

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reagenților și consumabilelor pentru 2025
prin procedura de achiziție Licitatie deschisă

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): DA

Link-ul către planul de achiziții publice publicat:
https://www.crdm.md/pages/70/Licitatii_si_achizitii_publice.html

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală
2. IDNO:1003600150196
3. Adresa mun. Chișinău, str. C.Vîrnăv,13
4. Numărul de telefon/fax: 022888416,
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: crdm@ms.md, www.crdm.md.
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): Nu se aplica
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
I		Set de reagenți pentru analizatorul hematologic XN-1500 (sistema închis)				
1.1	33696500-0	Cellpack DCL CT661628 20L	Litru	36	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	47000
1.2	33696500-0	Sulfolyser 90411317 3x500ml	Mililitru	7	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	19000
1.3	33696500-0	Lysercell WNR BL121531 5L	Litru	8	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	9000
1.4	33696500-0	Lysercell WDF BG689680 2L	Litru	16	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	28000
1.5	33696500-0	Fluorocell WNR CP066715 2x82 ml	Mililitru	3	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	11000
1.6	33696500-0	Fluorocell WDF AA325279 2x22 ml	Mililitru	22	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	217000
1.7	33696500-0	Cellpack DFL AR829995 1L	Litru	8	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	18000

1.8	33696500-0	Fluorocell RET BN337547 2x12 ml	Mililitru	5	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	55000
1.9	33696500-0	Cellclean 83401621 50 ml	Mililitru	24	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	37000
1.10	33696500-0	XN Check L1 213484 3 ml	Mililitru	12	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	23400
1.11	33696500-0	XN Check L2 213485 3 ml	Mililitru	12	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	23400
1.12	33696500-0	XN Check L3 213486 3 ml	Mililitru	12	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	23400
1.13	33696500-0	XN CAL 213523 3 ml	Kit	1	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	1400
1.14	33696500-0	Cellpack DCL CT66162820 L	Litru	24	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	31000
1.15	33696500-0	SP-Rinse 37000305 10L	Litru	56	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	98000
1.16	33696500-0	SP Cleaning Solution for SP-Systems 75072SX5000 20L	Litru	36	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	40000
1.17	33696500-0	May Grunwald Solution for SP Systems75010SX2500	Set	16	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	29000
1.18	33696500-0	Giemsa Solution for SP Systems 75030SX1000	Set	14	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	24000
1.19	33696500-0	PH=7.0 RAL Buffer for SP 75060SX7010 10 L	Litru	53	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	82000
1.20	33696500-0	Cellclean 83401621 50ml	Mililitru	22	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	34000
1.21	33696500-0	SP-Slides ZE001906 30x50 buc	Bucati	16	Compatibil cu analizatorul hematologic XN-1500	114000
					Total	964600
2		Reagenti, pentru analizatorul ARCHITECT CI 16200				
2.1	33696500-0	ARC ALBUMIN BCP2 KIT 600T	Set	2	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	1500
2.2	33696500-0	ARC ALK PHOS2 KIT 1600T	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	8000
2.3	33696500-0	ARCH ALT2 KIT 1200T	Set	6	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	9000
2.4	33696500-0	Architect CC Amylase2 Reagent 640 Tests	Set	6	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	21000
2.5	33696500-0	Architect CC ASO Calibrator (Quantia)	Set	2	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	5800
2.6	33696500-0	Architect CC ASO Reagent 248 Tests	Set	4	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	33000
2.7	33696500-0	ARC AST2 KIT 1200 Tests	Set	6	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	8000
2.8	33696500-0	Architect IA B12 Reagent 100 Tests	Set	38	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	235000
2.9	33696500-0	Architect IA B12 Calibrator Kit	Set	4	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	8000
2.10	33696500-0	Architect CC Calcium Reagent 1500 Tests	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	9000
2.11	33696500-0	Architect CC Ceruloplasmin Reagent 177 Tests	Set	5	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	18000

2.12	33696500-0	Architect CC Cholesterol2 Reagent 1000 Tests	Set	5	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	7500
2.13	33696500-0	Architect CC CK Reagent 1250 Tests	Set	2	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	8500
2.14	33696500-0	Architect CC CK-MB Reagent 500 Tests	Set	2	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	16000
2.15	33696500-0	Architect CC CK-MB Calibrator (Multigent)	Set	1	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	4600
2.16	33696500-0	Architect CC Copper Reagent 325 Tests	Set	2	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	21000
2.17	33696500-0	Architect CC Creatinine (Jaffe)2 Reagent 3600 Tests	Set	2	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	9800
2.18	33696500-0	Architect CC CRP Vario Reagent 600 Tests	Set	2	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	23000
2.19	33696500-0	Architect CC CRP Calibrator Set (Multigent)	Set	2	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	11000
2.20	33696500-0	Architect CC CRP Calibrator HS (Multigent)	Set	1	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	2300
2.21	33696500-0	Architect CC Direct Bilirubin Reagent 2000 Tests	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	10000
2.22	33696500-0	Architect IA Ferritin Reagent 100 Tests	Set	36	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	223000
2.23	33696500-0	Architect IA Ferritin Calibrator Kit	Set	4	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	8000
2.24	33696500-0	Architect IA Folate Reagent 100 Tests	Set	20	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	124000
2.25	33696500-0	Architect IA Folate Calibrator Kit	Set	4	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	8000
2.26	33696500-0	Architect CC GGT2 (Gamma- Glutamyl Transferase) Reagent 600 Tests	Set	10	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	9000
2.27	33696500-0	Architect CC Glucose Reagent 1500 Tests	Set	4	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	13000
2.28	33696500-0	Architect CC Immunoglobulin A Reagent 373 Tests	Set	2	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	26000
2.29	33696500-0	Architect CC Immunoglobulin G Reagent 388 Tests	Set	2	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	15000
2.30	33696500-0	Architect CC Immunoglobulin M Reagent 373 Tests	Set	2	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	14000
2.31	33696500-0	ARC IRON2 KIT 1240T	Set	4	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	8000
2.32	33696500-0	ARC LDH2 KIT 600T	Set	5	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	6000
2.33	33696500-0	Architect CC Lipase Reagent 778 Tests	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	36000
2.34	33696500-0	Architect CC Lipase Calibrator	Set	2	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	3300
2.35	33696500-0	Architect CC Magnesium Reagent 1000 Tests	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	4200
2.36	33696500-0	Architect CC General Chemistry Multiconstituent Calibrator	Set	2	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	5000
2.37	33696500-0	Architect CC Bilirubin Calibrator	Set	4	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	11000
2.38	33696500-0	Architect CC Specific Proteins Multiconstituent Calibrator	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	11000
2.39	33696500-0	Architect CC Consolidated Calibrator	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	8000
2.40	33696500-0	Architect CC Plasma Protein Calibrator	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	13000
2.41	33696500-0	Architect CC Multichem S Plus (Assayed) Lv 1	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	9000
2.42	33696500-0	Architect CC Multichem S Plus (Assayed) Lv 2	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	9000

