

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind încheierea acordului-cadru - Achiziționarea REAGENTILOR pentru anii 2025-2027

prin procedura de achiziție: Licitație publică

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

Cod CPV : 33100000-1

Nr Lot	Denumire Lot	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Unitatea de măsură	Cantitatea minime ce se estimează a fi furnizate în baza contractelor subsecvente	Cantitățile maxime ce se estimează a fi furnizate în baza contractelor subsecvente	Valoarea estimată
1	Acid acetic glacial (Amb max 0,1 kg)	Acid acetic glacial Amb max 0,1 kg	kg	4.1	12.3	1,839.15
2	Acid acetic glacial (Amb max 0,5 kg)	Acid acetic glacial Amb max 0,5 kg	kg	14	42	9,661.74
3	Acid acetic glacial (Amb max 1 kg)	Acid acetic glacial Amb max 1 kg	kg	14	42	21,103.59
4	Acid acetic, CH ₃ COOH	Acid acetic, CH ₃ COOH Amb max 0,5 kg	kg	23.5	70.5	16,217.91
5	Acid azotic (HNO ₃) (Amb max. 1 litru)	Acid azotic (HNO ₃) Ambalat în formă lichidă până la 1 litru	litru	16	48	7,599.99
6	Acid azotic (HNO ₃) (Amb max 0,1 litru)	Acid azotic (HNO ₃) Amb max 0,1 litru	litru	1.7	5.1	2,815.65
7	Acid azotic (HNO ₃) (Amb max 0,5 litru)	Acid azotic (HNO ₃) Amb max 0,5 litru	litru	4.5	13.5	7,453.23
8	Acid carbolic (fenol-(C ₆ H ₅ OH))	Acid carbolic (fenol- (C ₆ H ₅ OH)) Ambalaj flacon până la 0,5 kg	kg	8	24	24,000.00
9	Acid citric monohidrat (amb. 1 kg.)	Acid citric monohidrat 1. Substanță 2. Amb max. 1 kg Acid citric monohidrat, Puritate ≥ 99,5 % , ambalat in recipient de plastic a cite 1 kg	kg	6	18	8,258.40
10	Acid sulfosalicilic amb. max. 0,1 kg	Acid sulfosalicilic amb. max. 0,1 kg 1. Substanță 2. Puritate analitică 3. Amb max. 0,1 kg	kg	48.8	146.4	46,994.40
11	Acid sulfuric, H ₂ SO ₄ (Amb max 0,5 litru)	Acid sulfuric, H ₂ SO ₄ Ambalaj max 0,5 litru	litru	9	27	6,211.11
12	Acid sulfuric, H ₂ SO ₄ (Amb max 1 litru)	Acid sulfuric, H ₂ SO ₄ Ambalaj max 1 litru	litru	10	30	6,901.23
13	Albastru de metilen	Albastru de metilen 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	6.9	20.7	214,242.57

14	Azopiram 50ml, pentru identificarea sângelui în materiile fecale	Azopiram 50ml, pentru identificarea sângelui în materiile fecale Setul include: Amidopirină și Clorhidrat de anilină necesar pentru 50 ml de azopiram.	set	291	873	47,438.82
15	Azur –Eozină Romanovski (Ambalaj flacoane până la 1000 ml)	Azur –Eozină Romanovski 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 1000 ml	ml	448500	1345500	499,180.50
16	Azur –Eozină Romanovski (Ambalaj flacoane până la 250 ml)	Azur –Eozină Romanovski 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 250 ml	ml	20750	62250	123,255.00
17	Azur –Eozină Romanovski (Ambalaj flacoane până la 500 ml)	Azur –Eozină Romanovski 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 500 ml	ml	5000	15000	31,650.00
18	Azur II	Azur II 1. Purity analit 2. Ambalaj până la 100 g	gram	1110	3330	626,261.99
19	Citrat de natriu	Citrat de natriu Amb max 1 kg	kg	39.8	119.4	107,460.00
20	Clorură de natriu (NaCl) (Amb max 0,5 kg)	Clorură de natriu (NaCl) Amb max 0,5 kg	kg	19.3	57.9	6,658.50
21	Clorură de natriu (NaCl) (Amb max 1 kg)	Clorură de natriu (NaCl) Amb max 1 kg	kg	171.5	514.5	59,167.50
22	Colorant Main-Grunvald (Ambalaj flacoane până la 1000 ml)	Colorant Main-Grunvald 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 1000 ml	ml	238000	714000	264,894.00
23	Colorant Main-Grunvald (Ambalaj flacoane până la 250 ml)	Colorant Main-Grunvald 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 250 ml	ml	7250	21750	32,625.00
24	Colorant Main-Grunvald (Ambalaj flacoane până la 500 ml)	Colorant Main-Grunvald 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 500 ml	ml	1500	4500	6,210.00
25	Control pentru hemoglobină cu 3 nivele set 3 fl. x 5 ml	Control pentru hemoglobină cu 3 nivele set 3 fl. x 5 ml, compatibil cu hemoglobina cu cianidă, de la același producător compatibil cu hemoglobina cu cianidă, de la același producător	set	86	258	51,600.00
25	Hemoglobină cu cianidă (sub. solidă) + calibrator, set 3 fl. (3000 ml)	Hemoglobină cu cianidă (sub. solidă) + calibrator, set 3 fl. (3000 ml) Set 3 fl. cu sub. solidă din care se pregătește 3000 ml + calibrator, compatibil cu materialul de control, de la același producător	set	223	669	133,800.00

