%. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului XN-1000i; Ambalaj standard p/u aparat: 2x22 ml;	CE, ISO
9.3	33696000-5	9.3. Reagent Lysercell WDF p/u lizarea eritrocitelor în scopul determinării a leucocitelor 4diff - Set: 1flx2L.	Lysercell WDF	Japonia	Sysmex	9.3. Reagent Lysercell WDF p/u lizarea eritrocitelor în scopul determinării a leucocitelor 4diff - Set: 1flx2L. Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului - Set: 1 flacon x 2 l. Componenta: Organic quaternary amonium salts 0,07%, nonionic surfactant 0,17%. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru lizarea eritrocitelor în scopul determinării a leucocitelor 4 diff (limfocite, monocite, eozinofile, neutrofile + bazofile. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului XN-1000i; Ambalaj standard p/u aparat: 2 L;	CE, ISO
9.4	33696000-5	9.4. Reagent Sulfolyser p/u determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge - Set: 3x500ml.	Sulfolyser	Japonia	Sysmex	9.4. Reagent Sulfolyser p/u determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge - Set: 3x500ml. Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului - Set: 3 fl x 500 ml. Componenta: Sodium Lauryl Sulphate - 1,7 g/l. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru determinarea a concentrației de hemoglobină în sânge. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului XN-1000i; Ambalaj standard p/u aparat: 3x500 ml;	CE, ISO
9.5	33696000-5	9.5. Reagent Fluorocell WNR p/u colorarea structurii interne celulelor nucleare - Set: 2x82ml -	Fluorocell WNR	Japonia	Sysmex	9.5. Reagent Fluorocell WNR p/u colorarea structurii interne celulelor nucleare - Set: 2x82ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului - Set: 2 fl x 82 ml. Componenta: Organic quaternary amonium salts 0,07%, nonionic surfactant 0,17%. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru colorarea structurii interne celulelor nucleare din probele diluate și lizate în prealabil. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului XN-1000i; Ambalaj standard p/u aparat: 2x82 ml;	CE, ISO
9.6	33696000-5	9.6. Reagent Lysercell WNR p/u lizarea eritrocitelor - Set: 1flx5L	Lysercell WNR	Japonia	Sysmex	9.6. Reagent Lysercell WNR p/u lizarea eritrocitelor - Set: 1flx5L. Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului Set: 1 fl x 5 L. Componenta: Organic quaternary amonium salts 0,20%, nonionic surfactant 0,10%. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru lizarea eritrocitelor în scopul determinării a bazofilelor, leucocitelor și eritrocitelor nucleate. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului XN-1000i; Ambalaj standard p/u aparat: 5 L;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
9.7	33696000-5	9.7. Detergent Cellclean CL-50 p/u mentenanță zilnice - Set: 1flx50ml.	Cellclean	Japonia	Sysmex	9.7. Detergent Cellclean CL-50 p/u mentenanță zilnice - Set: 1flx50ml. Cereințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului - Set: 1 fl x 50 ml. Componenta: Sodium Hypochlorite - 5,00%. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduiuri celulare, proteine din sistemului hidraulic al analizatorului. Cereințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului XN-1000i; Ambalaj standard p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
9.8	33696000-5	9.8. Material de control_XN Check Level 1 - Set: 1flx3ml.	XN Check L1	Japonia	Sysmex	9.8. Material de control_XN Check Level 1 - Set: 1flx3ml. Cereințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic - Set: 1 fl x 3 ml, nivel L 1 , original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru control de calitate intern zilnic a analizatorului hematologic automat. Cereințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului XN-1000i; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
9.9	33696000-5	9.9. Material de control_XN Check Level 2 - Set: 1flx3ml.	XN Check L2	Japonia	Sysmex	9.9. Material de control_XN Check Level 2 - Set: 1flx3ml. Cereințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic - Set: 1 fl x 3 ml, nivel L 2 , original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru control de calitate intern zilnic a analizatorului hematologic automat. Cereințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului XN-1000i; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
9.10	33696000-5	9.10. Material de control_XN Check Level 3 - Set: 1flx3ml.	XN Check L3	Japonia	Sysmex	9.10. Material de control_XN Check Level 3 - Set: 1flx3ml. Cereințe specifice pentru set diagnostic: Setul de control hematologic - Set: 1 fl x 3 ml, nivel L 3 , original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru control de calitate intern zilnic a analizatorului hematologic automat. Cereințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului XN-1000i; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
9.11	33696000-5	9.11. Calibrator Hemoglobina - set: 1flx3ml.	XN CAL	Japonia	Sysmex	9.11. Calibrator Hemoglobina - set: 1flx3ml. Cereințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului - Set: 1 fl x 3 ml. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i, destinat pentru calibrarea hemoglobinei. Cereințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului XN-1000i; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
9.12	33696000-5	9.12. Unitate p/u prelucrarea eprubetelor -	ASP_ASSY (PM) NO.8	Japonia	Sysmex	9.12. Unitate p/u prelucrarea eprubetelor - Cereințe specifice pentru set diagnostic: Ambalajul standard de la producător analizorului , original, specific, compatibil cu analizatorul Sysmex XN-1000i. Cereințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului XN-1000i; Ambalaj standard p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
10		10. Analizator balanței acido-bazică automat ABL-825, Radiometer Dania						
10.1	33696000-5	10.1. Soluție p/u curățare -	Cleaning Solution	Danemarca	Radiometer	10.1. Soluție p/u curățare - Cereințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: box 175 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cereințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 175 ml;	CE, ISO
10.2	33696000-5	10.2. Soluție p/u calibrare 1 -	Calibration Solution 1	Danemarca	Radiometer	10.2. Soluție p/u calibrare 1 - Cereințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: box 200 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cereințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 200 ml;	CE, ISO
10.3	33696000-5	10.3. Soluție p/u calibrare 2 -	Calibration Solution 2	Danemarca	Radiometer	10.3. Soluție p/u calibrare 2 - Cereințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: box 200 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cereințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 200 ml;	CE, ISO