2.43	33696500-0	Architect CC Multichem S Plus (Assayed) Lv 3	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	9000
2.44	33696500-0	Architect IA Multichem IA Plus	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	18000
2.45	33696500-0	Architect CC Phosphorus Reagent 2800 Tests	Set	1	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	3400
2.46	33696500-0	Architect CC RF Reagent 227 Tests	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	12000
2.47	33696500-0	Architect CC RF Calibrator	Set	1	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	3500
2.48	33696500-0	ARC Total Bilirubin2 KIT 900T	Set	6	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	12000
2.49	33696500-0	Architect CC Total Protein2 Reagent 800 Tests	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	3000
2.50	33696500-0	Architect CC Triglycerides2 Reagent 800 Tests	Set	6	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	10000
2.51	33696500-0	Architect CC Urea Nitrogen2 Reagent 1400 Tests	Set	4	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	8000
2.52	33696500-0	Architect CC Uric Acid2 Reagent 640 Tests	Set	9	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	7500
2.53	33696500-0	Architect IA TRAb Reagent	Set	2	Compatibil cu analizatorul Architect ci16200, (sistem inchis)	26000
2.54	33696500-0	Architect IA TRAb Calibrator Kit	Set	1	Compatibil cu analizatorul Architect ci16200, (sistem inchis)	2700
2.55	33696500-0	Architect IA TRAb Control Kit	Set	1	Compatibil cu analizatorul Architect ci16200, (sistem inchis)	2700
2.56	33696500-0	Transferin 390 teste	Set	1	Compatibil cu analizatorul Architect ci16200, (sistem inchis)	5000
2.57	33696500-0	Architect CC Detergent A	Set	30	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	115000
2.58	33696500-0	Architect CC Detergent B	Set	2	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	5600
2.59	33696500-0	Architect CC Acid Wash Solution	Set	30	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	132000
2.60	33696500-0	Architect CC Water Bath Additive	Set	5	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	15000
2.61	33696500-0	Architect CC Alkaline Wash	Set	30	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	90000
2.62	33696500-0	Architect IA Probe Conditioning Solution	Set	3	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	12000
2.63	33696500-0	Architect IA Septums	Set	4	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	21000
2.64	33696500-0	Architect IA Wash Buffer 4x975mL	Set	40	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	84000
2.65	33696500-0	Architect IA Trigger Solution	Set	4	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	31000
2.66	33696500-0	Architect IA Pre-Trigger Solution	Set	4	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	20000
2.67	33696500-0	Architect IA Reaction Vessels	Set	10	Compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	53000
2.68	33696500-0	Lampa Architect 16200	Buc.	4	compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	16000
2.69	33696500-0	Ac de pipetare proba	Buc.	2	compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	16000
2.70	33696500-0	Sistem de uscare a cuvelor de reactie	set	2	compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	12000
2.71	33696500-0	Ac de pipetare reactiv	Buc.	4	compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	16000
2.72	33696500-0	Mixer	buc	2	compatibile analizatorul ARCHITECT CI 16200	38000
					Total	1 832 900
3		Reactivi pentru determinarea incarcaturii virale HBV si HCV				

		pentru sistem PCR complet automat cobas 5800				
3.1	33696500-0	KIT COBAS 5800 HCV 192T IVD	kit	32	Kit complet pentru identificarea incarcaturii virale a virusului hepatitei C. Sa contina toate consumabilele, reagentii, calibratorii, controlul negativ, pozitiv - necesare pentru efectuarea testului. Compatibil cu analizatorul Cobas 5800	2 760 000
3.2	33696500-0	KIT COBAS 5800 HBV 192T IVD	kit	32	Kit complet pentru identificarea incarcaturii virale a virusului hepatitei B. Sa contina toate consumabilele, reagentii, calibratorii, controlul negative, pozitiv - necesare pentru efectuarea testului. Compatibil cu analizatorul Cobas 5800	2 760 000
					Total	5 520 000
4		Consumabile pentru analizatorul de VSH – Cube 30 Touch (sistem inchis)				
4.1	33696500-0	10294 TEST Device Next 1k 5000 teste	teste	15000	Compatibil cu analizatorul de VSH Cube 30 Touch (sistem inchis)	58000
4.2	33696500-0	10436 ESR Control Cube 2x9ml	ml	2	Compatibil cu analizatorul de VSH Cube 30 Touch (sistem inchis)	7000
		Total				65000
5		Consumabile pentru analizatorul de electroliti EI (sistem inchis)				
5.1	33696500-0	Cartus 300 QC	buc	18	Compatibil cu analizatorul de electroliti EI (Sistem inchis)	243000
		Total				243000
6		Reagenti pentru analizatorul de Hemoglobina glicozilata LD560				
6.1	33696500-0	Reagent pack pentru 600 teste	Set	5	Compatibil cu analizatorul LD560	115000
6.2	33696500-0	Kit de Control (nivel 1: 3x0.1ml ; nivel 2: 3x0.1ml)	Set	5	Compatibil cu analizatorul LD560	18000
6.3	33696500-0	Kit Calibratori (nivel 1: 3x0.1ml ; nivel 2: 3x0.1ml)	Set	5	Compatibil cu analizatorul LD560	20000
		Total				153000
7		Reagenti pentru determinarea hemostazei la analizatorul Horiba Yumizen G400				
7.1	33696500-0	Yumizen G Cuvettes 1000	set	30	Cupe de proba folosite pentru plasma, specifice aparatului Horiba sau echivalent Yumizen G400. In set (1000 buc)	96000
7.2	33696500-0	Reagent Yumizen G PT liq 4 (12x4ml)	set	14	Reagent pentru determinarea protrombinei, compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400. Reagent cu coduri de bare cu curba de calibrare sau echivalent.	36000