26	Eozin K	Eozin K 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	1.775	5.325	18,374.22
27	Eozină H	Eozină H 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	0.65	1.95	6,728.58
28	Fenolftaleină	Fenolftaleină 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	gram	185.1	555.3	11,494.71
29	Glicerină (Ambalaj max 0,1 kg)	Glicerină 1. Ambalaj max 0,1 kg	kg	5.7	17.1	1,710.00
30	Glicerină (Ambalaj max 0,5 kg)	Glicerină 1. Ambalaj max 0,5 kg	kg	14	42	4,200.00
31	Glucoză (Ambalaj max 0,5 kg)	Glucoză Ambalaj max 0,5 kg	kg	5.5	16.5	3,795.54
32	Glucoză (Ambalaj max 1 kg)	Glucoză Ambalaj max 1 kg	kg	52	156	35,885.19
33	Metanol	Metanol Ambalaj cu volum de 1 litru	litru	32	96	4,800.00
34	Nitrat de sodiu (Na NO ₃) (amb.1 kg)	Nitrat de sodiu (Na NO ₃) (amb.1 kg) 1. Substanță 2. Puritate analitică 3. Amb max. 1 kg	kg	373	1119	52,324.44
35	Plasma de control 11 normal parametri	Plasma de control 11 normal parametri Ambalaj până la 3 ml	ml	55	165	29,529.48
36	Plasma de control normal 4 parametri	Plasma de control normal 4 parametri Ambalaj până la 3 ml	ml	473	1419	63,855.00
37	Plasma de control patologică 4 parametri	Plasma de control patologică 4 parametri Ambalaj până la 3 ml	ml	461	1383	62,235.00
38	Plasma de control patologică normal 11 parametri	Plasma de control patologică normal 11 parametri Ambalaj până la 3 ml	ml	57	171	9,771.21
39	Reacție citochimică - Esteraza nespecifică	Reacție citochimică - Esteraza nespecifică Ambalaj în set	set	1	3	13,456.74
40	Reacție citochimică - Mieloperoxidaza	Reacție citochimică - Mieloperoxidaza Ambalaj în set	set	1	3	15,621.51
41	Reacție citochimică - Reacția PAS (Periodic Acid - Schiff reaction)	Reacție citochimică - Reacția PAS (Periodic Acid - Schiff reaction) Ambalaj în set	set	1	3	12,637.62
42	Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-AB	Reagent monoclonal anti AB. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60	ml	4480	13440	53,827.20

		sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)				
43	Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-A	Reagent monoclonal anti A. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	15530	46590	148,855.05
44	Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-B	Reagent monoclonal anti B. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	15530	46590	148,855.05
45	Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-D IgG	Reagent monoclonal Anti-D IgG. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	4100	12300	142,065.00
46	Reagent monoclonal (Țoliclon) Kell antigen	Reagent monoclonal Kell antigen. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	3660	10980	387,960.00
47	Reagent monoclonal anti A1	Reagent monoclonal anti A1 Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-	ml	730	2190	6,997.05

		conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)				
48	Reagent monoclonal anti D (IgM). (Toliclon anti D Super)	Reagent monoclonal anti D (IgM). Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	11660	34980	155,835.90
49	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator. Ambalaj:8 fl x10ml (4fl de control, 4 fl de calibrator)	set	71	213	208,740.00
50	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator. Ambalaj:8 fl x10ml.	set	44	132	129,360.00
51	Set p/u determinarea timpului de protrombină (TP) (Set 100 teste)	Reagent tromboplastina-calcium pentru determinarea timpului de protrombina după Quick, INR, ISI-1,05 în plasmă. Plasma de control și reagenții de la același producător. Ambalaj: până la 10 ml cu CaCl2 inclus în set.	set	697	2091	156,825.00
52	Set p/u determinarea timpului de protrombină (TP) (Set 50 teste)	Set p/u determinarea timpului de protrombină (TP) (Set 50 teste)	test	13700	41100	41,100.00
53	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA)	Pentru TTPA Set- min 480 teste.Reagent, plasma de control de la același producător	set	2	6	1,333.80
54	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 100 teste)	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 100 teste)	set	70	210	7,749.00
55	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 50 teste)	set	165	495	14,256.00

	(TTPA) (Set 50 teste)					
56	Set p/u determinarea activității fibrinolitice	Set p/u determinarea activității fibrinolitice	set	14	42	2,079.00
57	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 100 teste)	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 100 teste)	set	365	1095	106,434.00
58	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 50 teste)	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 50 teste)	set	177	531	32,019.30
59	Soluție Alcool absolut	Soluție Alcool absolut, Alcool etilic absolut minim 99 %	litru	455	1365	159,705.00
60	Soluție concentrată de Hipohlorid, 0,5%	Soluție concentrată de Hipohlorid, 0,5% Ambalaj nu mai mult de 1 litru	ml	116500	349500	62,910.00
61	Soluție EA-50	Soluție EA-50	litru	80	240	59,400.00
62	Soluție Hematoxin G-2	Soluție Hematoxin G-2	litru	80	240	59,400.00
63	Soluție Lugol (amb. max 0,1 litri)	Soluție Lugol (amb. max 0,1 litri) 1. Soluție 2. Puritate analitică 3. Amb max. 0,1 litri	litru	5	15	19,725.00
64	Soluție OG-6	Soluție OG-6	litru	80	240	45,120.00
65	Sudan-III	Sudan-III 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 100 g	gram	1525	4575	34,198.11
66	Teste pentru determinarea a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonici)	Teste pentru determinarea a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonici) Ambalaj până la 100 teste Expres teste diagnostice p/u analiza	test	61000	183000	52,155.00
67	Teste pentru determinarea proteinei în urina	Teste pentru determinarea proteinei în urina Ambalaj până la 25 teste Expres teste diagnostice p/u analiza pentru testele cu un termen de stabilitate de 3 luni, iar pentru testele cu un termen de stabilitate de 6 luni- ambalarea se permite până la 50 teste în cutie.	test	39000	117000	29,835.00
68	Teste pentru determinarea sîngelui ocult în urina	Teste pentru determinarea sîngelui ocult în urina Ambalaj până la 25 teste Expres teste diagnostice p/u analiza pentru testele cu un termen de	test	8600	25800	11,610.00

		stabilitate de 3 luni, iar pentru testele cu un termen de stabilitate de 6 luni- ambalarea se permite până la 50 teste în cutie.				
69	Trilon B	Trilon B 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 100 g	gram	1200	3600	510.00
70	Ulei de imersie	Ulei de imersie Ambalaj până la 100 ml	ml	55200	165600	427,248.00
71	Acid boric concentrat (kg)	Acid boric concentrat (kg)	kg	1	3	870.00
72	Tetraborat de sodiu	Tetraborat de sodiu	kg	1	3	1,200.00
73	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 4 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	ml	78640	235920	122,678.40
74	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 4 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	ml	94735	284205	147,786.60
75	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 500)	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru	ml	21500	64500	33,540.00

	- 1000 ml.) determinarea la analizator automa	<p>folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p>				
76	<p>ALAT (GPT)</p> <p>(Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p>	ml	19000	57000	29,640.00
77	<p>Albumina (Albumin)</p> <p>(Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2.0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,15$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,15$</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p>	ml	10580	31740	19,044.00
78	<p>Albumina (Albumin)</p> <p>(Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2.0 g/l</p>	ml	4050	12150	7,290.00

		<p>Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,15$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,15$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p>				
79	<p>Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2.0 g/l Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,15$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,15$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p>	ml	15500	46500	12,082.23
80	<p>Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2.0 g/l Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,15$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,15$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l</p>	ml	8500	25500	8,415.00
81	<p>alfa-Amilaza (alfa -Amylase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. CNP -G3 Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 33,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l,</p>	ml	78990	236970	947,880.00