10.4	33696000-5	10.4. Soluție p/u spălare "Rinse" -	Rinse Solution	Danemarca	Radiometer	10.4. Soluție p/u spălare "Rinse" - Cereințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: box 600 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cereințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cereințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 600 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
10.5	33696000-5	10.5. Soluție deproteinizantă hipochlorid -	Hypochloride Solution	Danemarca	Radiometer	10.5. Soluție deproteinizantă hipochlorid - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat - Set 1 fl x 100 ml compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 100 ml;	CE, ISO
10.6	33696000-5	10.6. Gaz p/u calibrare 1 -	Calibration Gas 1	Danemarca	Radiometer	10.6. Gaz p/u calibrare 1 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: balon cu gaz pentru calibrarea aparatului nivel I - 34 bar compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 34 bar;	CE, ISO
10.7	33696000-5	10.7. Gaz p/u calibrare 2 -	Calibration Gas 2	Danemarca	Radiometer	10.7. Gaz p/u calibrare 2 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: balon cu gaz pentru calibrarea aparatului nivel II - 34 bar compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 34 bar;	CE, ISO
10.8	33696000-5	10.8. Set p/u calibrare tHb, S7770 -	Calibration Solution tHb	Danemarca	Radiometer	10.8. Set p/u calibrare tHb, S7770 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: Set: 4 fiole compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 4 fl;	CE, ISO
10.9	33696000-5	10.9. Set AutoCheck 5+, nivel 2 -	QUALICHECK 5+, Level 2	Danemarca	Radiometer	10.9. Set AutoCheck 5+, nivel 2 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Ambalaj standard p/u aparat: Set: 30 fiole compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 30 fl;	CE, ISO
10.10	33696000-5	10.10. Membrane box p/u Lactat electrod -	Membrane Box Ref	Danemarca	Radiometer	10.10. Membrane box p/u Lactat electrod - Cerințe specifice pentru set: Ambalaj standard p/u aparat: box cu 4 membrane pentru Lactat electrod, compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 4 buc;	CE, ISO
10.11	33696000-5	10.11. Membrane box p/u pO2 electrod -	Membrane Box pCO2	Danemarca	Radiometer	10.11. Membrane box p/u pO2 electrod - Cerințe specifice pentru set: Ambalaj standard p/u aparat: box cu 4 membrane pentru pO2 electrod, compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 4 buc;	CE, ISO
10.12	33696000-5	10.12. Membrane box p/u Na electrod -	Membrane Box Lac	Danemarca	Radiometer	10.12. Membrane box p/u Na electrod - Cerințe specifice pentru set: Ambalaj standard p/u aparat: box cu 4 membrane pentru Na electrod, compatibil cu analizor ABL-825. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului ABL-825; Ambalaj standard p/u aparat: 4 buc;	CE, ISO
12		12. Coagulometru semiautomat HUMACLOT QUATTRO, Germania						
12.1	33696000-5	12.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT -	Hemostat Thrombin Time	Germania	Human	12.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului trombinic din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului HumacLOT Quattro. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standard p/u aparat: 3x3 ml; Cantitatea de teste in set: 110;	CE, ISO
12.2	33696000-5	12.2. Set p/u detrmnarea protrombinei atestat ISI 1,0-1,15 -	Hemostat Thromboplastin	Germania	Human	12.2. Set p/u detrmnarea protrombinei atestat ISI 1,0-1,15 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului HumacLOT Quattro. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standard p/u aparat: 6x10 ml; Cantitatea de teste in set: 570;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
12.3	33696000-5	12.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat -	Hemostat aPTT-EL	Germania	Human	12.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului HumacLOT Quattro. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 6x4 ml; Cantitatea de teste in set: 450;	CE, ISO
12.4	33696000-5	12.4. Set p/u determinarea fibrinogenului, metoda Klauss -	Hemostat Fibrinogen	Germania	Human	12.4. Set p/u determinarea fibrinogenului, metoda Klauss - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului fără diluție plasmei după metoda Klauss din plasma cu citrat de sodiu 3,2%. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului HumacLOT Quattro. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 5x2 ml; Cantitatea de teste in set: 190;	CE, ISO
12.5	33696000-5	12.5. Hemostat Calibrator -	Hemostat Calibrator	Germania	Human	12.5. Hemostat 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 HumacLOT Quattro. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 4x1 ml;	CE, ISO
12.6	33696000-5	12.6. Plasma de control normală -	Hemostat Control Plasma N	Germania	Human	12.6. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru set de control: Plasma cu activitatea normală a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea normală de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului HumacLOT Quattro. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO
12.7	33696000-5	12.7. Plasma de control patologică -	Hemostat Control Plasma P	Germania	Human	12.7. 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 HumacLOT Quattro. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO
12.8	33696000-5	12.8. Cuve de reacție -	Reaction Cuvettes	Germania	Human	12.8. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de hemostază HumacLOT Quattro, 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului HUMANCLOT Quattro; Ambalaj standart p/u aparat: 5x500 buc;	CE, ISO
13		13. Coagulometru automat SYSMEX-560, Japan						
13.1	33696000-5	13.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT -	Hemostat Thrombin Time	Germania	Human	13.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului trombinic TT din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex - 560. 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.	Conform cerințelor; Produsul este compatibil cu coagulometru automat SYSMEX-560; Ambalaj standart p/u aparat: 3x3 ml; Cantitatea de teste in set: 110;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
13.2	33696000-5	13.2. Set p/u detrmnarea protrombinei atestat ISI 1,1-1,15 -	Hemostat Thromboplastin	Germania	Human	13.2. Set p/u detrmnarea protrombinei atestat ISI 1,1-1,15 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma umană. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex - 560 . 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.	Conform cerințelor; Produsul este compatibil cu coagulometru automat SYSMEX-560; Ambalaj standart p/u aparat: 6x10 ml; Cantitatea de teste in set: 570;	CE, ISO
13.3	33696000-5	13.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat -	Hemostat aPTT-EL	Germania	Human	13.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu umană. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Sysmex - 560. 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.	Conform cerințelor; Produsul este compatibil cu coagulometru automat SYSMEX-560; Ambalaj standart p/u aparat: 6x4 ml; Cantitatea de teste in set: 450;	CE, ISO