7.3	33696500-0	Reagent Yumizen G FIB2, 12x2ml	set	20	Reagent pentru determinarea fibrinogenului, compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400. Reagent cu coduri de bare cu curba de calibrare sau echivalent.	67000
7.4	33696500-0	Reagent Yumizen G Imidazol, 12x15	set	10	Reagent pentru determinarea fibrinogenului, compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400. Reagent cu coduri de bare cu curba de calibrare sau echivalent.	9800
7.5	33696500-0	Yumizen G CTRL I,II 2x5x1ml.	set	15	Material de control, doua nivele, pentru protrombina fibrinogen si APTT, compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400. Reagent cu coduri de bare cu curba de calibrare sau echivalent.	48000
7.6	33696500-0	Yumizen G CaCl 2 4 (12x4)	set	8	Reagent pentru determinarea APTT, compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400. Reagent cu coduri de bare cu curba de calibrare sau echivalent.	6000
7.7	33696500-0	Yumizen G APTT Liq 4 (12x4ml) APTT	set	8	Reagent pentru determinarea APTT, compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400. Reagent cu coduri de bare cu curba de calibrare sau echivalent.	25000
		Total				287800
8		Reagenti pentru analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C				
8.1	33696500-0	Antistreptolysin O FS 600 teste	Set	13	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	96000
8.2	33696500-0	TruCal ASO 5x1mL	Set	3	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	6000
8.3	33696500-0	CRP FS 2280 teste	Set	5	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	37000
8.4	33696500-0	TruCal CRP 5x2mL	Set	3	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	9900
8.5	33696500-0	Bilirubin Auto Total FS 1890 teste	Set	3	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	2400
8.6	33696500-0	Bilirubin Auto Direct FS 900 teste	Set	6	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	4300
8.7	33696500-0	Iron FS Ferene 900 teste	Set	5	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	3900
8.8	33696500-0	HDL-c direct FS 1890 teste	Set	4	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	36000
8.9	33696500-0	LDL-c direct FS 900 teste	Set	8	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	51000

8.10	33696500-0	Alkaline phosphatase FS 1320 teste	Set	4	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	4200
8.11	33696500-0	TruCal CK-MB 6x1 mL	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	5800
8.12	33696500-0	CK-MB FS 900 teste	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	7500
8.13	33696500-0	α -Amylase CC FS 900 teste	Set	4	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	14000
8.14	33696500-0	ALAT (GPT) FS 1380 teste	Set	4	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	2800
8.15	33696500-0	ASAT (GOT) FS 1380 teste	Set	4	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	2800
8.16	33696500-0	Creatinine PAP FS 2040 teste	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	9300
8.17	33696500-0	Cholesterol FS 2120 teste	Set	3	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	1800
8.18	33696500-0	Glucose Hexokinase FS 2280 teste	Set	3	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	3800
8.19	33696500-0	Lipase DC FS 1890 teste	Set	3	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	19500
8.20	33696500-0	Urea FS 2280 teste	Set	3	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	2900
8.21	33696500-0	Gamma-GT FS 2280 teste	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	2900
8.22	33696500-0	Albumin FS 1500 teste	Set	1	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	400
8.23	33696500-0	Total protein FS 1890 teste	Set	1	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	450
8.24	33696500-0	Calcium P FS 1890 teste	Set	1	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	700
8.25	33696500-0	Immunoglobulin G FS 540 teste	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	11200
8.26	33696500-0	Immunoglobulin A FS 540 teste	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	11200
8.27	33696500-0	Immunoglobulin M FS 540 teste	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	11200
8.28	33696500-0	TruCal Protein 5x1mL	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	10000
8.29	33696500-0	CK-NAC FS 1890 teste	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu	6000

					analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	
8.30	33696500-0	LDH 21 FS 900 teste	Set	3	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	3200
8.31	33696500-0	Pancreatic amylase CC FS 900 teste	Set	5	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	21000
8.32	33696500-0	TruCal RF 5x1mL	Set	3	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	3600
8.33	33696500-0	Rheumatoid factor FS 600 teste	Set	11	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	44000
8.34	33696500-0	Uric acid FS TOOS 1890 teste	Set	3	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	4200
8.35	33696500-0	Magnesium XL FS 960 teste	Set	1	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	600
8.36	33696500-0	Triglycerides FS 2120 teste	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	2300
8.37	33696500-0	TruCal Lipid 3x2mL	Set	3	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	3400
8.38	33696500-0	TruCal U 6x3mL (ALAT, ASAT, Amilaza, Lipaza, Amilaza Pancreatica, CK-NAC, LDH etc)	Set	5	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	8200
8.39	33696500-0	TruLab N (normal) 6x5mL	Set	4	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	7000
8.40	33696500-0	TruLab P (patologic) 6x5mL	Set	4	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	6800
8.41	33696500-0	TruLab L Level 1 3x3mL	Set	4	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	7600
8.42	33696500-0	TruLab Protein Level 1 3x1mL	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	4200
8.43	33696500-0	TruLab Protein Level 2 3x1mL	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	3800
8.44	33696500-0	Cuvette Wash solution-7 - 2 l l pc- 1 x2L	Litru	160	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	131000
8.45	33696500-0	Cuvette Conditioner -Ex - 2 L 1 pc- 1 x 2L	Litru	160	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	110000
8.46	33696500-0	Reagent Probe Wash K 3 pcs/box -3x500 mL	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	5200
8.47	33696500-0	Reagent Probe Wash I 5 pcs -5x250 mL	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	2200
8.48	33696500-0	Reagent Probe Wash 2 5 pcs/box -5x250mL	Set	2	Reagentii trebuie sa fie compatibili cu analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/ C	3300