		<p>Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 11g/l, Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>				
82	<p>alfa-Amilaza (alfa -Amylase) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. CNP -G3 Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 33,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 11g/l,</p>	ml	17000	51000	204,000.00
83	<p>alfa-Amilaza (alfa -Amylase)</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. CNP</p>	ml	3500	10500	42,000.00

	(Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	-G3 Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 33,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 11g/l,				
84	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. CNP -G3 Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 33,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 11g/l,	ml	29000	87000	348,000.00
85	alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 4.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21g/l,	ml	1150	3450	35,563.74
86	alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul 40	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru	ml	5530	16590	171,015.24

	-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0$ U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 4.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21g/l,</p>				
87	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p>	ml	62895	188685	98,116.20
88	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p>	ml	91433	274299	142,635.48
89	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 500 -1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p>	ml	25000	75000	39,000.00

		<p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p>				
90	<p>ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p>	ml	16500	49500	25,740.00
91	<p>Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,</p>	ml	34450	103350	55,809.00
92	<p>Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l,</p>	ml	62420	187260	101,120.40

		Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,				
93	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,	ml	12350	37050	22,230.00
94	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,	ml	7500	22500	13,500.00
95	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,	ml	15000	45000	24,300.00
96	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 1.8 mmol/l	ml	7500	22500	12,150.00

		<p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,</p>				
97	<p>Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 -1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,</p>	ml	1500	4500	2,470.50
98	<p>Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l,</p>	ml	37400	112200	58,540.35
99	<p>Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l,</p>	ml	6350	19050	9,105.90
100	<p>Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p>	ml	73920	221760	106,001.28

	-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l,				
101	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l,	ml	22425	67275	35,100.72
102	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l,	ml	7500	22500	10,755.00
103	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 -1000 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l,	ml	15000	45000	21,510.00

104	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică cu crezolfaleină Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.01 m mol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l	ml	18975	56925	32,447.25
105	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.01 m mol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l	ml	3250	9750	5,703.75
106	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.01 m mol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,	ml	11710	35130	20,551.05

		Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l				
107	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică cu crezolfaleină Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.01 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l	ml	1350	4050	2,308.50
108	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 3,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 2 g/l.	ml	12555	37665	26,742.15
109	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 3,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 2 g/l.	ml	10960	32880	23,344.80

110	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 3,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 2 g/l.	ml	7500	22500	9,517.50
111	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică CHOD -PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0,08$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	ml	53900	161700	100,254.00
112	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică CHOD -PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0,08$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	ml	94215	282645	175,239.90

113	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOD -PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0,08$ mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p>	ml	13500	40500	20,250.00
114	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOD -PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0,08$ mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</p>	ml	25500	76500	38,250.00
115	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 15 mcmmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.05</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.05</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,</p>	ml	56625	169875	44,733.75

		Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.				
116	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 15 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.05 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.05 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	ml	91425	274275	72,225.75
117	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 15 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.05 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.05 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	ml	18500	55500	14,115.48
118	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 15 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.05 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.05 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l,	ml	12500	37500	9,537.48

		Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.				
119	Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,0$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	ml	14475	43425	56,452.50
120	Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,0$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	ml	4250	12750	16,575.00
121	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,	ml	63300	189900	208,890.00

		Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.				
122	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	ml	71900	215700	237,270.00
123	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	ml	10000	30000	33,000.00
124	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	ml	34500	103500	113,850.00

125	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD -PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 g/l.	ml	24000	72000	20,160.00
126	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD -PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 g/l.	ml	53500	160500	44,940.00
127	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD -PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 g/l.	ml	45500	136500	31,395.00
128	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD -PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA ,	ml	46000	138000	31,740.00

		<p>fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.1 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 g/l.</p>				
129	<p>Fier (Iron)</p> <p>(Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu feren.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.9 mcmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 4.0</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.</p>	ml	14775	44325	106,380.00
130	<p>Fier (Iron)</p> <p>(Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu feren.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.9 mcmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 4.0</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.</p>	ml	6100	18300	43,920.00
131	<p>Fier (Iron)</p> <p>(Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu feren.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.9 mcmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0</p>	ml	3000	9000	21,600.00