13.4	33696000-5	13.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss	Hemostat Fibrinogen	Germania	Human	13.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klauss din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Sysmex - 560. 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.	Conform cerințelor; Produsul este compatibil cu coagulometru automat SYSMEX-560; Ambalaj standart p/u aparat: 5x2 ml; Cantitatea de teste in set: 190;	CE, ISO
13.5	33696000-5	13.5. Plasma de control normală -	Hemostat Control Plasma N	Germania	Human	13.5. Plasma de control normală - Cerințe specifice pentru set de control: Plasma cu activitatea normală a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea normală de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Sysmex - 560. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este compatibil cu coagulometru automat SYSMEX-560; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO
13.6	33696000-5	13.6. Plasma de control patologică -	Hemostat Control Plasma P	Germania	Human	13.6. Plasma de control patologică - Cerințe specifice pentru kit de control: Plasma cu activitatea patologică a PT după Quick, TT, APTT și cantitatea patologică de Fibrinogen pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate. Ambalaj standard de la producătorul echipamentului Sysmex - 560. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este compatibil cu coagulometru automat SYSMEX-560; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO
13.7	33696000-5	13.7. Cuve de reacție -	Reaction Cuvettes	Japonia	Sysmex	13.7. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Sysmex - 560, 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul coagulometrului SYSMEX-560; Ambalaj standart p/u aparat: 3000 buc;	CE, ISO
13.8	33696000-5	13.8. Cuve conice p/u probe 2,0ml -	Sample Cups, 2 ml	China	SKG Medical	13.8. Cuve conice p/u probe 2,0ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve conice 2,0 ml de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Sysmex - 560, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru SYSMEX-560; Ambalaj standart p/u aparat: 500 buc;	CE, ISO
13.9	33696000-5	13.9. Cuve conice 4ml -	Sample Cups, 4 ml	Japonia	Sysmex	13.9. Cuve conice 4ml - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve conice 4 ml de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Sysmex - 560, 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.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul coagulometrului SYSMEX-560; Ambalaj standart p/u aparat: 100 buc;	CE, ISO
13.10	33696000-5	13.10. Soluție de curățare -	CA Clean I	Japonia	Sysmex	13.10. Soluție de curățare - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Setul de soluție curățare, original, compatibil cu coagulometru automat Sysmex - 560. 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.	Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul coagulometrului SYSMEX-560; Ambalaj standart p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
14		14. Coagulometru automat C 3100 Mindray, China						
14.1	33696000-5	14.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT	Hemostat Thrombin Time	Germania	Human	14.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului trombinic TT din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C 3100. 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.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 3x3 ml; Cantitatea de teste in set: 110;	CE, ISO
14.2	33696000-5	14.2. Set p/u detrmnarea protrombinei ataestat ISI 1,1-1,15	Hemostat Thromboplastin	Germania	Human	14.2. Set p/u detrmnarea protrombinei ataestat ISI 1,1-1,15 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma umană. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C 3100 . 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.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 6x10 ml; Cantitatea de teste in set: 570;	CE, ISO
14.3	33696000-5	14.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat	Hemostat aPTT-EL	Germania	Human	14.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C 3100 .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.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 6x4 ml; Cantitatea de teste in set: 450;	CE, ISO
14.4	33696000-5	14.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klaus	Hemostat Fibrinogen	Germania	Human	14.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klaus - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klaus din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C 3100 .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.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 2x5 ml; Cantitatea de teste in set: 190;	CE, ISO
14.5	33696000-5	14.5. Set p/u determinarea D - dimerilor cu calibrator	D-Dimer	Germania	Human	14.5. Set p/u determinarea D-dimerilor cu calibrator - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor din plasma umană cu calibrator. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C 3100 . 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.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 6x4 ml; Cantitatea de teste in set: 345;	CE, ISO
14.6	33696000-5	14.6. Plasma de control p/u determinarea D-dimerilor	D-Dimer control	Germania	Human	14.6. Plasma de control p/u determinarea D-dimerilor - Cerințe specifice: Plasma de control pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Mindray C3100. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 2x5x1 ml;	CE, ISO
14.7	33696000-5	14.7. Plasma de control normală	Hemostat Control Plasma N	Germania	Human	14.7. 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 Mindray C 3110. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
14.8	33696000-5	14.8. Plasma de control patologică	Hemostat Control Plasma P	Germania	Human	14.8. 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 Mindray C 3110. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml;	CE, ISO
14.9	33696000-5	14.9. Cuve de reacție	Reaction Cuvettes	China	Mindray	14.9. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Mindray C 3110, 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 5x1000 buc;	CE, ISO
14.10	33696000-5	14.10. Cuve pentru probe	Sample Cups	China	SKG Medical	14.10. Cuve p/u probe - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve conice de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Mindray C 3110, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 1000 buc;	CE, ISO
14.11	33696000-5	14.11. Soluție de curățare I	Cleaning Solution I	China	Mindray	14.11. Soluție de curățare I - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție de curățare I pentru coagulometru automat Mindray C 3110, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 10x15 ml;	CE, ISO