8.49	33696500-0	Fluorinert Dialektika FC-43 - 5 kg unit 1 can/5L (ulei inert)	Kg	10	Consumabile compatibile pentru analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/C	94000
8.50	33696500-0	Lamp Coolant C 1pc-1x400mL	Set	2	Consumabile compatibile pentru analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/C	2600
8.51	33696500-0	Halogen Lamp #3	Bucata	4	Consumabile compatibile pentru analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/C	22000
8.52	33696500-0	SAMPLE TUBE #3 A1C	Bucata	2	Consumabile compatibile pentru analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/C	41000
8.53	33696500-0	Sample Tube #6 RPP	Bucata	4	Consumabile compatibile pentru analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/C	73000
8.54	33696500-0	Cuvette RRV21	Bucata	12	Consumabile compatibile pentru analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/C	72000
8.55	33696500-0	Mixer Rod R #241 pc 980140	Bucata	1	Consumabile compatibile pentru analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/C	9100
8.56	33696500-0	Kit of 4 cartridges 20" (OPF201+OPF202+OPF203+OPF5)	Bucata	3	Consumabile compatibile pentru analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/C	9000
8.57	33696500-0	Demineralizing resin with mixed beds (bag with 25 litres)	Bucata	1	Consumabile compatibile pentru analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/C	13000
8.58	33696500-0	Membrane filmtec TW30-1812-75 GPD (dry)	Bucata	3	Consumabile compatibile pentru analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/C	14000
8.59	33696500-0	Pompa GPD 75 pentru sistemul de osmoza OP301	Bucata	3	Consumabile compatibile pentru analizatorul Bio Majesty JCA BM6010/C	24000
					Total	1120250
9		Reagenti pentru analizorul prin chemiluminiscenta amplificata enzymatic (sistem inchis)				
9.1	33696500-0	3gAllergy™ Specific IgE (Universal Kit)	Bucată	5000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	75000
9.2	33696500-0	Alergeni specifici	Bucata	5000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	173000
9.3	33696500-0	ACTH	Bucată	800	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	15000
9.4	33696500-0	AFP	Bucată	1000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	13000
9.5	33696500-0	Anti-HBc	Bucată	2200	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	77000
9.6	33696500-0	Anti-HBs	Bucată	2000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	60000
9.7	33696500-0	Anti-TG Ab	Bucată	1400	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	19000
9.8	33696500-0	Anti-TPO Ab	Bucată	4400	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	65000
9.9	33696500-0	Calcitonin	Bucată	9000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	160000
9.10	33696500-0	C-Peptide	Bucată	1600	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	42000
9.11	33696500-0	D-Dimer	Bucată	2400	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	82000
9.12	33696500-0	DHEA-SO4	Bucată	1000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	14000
9.13	33696500-0	Estradiol	Bucată	1000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	18000

9.14	33696500-0	Ferritin	Bucată	2600	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	39000
9.15	33696500-0	Folic Acid	Bucată	1600	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	24000
9.16	33696500-0	Free PSA	Bucată	1000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	16000
9.17	33696500-0	Free T3	Bucată	2400	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	17000
9.18	33696500-0	Free T4	Bucată	3000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	30000
9.19	33696500-0	Growth Hormone	Bucată	600	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	14000
9.20	33696500-0	HBsAg	Bucată	2000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	32000
9.21	33696500-0	Homocysteine	Bucată	2400	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	108000
9.22	33696500-0	Insulin	Bucată	2000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	33000
9.23	33696500-0	Intact PTH	Bucată	3200	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	92000
9.24	33696500-0	PAPP-A	Bucată	800	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	18000
9.25	33696500-0	Prolactina	Bucată	1000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	14000
9.26	33696500-0	PSA	Bucată	2400	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	31000
9.27	33696500-0	Thyroglobulin	Bucată	4600	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	62000
9.28	33696500-0	Total IgE	Bucată	2400	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	37000
9.29	33696500-0	Total T3	Bucată	2000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	20000
9.30	33696500-0	Total T4	Bucată	2000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	17000
9.31	33696500-0	Total Testosterone	Bucată	1000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	17000
9.32	33696500-0	TSH	Bucată	7000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	45000
9.33	33696500-0	ESTRIOL NECONJUGAT (Unconjugated Estriol)	Bucată	600	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	11000
9.34	33696500-0	Vitamin B12	Bucată	2200	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	32000
9.35	33696500-0	Alla Top Allergy Screen	Bucată	1000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	89000
9.36	33696500-0	NT-proBNP	Bucată	1000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI, inclus diluentul si controlul.	190000
9.37	33696500-0	Solutie spalat Probe dimensiunea L2KPM	Set	24	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	11000
9.38	33696500-0	Spalator Probe dimensiunea L2PWSM	Set	180	Compatibil cu analizatorul automat de sistem închis Immulite 2000 XPI	98000