14.12	33696000-5	14.12. Soluție de curățare II	Cleaning Solution II	China	Mindray	14.12. Soluție de curățare II - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție de curățare II pentru coagulometru automat Mindray C 3110, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 2500 ml;	CE, ISO
14.13	33696000-5	14.13. Tub pentru pompa peristaltică	Tube for peristaltic pump	China	Mindray	14.13. Tub p/u pompa peristaltică - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Tub pentru pompa peristaltică pentru coagulometru automat Mindray C 3110, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului C3100; Ambalaj standart p/u aparat: 1 buc;	CE, ISO
		15. Coagulometru automat Sysmex CS 1600						
15.1	33696000-5	15.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT -	Test Thrombin	Germania	Siemens	15.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului trombinic TT din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex CS-1600. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețului 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x5 ml; Cantitatea de teste in set: 475;	CE, ISO
15.2	33696000-5	15.2. Set p/u detrmnarea protrombinei ataestat ISI 1,1-1,15 -	Innovin	Germania	Siemens	15.2. Set p/u detrmnarea protrombinei ataestat ISI 1,1-1,15 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de tromboplastină pentru determinarea Activității Protrombinei după Quick cu INR din plasma umană. ISI tromboplastinei mai mic de 1,15. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex CS-1600. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețului 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 12x20 ml; Cantitatea de teste in set: 2280;	CE, ISO
15.3	33696000-5	15.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat -	Actin FS	Germania	Siemens	15.3. Set p/u detrmnarea timpului de tromboplastină parțial activat - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activate din plasma cu umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex CS-1600. Facturarea reagenților se va executa conform împachetărilor și prețului 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x10 ml; Cantitatea de teste in set: 1900;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
15.4	33696000-5	15.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klausss -	Thrombin (100NIH)	Germania	Siemens	15.4. Set p/u determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klausss - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului după metoda Klausss din plasma umană. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex CS-1600. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometruului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x5 ml; Cantitatea de teste în set: 950;	CE, ISO
15.5	33696000-5	15.5. Calibrator pentru determinarea PT, APTT, TT, Fib -	PT Multicalibrator / Standard Human Plasma	Germania	Siemens	15.5. Calibrator pentru determinarea PT, APTT, TT, Fib - 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 Sysmex CS-1600. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produs este original de la producătorul coagulometruului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 6x1 ml / 10x1 ml;	CE, ISO
15.6	33696000-5	15.6. Set p/u determinarea D - dimerilor cu calibrator -	D-Dimer	Germania	Siemens	15.6. Set p/u determinarea D - dimerilor cu calibrator - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Set pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor din plasma umană cu calibrator. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex CS-1600. 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometruului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 6x4 ml+CAL; Cantitatea de teste în set: 345;	CE, ISO
15.7	33696000-5	15.7. Plasma de control p/u determinarea D-dimerilor -	D-Dimer Controls	Germania	Siemens	15.7. Plasma de control p/u determinarea D-dimerilor - Cerințe specifice: Plasma de control pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex CS-1600. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometruului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 2x5x1 ml;	CE, ISO
15.8	33696000-5	15.8. Plasma de control normală -	Control Plasma N	Germania	Siemens	15.8. 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 Sysmex CS-1600. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometruului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x1 ml;	CE, ISO
15.9	33696000-5	15.9. Plasma de control patologică -	Control Plasma P	Germania	Siemens	15.9. 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 Sysmex CS-1600. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometruului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x1 ml;	CE, ISO
15.10	33696000-5	15.10. Solutie bufer p/u determinarea fibrinogenului -	Owren's Veronal Buffer	Germania	Siemens	15.10. Solutie bufer p/u determinarea fibrinogenului - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Solutie bufer pentru determinarea fibrinogenului. Ambalaj standard de la producătorul coagulometru automat Sysmex CS-1600. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometruului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 10x15 ml;	CE, ISO
15.11	33696000-5	15.11. Cuve de reacție -	Reaction Cuvettes	Japonia	Sysmex	15.11. Cuve de reacție - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Sysmex CS-1600, 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.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometruului CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 3000 buc;	CE, ISO
15.12	33696000-5	15.12. Cuve p/u probe -	Sample Cups	China	SKG Medical	15.12. Cuve p/u probe - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Cuve conice de unică folosință, specifice după volum și formă pentru coagulometru automat Sysmex CS-1600, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Compatibil cu coagulometru CS-1600; Ambalaj standart p/u aparat: 500 buc;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
15.13	33696000-5	15.13. Soluție de curățare I -	CA Clean I	Japonia	Sysmex	15.13. Soluție de curățare I - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție de curățare I pentru coagulometru automat Sysmex CS-1600, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standard p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO
15.14	33696000-5	15.14. Soluție de curățare II -	CA Clean II	Japonia	Sysmex	15.14. Soluție de curățare II - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Soluție de curățare II pentru coagulometru automat Sysmex CS-1600, destinate pentru probe. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standard p/u aparat: 500 ml;	CE, ISO