9.39	33696500-0	Cupe de reactie (Reaction Tubes)	Bucată	400000	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	368000
9.40	33696500-0	Substrat	Set	100	Compatibil cu analizatorul automat de sistem inchis Immulite 2000 XPI	485000
9.41	33696500-0	Control Imunologic Nivel 1, Nivel 2, Nivel 3	Set	10	FI 5ml ACTH, AFP, Aldosterone, B2 Microglobulin, CA 15-3, CA 19-9, CA 125, CEA, C-peptide, hCG, Cortisol, DHEA Sulphate, Estriol, Ferritin, Folate, Free T3, Free T4, FSH, Growth Hormone, IgE, Insulina, Leutinisig Hormone, estradiol, Progesterone, Prolactin, PSA (Free), PSA (Total), PTH, 17-OH-progesterone, SHBG, Testosterone, Testosterone (free), Thyroglobulin, Total T3, Total T4, TSH, T Uptake, Valproic Acid, Vitamin B12, 1-25-(OH)2 Vitamin D, 25-OH-Vitamin D.Liofilizat. Bazat pe ser uman. Stabilitate cel putin 7 zile din momentul reconstituirii la +2-8oC sau 30 zile la -20oC C	28000
9.42	33696500-0	Control Tumoral Nivel 1, Nivel 2, Nivel 3	Set	10	Pentru determinarea oncomarcherilor: AFP, CA-125, CA-15-3, CA-19-9, CEA, HCG, PSA, PSA liber, etc.	38000
9.43	33696500-0	Control D-Dimer Nivel 1, Nivel 2, Nivel 3	Set	10	D-Dimer	27000
9.44	33696500-0	Control Anti TPO Nivel 1, Nivel 2, Nivel 3	Set	10	Anti TPO	30000
9.45	33696500-0	Control Anti TG Nivel 1, Nivel 2, Nivel 3	Set	10	Anti TG	30000
					TOTAL	2916000
10		Reagenți pentru analizatorul Tosoh, (sistem inchis)				
10.1	33696500-0	Total T3	Teste	11000	Compatibil cu analizatorul Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	352000
10.2	33696500-0	Total T4	Teste	13900	Compatibil cu analizatorul Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	444000
10.3	33696500-0	TSH	Teste	38700	Compatibil cu analizatorul Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	1238000
10.4	33696500-0	T 3 liber	Teste	7600	Compatibil cu analizatorul Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	266000
10.5	33696500-0	T4 liber	Teste	18500	Compatibil cu analizatorul Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori,	647000

					material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	
10.6	33696500-0	PSA liber	Teste	3800	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	283000
10.7	33696500-0	PSA total	Teste	10100	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	636000
10.8	33696500-0	Prolactina	Teste	3800	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	174000
10.9	33696500-0	Testosteron	Teste	2600	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	169000
10.10	33696500-0	CA-125	Teste	3400	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	197000
10.11	33696500-0	Anti TPO	Teste	16000	Com Compatibil cu analizatorul Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	1312000
10.12	33696500-0	Anti TG	Teste	5100	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	295000
10.13	33696500-0	HCG total	Teste	800	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	44000
10.14	33696500-0	Vitamina D	Teste	20000	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	1940000
10.15	33696500-0	CA 19-9	Teste	5000	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	300000
10.16	33696500-0	CEA	Teste	5000	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	220000

10.17	33696500-0	AFP	Teste	5000	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	220000
10.18	33696500-0	Progesteron	Teste	1200	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	55000
10.19	33696500-0	Cortizol	Teste	2400	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	110000
10.20	33696500-0	FSH	Teste	2100	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	96000
10.21	33696500-0	LH	Teste	1800	Compatibil cu analizatoru Tosoh, (sistem inchis), set complet cu calibratori, material de control si toate consumabilele pentru efectuarea analizei.	82000
					Total	9 080 000
11		Reagenți pentru analizatorul Vidas, (sistem inchis)				
11.1	33696500-0	T3 total	Set	76	Compatibil cu analizatorul VIDAS	229000
11.2	33696500-0	T4 total	Set	98	Compatibil cu analizatorul VIDAS	294000
11.3	33696500-0	TSH	Set	275	Compatibil cu analizatorul VIDAS	826000
11.4	33696500-0	T3 liber	Set	54	Compatibil cu analizatorul VIDAS	164000
11.5	33696500-0	T4 liber	Set	132	Compatibil cu analizatorul VIDAS	396000
11.6	33696500-0	PSA liber	Set	60	Compatibil cu analizatorul VIDAS	179000
11.7	33696500-0	PSA total	Set	71	Compatibil cu analizatorul VIDAS	300000
11.8	33696500-0	Prolactina	Set	60	Compatibil cu analizatorul VIDAS	253000
11.9	33696500-0	Testosteron	Set	34	Compatibil cu analizatorul VIDAS	765000
11.10	33696500-0	CA-125	Set	47	Compatibil cu analizatorul VIDAS	184000
11.11	33696500-0	Anti TPO	Set	226	Compatibil cu analizatorul VIDAS	946000
11.12	33696500-0	Anti TG	Set	70	Compatibil cu analizatorul VIDAS	294000
11.13	33696500-0	Vitamina D	Set	147	Compatibil cu analizatorul VIDAS	1161000
11.14	33696500-0	CA 19-9	Set	74	Compatibil cu analizatorul VIDAS	327000
11.15	33696500-0	CEA	Set	74	Compatibil cu analizatorul VIDAS	327000
11.16	33696500-0	AFP	Set	74	Compatibil cu analizatorul VIDAS	331000
11.17	33696500-0	FSH	Set	15	Compatibil cu analizatorul VIDAS	64500
11.18	33696500-0	LH	Set	12	Compatibil cu analizatorul VIDAS	51000

11.19	33696500-0	Anti CMV IgG	Set	18	Compatibil cu analizatorul VIDAS	71000
11.20	33696500-0	Anti CMV IgM	Set	36	Compatibil cu analizatorul VIDAS	195000
11.21	33696500-0	Anti Toxoplasma gondi IgG	Set	12	Compatibil cu analizatorul VIDAS	67000
11.22	33696500-0	Anti Toxoplasma gondi IgM	Set	12	Compatibil cu analizatorul VIDAS	54000
11.23	33696500-0	Lime IgG	Set	2	Compatibil cu analizatorul VIDAS	13000
11.24	33696500-0	Lime IgM	Set	2	Compatibil cu analizatorul VIDAS	13000
11.25	33696500-0	CA 153	Set	12	Compatibil cu analizatorul VIDAS	48000
11.26	33696500-0	Helicobacter pylori IgG	Set	20	Compatibil cu analizatorul VIDAS	60000
11.27	33696500-0	AMH	Set	8	Compatibil cu analizatorul VIDAS	69000
11.28	33696500-0	EBNA IgG	Set	5	Compatibil cu analizatorul VIDAS	20000
11.29	33696500-0	EBV VCA IgG	Set	8	Compatibil cu analizatorul VIDAS	31000
11.30	33696500-0	EBV VCA IgM	Set	6	Compatibil cu analizatorul VIDAS	23000
11.31	33696500-0	RUBELA IgM	Set	4	Compatibil cu analizatorul VIDAS	14000
11.32	33696500-0	RUBELA IgG	Set	2	Compatibil cu analizatorul VIDAS	12500
					Total	7782000
12		Truse pentru extragerea, transcrierea si amplificarea acizilor nucleici metoda PCR				
12.1	33696500-0	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția <u>cantitativă a virusului hepatitei D</u>	Bucată	800	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. Reagenții pentru amplificare să fie gata de lucru, să nu necesite componente suplimentare. Reacția de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei D să se efectueze în o singură reacție, în amplificator. Să fie inclus obligator controlul intern și să se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific. Trusa să fie calibrată de producător cu calibratori gata de lucru. Măsurarea cantității să fie în Unități Internaționale	156000

					<p>pe mililitru. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat. In trusa sa fie inclus control negativ si minim doua controale pozitive – cu cantitate mica si cantitate mare de virus. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
12.2	33696500-0	Trusă completa pentru extragerea, amplificarea, transcrierea și diferențierea genotipurilor 1a, 1b, 2, 3a, 4 etc. a virusului hepatitei C	Bucată	700	<p>Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4 etc. în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman.</p> <p>Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>Reagenții pentru amplificare să fie gata de lucru, să nu necesite pregătire.</p> <p>Reacția de transcriere, amplificare, detecție, diferențiere să se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>Să fie inclus obligator controlul intern și să se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific.</p> <p>Instructiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>In trusa să fie inclus control negativ, pozitiv și controlul prezentei/absentei</p>	150000

					<p>virusului C în proba testată.</p> <p>Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	
12.3	33696500-0	Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și diferențierea genotipurilor a virusului hepatitei B	Bucată	300	<p>Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și diferențierea a genotipurilor virusului hepatitei B – A, B, C, D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman.</p> <p>Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, amplificarea și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei B, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. Reagenții pentru amplificare să fie gata de lucru, să nu necesite pregătire.</p> <p>Să fie inclus obligator controlul intern și să se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific.</p> <p>În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>În trusa să fie inclus control negativ, pozitiv.</p> <p>Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	63000
12.4	33696500-0	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei C	Bucată	1400	<p>Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei C în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman.</p> <p>Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality</p>	81000

					<p>Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>Reagentii pentru amplificare sa fie gata de lucru, sa nu necesite pregatire. Sensibilitatea trusei pina la 10-15 UI/ml.</p> <p>Reactia de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei C sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceeași reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
12.5	33696500-0	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei B	Bucată	2200	<p>Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman.</p> <p>Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția virusului hepatitei B, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>Reagentii pentru amplificare sa fie gata de lucru, sa nu necesite pregatire. Sensibilitatea trusei pina la 10-15 UI/ml.</p>	91000

					<p>Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceeas reactie cu ARN-ul specific. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
12.6	33696500-0	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei D	Bucată	900	<p>Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman.</p> <p>Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>Reagentii pentru amplificare sa fie gata de lucru, sa nu necesite componente suplimentare. Reactia de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei D sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceeas reactie cu ARN-ul specific. In instructiunea de utilizare trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat.</p> <p>In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	54000

12.7	33696500-0	Trusa pentru extragerea ADN din materialul biologic	Bucată	5000	Trusa de reagenti pentru extragerea rapida al ADN din material biologic (maxim 15 min) - raclaje (canalul cervical, uretra la femei, barbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formațiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina etc. sa contina control intern si sa serveasca. Trusa completa de reagenți, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru, sa fie inclus controlul negativ pentru etapa de extragere. Controlul intern trebuie sa fie specifice si complementar fragmentelor de oligonucleotide care sunt incluse in trusele pentru amplificarea ADN: pozitiile 1.9- 1.23 (infecțiile urogenitale), pentru a fi posibil amplificarea si vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. Compatibil cu echipamentul. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.	48000
12.8	33696500-0	Trusa universala pentru extragerea ADN din materialul biologic	Bucata	2000	Trusa de reagenti pentru extragerea ADN din material biologic - raclaje (canalul cervical, uretra la femei, barbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formațiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina, LCR etc. Trusa completa de reagenți, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator Compatibil cu echipamentul. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.	35000
12.9	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Chlamydia trachomatis,	Bucată	3800	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND C.trachomatis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare, controlul intern sa se vizualizeze in aceas	82000

					<p>reactie cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibilă amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Să nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q, amplificatoare de tip placă.</p> <p>Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>Compatibil cu echipamentul comodat.</p> <p>Specificitate 100%, sensibilitate maximă.</p> <p>Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie pînă la finele termenului de expirare.</p> <p>Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	
12.10	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Micoplasma genitalium,	Bucată	2700	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Micoplasma genitalium, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea</p>	58000

					<p>controlului intern, trebuie sa fie specifice si complementare controlului intern inclus in trusele pentru extragerea si purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea si vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q, amplificatoare de tip placa.</p> <p>Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul.</p> <p>Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	
12.11	33696500-0	Trusa pentru amplificarea, detectia Ureaplasma urealyticum,	Bucată	3300	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Ureaplasma urealyticum, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii</p>	93000

					<p>reactiei. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor - Gene Q, amplificatoare de tip placa.</p> <p>Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a iotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>Compatibil cu echipamentul.</p> <p>Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.</p> <p>Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	
12.12	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Gardnerella vaginalis,	Bucată	1100	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Gardnerella vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibilă amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -</p>	24000

					<p>Gene Q, amplificatoare de tip placa. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>Compatibil cu echipamentul. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	
12.13	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Mycoplasma hominis,	Bucată	700	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Mycoplasma hominis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibilă amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Să nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor - Gene Q, amplificatoare de tip placă.</p> <p>Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality</p>	15000

					<p>Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare</p> <p>Compatibil cu echipamentul.</p> <p>Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.</p> <p>Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	
12.14	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Trihomonas vaginalis,	Bucată	1000	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Trihomonas vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor - Gene Q, amplificatoare de tip placă.</p> <p>Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>Compatibil cu echipamentul.</p> <p>Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>Valabilitate 12 luni,</p>	21000

					<p>stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie pînă la finele termenului de expirare Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	
12.15	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Neisseria gonorrhoeae,	Bucată	250	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Neisseria gonorrhoeae, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibilă amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Să nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor - Gene Q, amplificatoare de tip placă.</p> <p>Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>Compatibil cu echipamentul. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie pînă la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	5500