15.15	33696000-5	15.15. Set p/u mentenanță 12 luni -	Maintenance kit	Japonia	Sysmex	15.15. Set p/u mentenanță 12 luni - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Set de mentenanță pentru coagulometru automat Sysmex CS-1600. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul coagulometrului CS-1600; Ambalaj standard p/u aparat: 1 set;	CE, ISO
19		19. Analizator AFIAS-6, Boditech Med, Korea						
19.1	33696000-5	19.1. Test rapid cantitativ cTnI/CK-MB/Myo F -	AFIAS Cardiac Triple	Coreea	Boditech Med	19.1. Test rapid cantitativ cTnI/CK-MB/Myo F - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea cTnI/CK-MB/Myo prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
19.2	33696000-5	19.2. Cardiac Tripple Control -	Cardiac Triple Control	Coreea	Boditech Med	19.2. Cardiac Tripple Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea Tn-I, Mioglobin și CK-MB prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale**+Nota**. Ambalaj standard p/u aparat Afias: set - 6*0,25 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 6*250 ml;	CE, ISO
19.3	33696000-5	19.3. Test rapid cantitativ Interleikin-6 -	AFIAS IL-6	Coreea	Boditech Med	19.3. Test rapid cantitativ Interleikin-6 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea IL - 6 prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
19.4	33696000-5	19.4. Test rapid cantitativ Feritin -	AFIAS Ferritin	Coreea	Boditech Med	19.4. Test rapid cantitativ Feritin - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea Feritinei prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
19.5	33696000-5	19.5. Ferritin Control -	Ferritin Control	Coreea	Boditech Med	19.5. Ferritin Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea feritinei prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale**+Nota**. Ambalaj standard p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 2x0,5 ml;	CE, ISO
19.6	33696000-5	19.6. Test rapid cantitativ NT-pro BNP -	AFIAS NT-proBNP	Coreea	Boditech Med	19.6. Test rapid cantitativ NT-pro BNP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea NT - pro BNP prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
19.7	33696000-5	19.7. NT - pro BNP Control -	NT-proBNP Control	Coreea	Boditech Med	19.7. NT - pro BNP Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a NT - pro BNP prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale**+Nota**. Ambalaj standard p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
19.8	33696000-5	19.8. Test rapid cantitativ D-dimer -	AFIAS D-Dimer	Coreea	Boditech Med	19.8. Test rapid cantitativ D-dimer - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea D - dimerilor prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
19.9	33696000-5	19.9. D - dimer Control -	D-Dimer Control	Coreea	Boditech Med	19.9. D - dimer Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a D-dimerilor prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale**+Nota**. Ambalaj standard p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 2x0,5 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
19.10	33696000-5	19.10. Test rapid cantitativ CRP -	AFIAS CRP	Coreea	Boditech Med	19.10. Test rapid cantitativ CRP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea proteinei C - reactivă prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
19.11	33696000-5	19.11. CRP Control -	CRP Control	Coreea	Boditech Med	19.11. CRP Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a Proteinei C - reactivă prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x0,5 ml;	CE, ISO
19.12	33696000-5	19.12. Test rapid cantitativ PCT -	AFIAS PCT	Coreea	Boditech Med	19.12. Test rapid cantitativ PCT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea procalcitoninei prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
19.13	33696000-5	19.13. PCT Control -	PCT Control	Coreea	Boditech Med	19.13. PCT Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a Procalcitoninei prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
19.14	33696000-5	19.14. Test rapid cantitativ HbA1c -	AFIAS HbA1c	Coreea	Boditech Med	19.14. Test rapid cantitativ HbA1c - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea HbA1c prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
19.15	33696000-5	19.15. HbA1c Control -	HbA1c Control	Coreea	Boditech Med	19.15. HbA1c Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă a HbA1c prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*0,5 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x0,5 ml;	CE, ISO
19.16	33696000-5	19.16. Test rapid cantitativ AFP -	AFIAS AFP	Coreea	Boditech Med	19.16. Test rapid cantitativ AFP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea alfa-fetoproteinei AFP prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
19.17	33696000-5	19.17. AFP Control -	AFP Control	Coreea	Boditech Med	19.17. AFP Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă AFP prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
19.18	33696000-5	19.18. Test rapid cantitati CEA -	AFIAS CEA	Coreea	Boditech Med	19.18. Test rapid cantitati CEA - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea CEA prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
19.19	33696000-5	19.19. CEA Control -	CEA Control	Coreea	Boditech Med	19.19. CEA Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă CEA prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
19.20	33696000-5	19.20. Test rapid cantitativ MxA/CRP -	AFIAS MxA/CRP	Coreea	Boditech Med	19.20. Test rapid cantitativ MxA/CRP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea MxA/CRP prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unica folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
19.21	33696000-5	19.21. MxA/CRP Control -	MxA/CRP Control	Coreea	Boditech Med	19.21. MxA/CRP Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă MxA/CRP prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat Afias: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 2x1ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
19.22	33696000-5	19.22. Test rapid cantitativ FSH -	AFIAS FSH	Coreea	Boditech Med	19.22. Test rapid cantitativ FSH - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea FSH prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unică folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
19.23	33696000-5	19.23. FSH Control -	FSH Control	Coreea	Boditech Med	19.23. FSH Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă FSH prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standard p/u aparat Afiass: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
19.24	33696000-5	19.24. Test rapid cantitativ Prolactin -	AFIAS PRL	Coreea	Boditech Med	19.24. Test rapid cantitativ Prolactin - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea PRL prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unică folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