12.16	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Candida albicans,	Bucată	500	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Candida albicans, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor - Gene Q, amplificatoare de tip placa.</p> <p>Certificat CE-IVD-cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>Compatibil cu echipamentul. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	11000
12.17	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Virusului papilomei umane minim tipurile (16,18,31,33,35,39,45,51,52,56,58,59)	Bucată	900	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Papiloma virus, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți</p>	92000

					<p>suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie gata pentru utilizare.</p> <p>Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibilă amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Să nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor - Gene Q, amplificatoare de tip placă.</p> <p>Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>Compatibil cu echipamentul comodat.</p> <p>Specificitate 100%, sensibilitate maximă.</p> <p>Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare.</p> <p>Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	
12.18	33696500-0	<p>Trusa pentru amplificarea și diferențierea (genotiparea) genotipurilor Virusului papilomei umane minim tipurile (16,18,31,33,35,39, 45,51,52,56,58,59),</p>	Bucată	1300	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND genotipurilor Virusului papilomei umane, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie gata pentru utilizare.</p>	168000

					<p>Oligonucleotidele din solutiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie sa fie specifice si complementare controlului intern inclus in trusele pentru extragerea si purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea si vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor - Gene Q, amplificatoare de tip placa.</p> <p>Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>Compatibil cu echipamentul.</p> <p>Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.</p> <p>Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	
12.19	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Citomegalovirusului	Bucată	1800	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Citomegalovirusului, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze in aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>Oligonucleotidele din solutiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie sa fie specifice si complementare controlului intern inclus in trusele pentru extragerea si purificarea ADN-ului,</p>	39000

					<p>pentru a fi posibil amplificarea si vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor - Gene Q, amplificatoare de tip placa.</p> <p>Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices- Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a otului, cu prezentare la livrare.</p> <p>Compatibil cu echipamentul comodat. Specificitate 100%, sensibilitate maxima, Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	
12.20	33696500-0	Trusa pentru amplificarea HSV tip I,II ,	Bucată	2350	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND HSV tip I,II, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q, amplificatoare de tip placa.</p>	51000

					<p>Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a totului, cu prezentare la livrare.</p> <p>Compatibil cu echipamentul.</p> <p>Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	
12.21	33696500-0	Trusa pentru amplificarea virusului Herpes tipul VI,	Bucată	450	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Herpes tipul VI, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibilă amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor - Gene Q, amplificatoare de tip placa.</p> <p>Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a totului, cu prezentare la livrare.</p> <p>Compatibil cu echipamentul.</p> <p>Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	24000

12.22	33696500-0	Trusa pentru amplificarea virusului Epstein-Barr,	Bucată	550	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND virusului Epstein-Barr, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor - Gene Q, amplificatoare de tip placa.</p> <p>Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>Compatibil cu echipamentul.</p> <p>Specificitate 100%, sensibilitate maximă.</p> <p>Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	29000
12.23	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Toxoplasma gondii,	Bucată	400	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Toxoplasma gondii, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului</p>	17000

					<p>intern, trebuie sa fie specifice și complementare controlului intern inclus in trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea și modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor - Gene Q, amplificatoare de tip placa.</p> <p>Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>Compatibil cu echipamentul.</p> <p>Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	
12.24	33696500-0	Mediu de transport cu mucolitic	Mililitri	4000	<p>Mediul de transport cu mucolitic destinat transportului și depozitării unei game largi de probe de material biologic, inclusiv cele care conțin cantități semnificative de mucus.</p> <p>Compoziția mediului de transport sa garanteze o eficiență ridicată a extracției ADN-ului din material biologic complex.</p> <p>Conservantul sa previna proliferarea microorganismelor nespecifice, sa previna degradarea celulară și sa permita depozitarea pe termen lung a materialului clinic.</p> <p>Mucoliticul sa dizolve mucusul cu vâscozitate înalta.</p> <p>Compatibil cu trusele de extragere și amplificare (1.9-1.22).</p> <p>Material de testare: raclaje/fractii de celule epiteliale din tractul urogenital, orofaringe, nazofaringe, rect, conjunctiva ochiului, piele.</p>	26000
12.25	33696500-0	Trusă pentru extragerea, amplificarea și detecția cantitativă a Citomegalovirusului	Bucată	3300	<p>Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția cantitativă a CMV în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, amplificatoare de tip placa, pentru diagnostic uman.</p> <p>Certificat CE-IVD, cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical</p>	179000

					<p>Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția CMV, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>Trusa de extragere sa fie destinata extragerii CMV din plasma, urina etc.</p> <p>Reagentii pentru amplificare sa fie gata de lucru, sa nu necesite pregatire.</p> <p>Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>Trusa sa fie calibrata de producator cu calibratori gata de lucru.</p> <p>Măsurarea cantității în UI și copii pe mililitru. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q si amplificatoare de tip placa.</p> <p>Analiza și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. În trusa sa fie inclus control negativ si control pozitiv. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
12.26	33696500-0	Trusă completă pentru amplificarea și detecția concomitentă, calitativă a AND Mycoplasma pneumoniae/ Chlamydomphila pneumoniae, regim REAL TIME, prin metoda PCR	Bucată	300	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția concomitentă, calitativă a AND Mycoplasma pneumoniae/ Chlamydomphila pneumoniae, regim REAL TIME, prin metoda PCR, pe 4 canale, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q</p> <p>În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceea reactie cu ADN-ul specific. Reagenți pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicate programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q si amplificatoare de tip placa.</p>	31000
					Total	1 643 500
13		Vesela pentru laborator				
13.1	33140000-3	Șervețele	Cutie	1500	Din material sintetic (spunlace), de uz unic 10x10cm, ambalate câte 100 în cutie.	15000