19.25	33696000-5	19.25. Prolactin Control -	PRL Control	Coreea	Boditech Med	19.25. Prolactin Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă PRL prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standard p/u aparat Afiass: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 2x1 ml;	CE, ISO
19.26	33696000-5	19.26. Test rapid cantitativ KL-6 -	AFIAS KL-6	Coreea	Boditech Med	19.26. Test rapid cantitativ KL-6 - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea KL-6 prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unică folosință compatibile cu analizator automatizat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
19.27	33696000-5	19.27. KL-6 Control -	KL-6 Control	Coreea	Boditech Med	19.27. KL-6 Control - Cerințe specifice: Control p/u determinarea cantitativă KL-6 prin metoda FIA. Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standard p/u aparat Afiass: set - 2*1,0 ml (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat 2*0,5 ml;	CE, ISO
19.28	33696000-5	19.28. Cartuș de spălare p/u AFIAS, 100 buc -	Washing cartridge	Coreea	Boditech Med	19.28. Cartuș de spălare p/u AFIAS, 100 buc - Cerințe specifice: Set cu cartușuri pentru mentenanța tehnică periodică a Analizatorului automat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producătorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standard p/u aparat: 100 buc;	CE, ISO
22		22.1. Set reagenți p/u investigații imunologice						
22.1	33696000-5	22.1. Lupus erimatos	SLE Latex Test	Germania	Human	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapidă calitativă a Lupus erimatos. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Conform cerințelor; Ambalaj: 30 teste;	CE, ISO
22		22.6. Set reagenți p/u investigații imunologice						
22.6	33696000-5	22.6. Test rapid la Malarie	Malaria P.f./Pan Cassette	Austria	Dialab	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate sau Caseta-multitest pentru identificarea rapidă calitativă a 3-5 specii (Plasmodium falciparum, P. vivax, PAM - Pregnancy-associated malaria, precum și Plasmodium malarie, Plasmodium ovalae) de malariei Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Conform cerințelor; Caseta-multitest pentru identificarea rapidă calitativă a 3-5 specii (Plasmodium falciparum, (HRP II) și pLDH (P. falciparum, P.vivax, P. ovale, P. malariae) de malariei în sângele integral uman; Metoda: imunocromatografie; Valabilitate: minim 12 luni; Instrucțiune se anexează.	CE, ISO
26		26.5. Consumabile de laborator						
26.5	33696000-5	26.5. Hârtie termică 57mm x 30m	Thermal paper	Germania	Human	Hârtie termică. Mărime: 57mm x 30m / rulon (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Mărime: 57mm x 30m / rulon	CE, ISO
31		31. Hematologie 5 DIFF (oferte alternative)					Analizator hematologic 5-DIFF XN-530	
	33696000-5	Analizator hematologic full automat 5DIFF	Analizator hematologic automat XN-530	Japonia	Sysmex	I. Cerințe pentru sistem analitic: Analizator Hematologie full Automat 5 DIFF cu stative de încărcare și procesare automată a tuburilor (cu K ₂ EDTA) primare cu sînge integral, pentru următoarele condiții de exploatare: (1) Funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. (2) Contract de comodare - pentru 14 luni.	I. Cerințe pentru sistem analitic: Analizator Hematologic full Automat 5 DIFF cu stative de încărcare și procesare automată a tuburilor (cu K ₂ EDTA) primare cu sînge integral, pentru următoarele condiții de exploatare: (1) Funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. -da (2) Contract de comodare - pentru 14 luni. -da	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
						(3) Cerințe tehnice pentru analizator automat 5 DIFF: (a) Încărcarea tuburilor primare în stativ pe linie automată; (b) Opțional posibilitatea de examinare a lichidelor biologice (LCR, Transdat/Exudat, Sinovial) în baza acelorași reagenți; (c) Aplicațiile softului deschise cu acces de Admin; (d) Soft instalat, funcțional, vigilent și robust; conectarea aparatului la LIS prin ethernet (preferabil) sau COM-port; (e) Ecran tactil, tastatură de masă, mouse; Scanner de barcoduri pe bordul analizatorului și unu extern; (f) Metoda pentru Hemoglobină: Linearitate ≈ 200 g/L (opțional binevenit un interval și mai mare), Sensibilitate ≈ 1 g/L (opțional binevenit sensibilitatea metodei $< 1,0$ g/L); (g) Eritrocite. Metoda - optică prin flow-citometrie. Camera pentru Eritrocite: diapazon de numărare $\approx [0,01 \times 10^{12}/L \sim 7,00 \times 10^{12}/L]$ (opțional binevenit interval și mai mare); (h) Leucocite. Metoda - optică prin flow-citometrie. Camera pentru Leucocite: diapazon de numărare $\approx [0,01 \times 10^9/L \sim 300,00 \times 10^9/L]$ (opțional binevenit interval și mai mare); (j) Trombocite. Metoda - optică prin flow-citometrie. Camera pentru Trombocite: cu diapazon de numărare $\approx [5 \times 10^9/L \sim 2500 \times 10^9/L]$ (opțional binevenit interval și mai mare); (k) Binevenit minimalizarea interferenței din partea reticulocitelor în proces de numărare a populației leucocitare în probe anemice cu reticulocitoze; (m) Binevenit minimalizarea interferenței din partea fragmentelor de eritrocite (în probe eventual hemolitice) în proces de numărare a populației trombocitare. II. Cerințe pentru reagenți, piese consumabile / non-consumabile specifice sistemului analitic de tip închis: (1) Bugetul Ofertei pentru lotul dat obligator să includă următoarele poziții: (a) seturi de reagenți în exces (mai ales pentru Diluenți) luând în considerare proceduri de spălări frecvente din contul reagenților conform protocolului intern automat de spălări programate individual de producător, de asemenea în «regim de hibernare» și funcționare non-stop în 24/24 și 7/7; (b) material hematologic suficient pentru control de calitate zilnic; (c) soluții consumabile de spălare (în exces) pentru asigurarea recomandărilor pentru mentenanțele zilnice de rutină; (d) seturi pentru mentenanță «non-generale» periodice (sau frecvente reieșite din necesitatea de funcționare non-stop în 24/24 și 7/7) specifice (tip spot): piese supuse uzurii înalte, sau filtre, sau camere de flow-citometrie (la necesitate în caz de defectare), sau tuburi solitare, sau pompe solitare, sau seringi individuale, sau ace individuale sau oricare alte piese consumabile sau non-consumabile specifice sistemului analitic oferit necesare pentru funcționare non-stop în 24/24 și 7/7, să fie prevăzute și livrate din necesitate tehnică, costul fiind inclus în Bugetul Ofertei pentru lotul dat; (e) Numărul «kiturilor de mentenanță generală»: două (unu kit să se instaleze obligator la mijlocul perioadei de comodare 6-7 luni de lucru la discreția medicului de laborator din cadrul IMSP, cel de al doilea - la discreția inginerului specialist în servirea tehnică a analizatorului hematologic în baza recomandărilor acestuia). (2) Facturarea și livrarea reagenților să se execute conform împachetărilor de la producător și prețul acestora, dar suplimentar la factură să se anexeze aviz de specificare pentru care număr estimativ și relativ de investigații (nr. de teste generale) va fi suficient volumul livrat, luând în considerare și exceptând volumurile consumate pentru proceduri frecvente de autospălare înainte și în timpul de «regime de hibernare» în regim de funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. (3) Garanție pe toată perioada deținerii analizatorului.	