					Total	15000
14		Reagenti citomorfologie si clinica				
14.1	33696500-0	Eozin metilen albastru(fixator Leisman)	litru	20	Eozin metilen albastru (fixator Leisman), ambalat 1 litru	6300
					Total	6300
15		Reagenti citomorfologie si clinica				
15.1	33696500-0	Acid sulfosalicilic	grame	200	Chimic curat	2400
					Total	2400
16		Reagenti citomorfologie si clinica				
16.1	33696500-0	Bromtimol albastru	grame	200	Chimic curat	3000
					Total	3000
17		Reagenti Elisa				
17.1	33696500-0	Complexe imune circulante prin metoda Elisa	Teste	960	<p>1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. La livrare termenul de valabilitate restant să fie nu mai mic de 80% din termenul indicat pe ambalaj de producător.</p> <p>2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>3. Trusele sa fie complete, sa nu necesite reagenti, solutii suplimentare pentru testare. Sa nu necesite echipament suplimentar la cel existent in LCD IMSP CRDM. Reagenții soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul cînd nu sînt liofilizați.</p> <p>Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.</p> <p>In toate seturile sa fie prezenta instrucțiunea de utilizare in limba romana, rusa sau engleza, in care să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, testele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,8%.</p> <p>4. Pentru determinarile calitative, in set sa fie inclus obligator control negativ si unul sau doua controale pozitive cu diferite concentratii. Pentru determinarile cantitative, in set sa fie inclus obligator nu mai puțin de cinci calibratori cu concentratii diferite, control negativ si unul sau doua controale pozitive cu diferite concentratii.</p> <p>5. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a utiliza cite un godeu, să</p>	37000

					fie posibil de a testa cite o probă.	
					Total	37000
Valoarea estimativă totală						31669050

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. nu se aplica
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru un singur lot; +
 - 2) Pentru mai multe loturi;
 - 3) Pentru toate loturile;
 - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant _____
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: la necesitate in termen de 30 zile lucratoare de la comanda scrisa a cumpartatorului. Termen de achitare: pina la 60 zile dupa livrare. Termen de semnare a contractului: maxim 10 zile de la primirea contractului
13. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2025
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu
16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
1	DUAE	Semnat electronic de către operatorul economic	Obligatori
2	Extras din Registrul de stat al persoanelor juridice	- copie - emis de ASP, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului;	Obligatori
3	Termenul de valabilitate	Minim 12 luni de la livrare	Obligatori
4	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere	La solicitare in termen de 3 zile
5	Informații generale despre ofertant	Informații despre ofertant confirmată prin semnătura electronica Participantului;	Obligatori
6	Raportul financiar	Copie - confirmată prin semnătura confirmată prin semnătura electronica Participantului;	La solicitare in termen de 3 zile
7	Certificat de atribuire a contului bancar	- copie - eliberat de banca deținătoare de cont, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului;	La solicitare in termen de 3 zile
8	Certificat de efectuare regulată a plății impozitelor, contribuțiilor	- copie - eliberat de Inspectoratul Fiscal, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului	La solicitare in termen de 3 zile
9	Lista Fondatorilor (Extras din Registrul de stat al persoanelor juridice)	- copie confirmată prin semnătura electronica participantului	Obligatori
10	Declarația privind conduita etica	- original - confirmate prin semnătura electronica Participantului;	La solicitare in termen de 3 zile
11	Garanție pentru ofertă 1%	Garanție bancară conform Anexei nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 sau transfer la contul autorității contractante (cu atașarea dovezii transferului): RECHIZITE BANCARE: Cod fiscal: 1003600150196 Banca: "Moldindconbank" S.A., fil. Testemitanu Cod. MOLDMD2X302 IBAN: MD32ML000000002251502642 <i>cu nota</i> <i>"Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. din"</i> Confirmat prin semnătura electronică	Obligatori

12	Garanție pentru executarea contractului 5% (pentru ofertantul câștigător)	<p>Garanție bancară conform Anexei nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>sau</p> <p>transfer la contul autorității contractante (cu atașarea dovezii transferului):</p> <p>RECHIZITE BANCARE: Cod fiscal: 1003600150196 Banca: "Moldindconbank" S.A., fil. Testemitanu Cod: MOLDM2X302 IBAN: MD32ML000000002251502642</p> <p>cu nota "Garanția de bună execuție a contractului atribuit la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____"</p> <p>Confirmat prin semnătura electronică</p>	Obligatoriu
13	Specificații tehnice	– original – potrivit modelului din (anexa 22), confirmate prin semnătura electronică Participantului;	Obligatoriu
14	Specificații de preț	– original – potrivit modelului din (anexa 23), confirmate prin semnătura electronică Participantului;	Obligatoriu
15	Serisoare de garanție că reagentii și consumabilele sunt compatibile	cu echipamentul beneficiarului și participantul garantează prin asumarea de răspundere financiară deplină în cazul defecțiunilor produse echipamentului beneficiarului cauzate de calitatea insuficientă a reagentii și consumabilele- original – confirmate prin semnătura electronică Participantului;	Obligatoriu
16	Declarația privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	original, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	Obligatoriu în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, ofertantul desemnat câștigător va prezenta Declarația autorității contractante și Agenției Achiziții Publice.
17	Mostre		La solicitare în termen de 3 zile
18	Certificat de calitate pentru fiecare lot în parte	Semnat electronic de către operatorul economic	Obligatoriu

17. Garanția pentru ofertă, după caz transfer pe contul IMSP CRDM sau emisă de o bancă comercială, cuantumul 1%.

1. Garanția pentru oferta se reține în cazul:

- operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;
- ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;
- nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei sau nu se execută vreo condiție, specificată în documentația de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziții publice

18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz transfer pe contul IMSP CRDM sau emisă de o bancă comercială, cuantumul 5%.

Garanția de bună execuție se reține în cazul:

- Neexecutarea clauzelor contractuale.

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

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): nu se aplică

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică

22. Ofertele se prezintă în valuta lei MD

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: prețul cel mai scăzut

24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP /până la: /ora exactă/ Informația o găsiți în SIA RSAP

- pe: [data] Informația o găsiți în SIA RSAP

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

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

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 50 zile lucratoare.

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

29. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*

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

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

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

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

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

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

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

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

35. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul IV 2025

36. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 28.10.2024

37. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 02.11.2024

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

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

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

40. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru



B. Băluțel

Boris BĂLUȚEL .