(3) Cerințe tehnice pentru analizator automat 5 DIFF: (a) Încărcarea tuburilor primare în stativ pe linie automată; -da (2 stativ x 10 probe) (b) Opțional posibilitatea de examinare a lichidelor biologice (LCR, Transdat/Exudat, Sinovial) în baza acelorași reagenți; -nu (c) Aplicațiile softului deschise cu acces de Admin; -da (d) Soft instalat, funcțional, vigilent și robust; conectarea aparatului la LIS prin ethernet (preferabil) sau COM-port; -da (e) Ecran tactil, tastatură de masă, mouse; Scanner de barcoduri pe bordul analizatorului și unu extern; -da (f) Metoda pentru Hemoglobină: Linearitate > 200 g/L, Sensibilitate ≈ 1 g/L; (g) Eritrocite. Metoda - optică prin flow-citometrie. Camera pentru Eritrocite: diapazon de numărare $\approx [0,01 \times 10^{12}/L \sim 12,00 \times 10^{12}/L]$; (h) Leucocite. Metoda - optică prin flow-citometrie. Camera pentru Leucocite: diapazon de numărare $\approx [0,01 \times 10^9/L \sim 800,00 \times 10^9/L]$; (j) Trombocite. Metoda - optică prin flow-citometrie. Camera pentru Trombocite: cu diapazon de numărare $\approx [5 \times 10^9/L \sim 2500 \times 10^9/L]$; (k) Binevenit minimalizarea interferenței din partea reticulocitelor în proces de numărare a populației leucocitare în probe anemice cu reticulocitoze; -da (m) Binevenit minimalizarea interferenței din partea fragmentelor de eritrocite (în probe eventual hemolitice) în proces de numărare a populației trombocitare. -da II. Cerințe pentru reagenți, piese consumabile / non-consumabile specifice sistemului analitic de tip închis: (1) Bugetul Ofertei pentru lotul dat obligator să includă următoarele poziții: (a) seturi de reagenți în exces (mai ales pentru Diluenți) luând în considerare proceduri de spălări frecvente din contul reagenților conform protocolului intern automat de spălări programate individual de producător, de asemenea în «regim de hibernare» și funcționare non-stop în 24/24 și 7/7; -da (b) material hematologic suficient pentru control de calitate zilnic; -da (c) soluții consumabile de spălare (în exces) pentru asigurarea recomandărilor pentru mentenanțele zilnice de rutină; -da (d) seturi pentru mentenanță «non-generale» periodice (sau frecvente reieșite din necesitatea de funcționare non-stop în 24/24 și 7/7) specifice (tip spot): piese supuse uzurii înalte, sau filtre, sau camere de flow-citometrie (la necesitate în caz de defectare), sau tuburi solitare, sau pompe solitare, sau seringi individuale, sau ace individuale sau oricare alte piese consumabile sau non-consumabile specifice sistemului analitic oferit necesare pentru funcționare non-stop în 24/24 și 7/7, să fie prevăzute și livrate din necesitate tehnică, costul fiind inclus în Bugetul Ofertei pentru lotul dat; -da (e) Numărul «kiturilor de mentenanță generală»: unu, conform recomandărilor producătorului. (2) Facturarea și livrarea reagenților se va execute conform împachetărilor de la producător și prețul acestora, dar suplimentar la factură se va anexeze aviz de specificare pentru care număr estimativ și relativ de investigații (nr. de teste generale) va fi suficient volumul livrat, luând în considerare și exceptând volumurile consumate pentru proceduri frecvente de autospălare înainte și în timpul de «regime de hibernare» în regim de funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. -da (3) Garanție pe toată perioada deținerii analizatorului. -da	

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0		1	2	3	4	5	6	7
						III. Cerințe pentru asistență inginerescă și asigurarea funcționalității aparatului perioada de comedare: (1) Operatorul Economic câștigător este obligat post-factum să Subcontracteze «Servicii de conectare a echipamentului automat la Med Project» cu Operatorul Economic în domeniul IT deținător de drept la suport tehnic și conectare către serverul bazei de date electronice a IMSP IMU: baza de date «Med Project». Subcontractarea serviciilor de conectare la «Med Project» și costul lor să fi acoperite de Ofertant sau incluse în bugetul Ofertei pentru lotul dat. (2) Pe parcursul termenului de valabilitate a Contractului de comedare, operatorul economic să asigure deservirea și oricare tip de mentenanțe prin mobilizarea și oferirea serviciilor de suport tehnic din partea echipei de ingineri specializați în instalarea și aplicațiile aparatului oferit, costul căror să fie inclus în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale. Costul serviciilor tehnice a inginerilor din partea Operatorului economic, precum și costul oricăror seturi de mentenanțe, costul pieselor necesare pentru asigurarea funcționării non-stop a analizatorului sau pentru repararea defecțiunelor interne survenite în proces de «uzură de rutină» non-stop să fie incluse în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale pe perioada comodării. (3) Timpul de reacționare și implicarea bioinginerilor sau echipei de ingineri instruiți la solicitarea de tip «urgent» pentru soluționarea disfuncțiunilor grave a analizatorului în Laboratorul de urgență în Departamentul Clinic de Medicină de Urgențe al IMSP IMU pentru servicii de reparație - maxim 3-4 ore în aceeași zi (1 oră pentru recepționarea apelului și reacționare, 2 ore pentru mobilizarea inginerului sau echipei, 1 ora pentru sosire în IMSP IMU). Omiterea sau/și reținerea serviciilor de reparație de tip «vital» sau altor tipuri de soluționări de tip «urgent» care vor perturba activitatea Laboratorului pentru asigurarea lucrului asistenței în urgențe medicale, se va penaliza prin implicarea serviciului juridic al IMSP IMU și acoperirea prejudiciului institutiei pentru timpul de stagnare în condiții de urgențe medicale. (4) IMSP IMU și funcționarii Laboratorului nu poartă răspundere materială pentru oricare tip de defecțiune «internă» a aparatului de biochimie oferit în comodat pe durata Contractului de comedare. Oricare tip de support tehnic din partea echipei de ingineri și piese necesare să fie acoperite în baza garanției sau incluse în bugetul Ofertei pentru lotul dat. IV. 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	III. Cerințe pentru asistență inginerescă și asigurarea funcționalității aparatului perioada de comedare: (1) Operatorul Economic câștigător post-factum va Subcontracta «Servicii de conectare a echipamentului automat la Med Project» cu Operatorul Economic în domeniul IT deținător de drept la suport tehnic și conectare către serverul bazei de date electronice a IMSP IMU: baza de date «Med Project». Subcontractarea serviciilor de conectare la «Med Project» și costul lor vor fi acoperite de Ofertant sau incluse în bugetul Ofertei pentru lotul dat. (2) Pe parcursul termenului de valabilitate a Contractului de comedare, operatorul economic va asigura deservirea și oricare tip de mentenanțe prin mobilizarea și oferirea serviciilor de suport tehnic din partea echipei de ingineri specializați în instalarea și aplicațiile aparatului oferit, costul căror vor fi incluse în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale. Costul serviciilor tehnice a inginerilor din partea Operatorului economic, precum și costul oricăror seturi de mentenanțe, costul pieselor necesare pentru asigurarea funcționării non-stop a analizatorului sau pentru repararea defecțiunelor interne survenite în proces de «uzură de rutină» non-stop vor fi incluse în bugetul Ofertelor pentru loturi anuale pe perioada comodării. (3) Timpul de reacționare și implicarea bioinginerilor sau echipei de ingineri instruiți la solicitarea de tip «urgent» pentru soluționarea disfuncțiunilor grave a analizatorului în Laboratorul de urgență în Departamentul Clinic de Medicină de Urgențe al IMSP IMU pentru servicii de reparație va fi maxim 3-4 ore în aceeași zi (1 oră pentru recepționarea apelului și reacționare, 2 ore pentru mobilizarea inginerului sau echipei, 1 ora pentru sosire în IMSP IMU). Omiterea sau/și reținerea serviciilor de reparație de tip «vital» sau altor tipuri de soluționări de tip «urgent» care vor perturba activitatea Laboratorului pentru asigurarea lucrului asistenței în urgențe medicale, se va penaliza prin implicarea serviciului juridic al IMSP IMU și acoperirea prejudiciului institutiei pentru timpul de stagnare în condiții de urgențe medicale. (4) IMSP IMU și funcționarii Laboratorului nu vor purta răspundere materială pentru oricare tip de defecțiune «internă» a aparatului de biochimie oferit în comodat pe durata Contractului de comedare. Oricare tip de support tehnic din partea echipei de ingineri și piese necesare va fi acoperită în baza garanției sau incluse în bugetul Ofertei pentru lotul dat. IV. 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	
31.1	33696000-5	31.1. Reagent DCL p/u diluarea tuturor fracțiilor celulare	Cellpack DCL	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 20 L;	CE, ISO
31.2	33696000-5	31.2. Reagent Sulfolyser p/u determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge	Sulfolyser	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 3x500 ml;	CE, ISO
31.3	33696000-5	31.3. Reagent Lysercell WDF p/u lizarea eritrocitelor în scopul determinării a leucocitelor	Lysercell WDF	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 2 L;	CE, ISO
31.4	33696000-5	31.4. Reagent Fluorocell WDF p/u colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil	Fluorocell WDF	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 2x22 ml;	CE, ISO
31.5	33696000-5	31.5. Detergent Cellclean p/u mentenanță zilnice	Cellclean	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 50 ml;	CE, ISO

Nr	Cod CPV /	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1		2	3	4	5	6	7
31.6	33696000-5	31.6. Materialul de control XN-L Check L1	XN-L Check L1	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
31.7	33696000-5	31.7. Materialul de control XN-L Check L2	XN-L Check L2	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului XN-1000; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
31.8	33696000-5	31.8. Materialul de control XN-L Check L3	XN-L Check L3	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
31.9	33696000-5	31.9. Calibrator Hemoglobina XN CAL	XN CAL	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 3 ml;	CE, ISO
31.10	33696000-5	31.10. Set de mentenanță	Maintenance kit	Japonia	Sysmex		Conform cerințelor; Produs este original de la producatorul analizatorului XN-530; Ambalaj standard p/u aparat: 1 set;	CE, ISO
39		39. Analizator semiautomat AFIAS-6 (ref: FPRR020)						
39.1	33696000-5	39.1. Triplu-Test rapid cantitativ cTri/CK-MB/Myo FIA -	AFIAS Cardiac Triple	Coreea	Boditech Med	39.1. Triplu-Test rapid cantitativ cTri/CK-MB/Myo FIA - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea cTri/CK-MB/Myo FIA prin metoda FIA, cantitativ. Componența setului: 24 cart-teste cu reagenți încorporați, de unică folosință compatibile cu analizator automat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 24 teste;	CE, ISO
39.2	33696000-5	39.2. Hârtie termică -	Thermal paper	Coreea	Boditech Med	39.2. Hârtie termică - hârtie termică compatibilă cu analizator automat AFIAS-6	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului AFIAS-6;	ISO
39.3	33696000-5	39.3. Cartuș de spălare p/u AFIAS, 6 buc/set. -	Washing cartridge	Coreea	Boditech Med	39.3. Cartuș de spălare p/u AFIAS, 6 buc/set. - Set cu cartușuri pentru mentenanța tehnică periodică a Analizatorului automat AFIAS-6. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	Conform cerințelor; Produsul este original de la producatorul analizatorului AFIAS-6; Ambalaj standart p/u aparat: 100 buc;	CE, ISO
46	33696000-5	46. Test rapid la Malarie	Malaria P.f./Pan Cassette	Austria	Dialab	46.1. Test rapid calitativ la Malarie - Specificarea cerințelor p/u structura unui set diagnostic: Unu set = un pacient. Variante posibile de împachetare acceptate p/u ofertare: (a) Unu set = una casetă cu stripuri în benzi separate (specifice propriu- zise) p/u testare simultană; sau (b) Unu set = casete separate sau stripuri separate p/u 3-5 tipuri de specii notificate (conform listei care urmează) cu investigarea step- by-step. Identificarea rapidă prin «metoda cu interpretare calitativă» a 3-5 specii (Plasmodium falciparum, P. vivax, PAM - Pregnancy-associated malaria, precum și Plasmodium malariae, Plasmodium ovalae) de malariei prin determinarea Plasmodium Glutamat dehidrogenază (pGluDH), Proteina II bogată în histidină (HRP II), Plasmodium falciparum Lactat Dehidrogenază (pLDH). Metoda analitică: imunocromatografie sau alte metode cu marcaj IVD, CE. Valabilitate: minim 15 luni. Marcaje: IVD, CE. Certificat de conformitate de la producător.	Conform cerințelor; Test rapid calitativ la Malarie pentru detectarea P. falciparum (HRP II) și pLDH (P. falciparum, P. vivax, P. ovale, P. malariae) în sângele integral uman; Metoda analitică: imunocromatografie; Valabilitate: minim 15 luni; Instrucțiune se anexează.	CE, ISO
59	33696000-5	59. Vârfuri conice p/u dozator, volum 3-5ml.	Humapetten tips 1-5ml	Germania	Human	59. Vârfuri conice p/u dozator, volum 3-5ml. - Marcaj CE Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Vîrfuri plastic 3-5ml p/u dozator semiautomat. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Prezentare exemple de vîrfuri.	Conform cerințelor; Vîrfuri plastic 3-5ml p/u dozator semiautomat.	ISO

Semnat: _____

Numele, Prenumele: **Iurchevici Valeriu**

În calitate de: **Director**

Ofertantul: **"ECHIPAMED - PLUS" SRL**

Adresa: **str.Valea Trandafirilor 24"B" of.2-7**