		<p>Coeficientul de variație extraserial: $\leq 4,0$ Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.</p>				
132	<p>LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa. Determinare cinetica Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 10,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 8,0$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p>	ml	4975	14925	11,283.30
133	<p>LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa. Determinare cinetica Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 10,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 8,0$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p>	ml	4950	14850	11,226.60
134	<p>Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Colorimetric fermentativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 2,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,0$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l,</p>	ml	590	1770	18,956.70

		Lipemie- trigliceride pînă la 11 g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.				
135	Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Colorimetric fermentativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 2,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,0$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Lipemie- trigliceride pînă la 11 g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.	ml	350	1050	11,245.50
136	Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrica Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată ,urina, LCR. Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.02 m mol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.06 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie- trigliceride pînă la 21 g/l.	ml	9600	28800	31,881.60
137	Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrica Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată ,urina, LCR. Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.02 m mol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.06 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie- trigliceride pînă la 21 g/l.	ml	3200	9600	10,627.20
138	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 40	Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator	ml	17805	53415	19,158.18

	-175 ml.) determinarea la analizator automat	Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0$ g/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.1 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.15 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l.				
139	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0$ g/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.1 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.15 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l.	ml	24545	73635	26,410.41
140	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0$ g/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.1 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.15 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l.	ml	12500	37500	9,503.10
141	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0$ g/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.1 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.15	ml	10500	31500	7,982.61

		Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride pînă la 11g/l.				
142	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0,01$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l.	ml	33475	100425	82,348.50
143	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0,01$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l.	ml	54200	162600	133,332.00
144	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0,01$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l.	ml	9500	28500	23,370.00

145	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0,01$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l.</p>	ml	7000	21000	17,220.00
146	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride pînă la 21g/l.</p>	ml	52250	156750	101,887.50
147	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride pînă la 21g/l.</p>	ml	68329	204987	125,042.07
148	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Cinetică ureaze UV. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata</p>	ml	14525	43575	27,016.50

		<p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride pînă la 21g/l.</p>				
149	<p>Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: CINETICĂ ureaze UV. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride pînă la 21g/l.</p>	ml	30108	90324	56,000.88
150	<p>Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: CINETICĂ ureaze UV. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride pînă la 21g/l.</p>	ml	28500	85500	53,010.00
151	<p>Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: CINETICĂ ureaze UV. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l,</p>	ml	37000	111000	68,820.00

		Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.				
152	Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 4.2 mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.1 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.15 Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	ml	39600	118800	80,784.00
153	Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 4.2 mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.1 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.15 Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	ml	51770	155310	105,610.80
154	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Imunoturbidim etrică Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri. Material pentru investigatii: Sînge integru cu EDTA Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 1,5\%$ Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,3$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,2$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3.5 mmol/l, Bilirubina pînă la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 UI/ml	ml	6880	20640	928,800.00

		<p>a) Reactive în ambalaj original de la producător pentru analizoare automate (fără adaptare locală a instrucțiunilor cu efortul specialiștilor din firmă). Standardizare autorizată de organele competente.</p> <p>b) Setul să conțină control pozitiv, control negativ și calibratori pentru determinarea HbA1c.</p>				
155	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Imunoturbidim etrică</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri.</p> <p>Material pentru investigatii: Sînge integru cu EDTA</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 1,5\%$</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,3$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,2$</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3.5 mmol/l, Bilirubina pînă la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 UI/ml</p>	ml	1245	3735	168,075.00
156	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL. Fără sedimentare.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.03 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3,0 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11 g/l</p>	ml	23895	71685	491,042.25
157	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL. Fără sedimentare.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau</p>	ml	6150	18450	126,382.50

		<p>heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.03 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3,0 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11 g/l</p>				
158	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fara sedimentare.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.03 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.0</p>	ml	19830	59490	345,042.00
159	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fara sedimentare.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.03 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.0</p>	ml	12030	36090	209,322.00
160	Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l,</p>	ml	4750	14250	54,862.50

		Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.				
161	Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.	ml	5650	16950	65,257.50
162	Creatinchinaz a MB (Creatinkinase MB) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.	ml	3150	9450	70,402.50
163	Creatinchinaz a MB (Creatinkinase MB) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.	ml	10290	30870	229,981.50
164	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru	ml	2600	7800	1,614.60

	analizator automat	<p>folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p>				
165	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.</p> <p>Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p>	ml	6975	20925	4,331.46
166	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 10 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Soluție concentrată , pentru diluție 1:50.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.5 mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,5 g/l lipemie trigliceride pînă la 2 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 ME/ml.</p>	ml	730	2190	7,489.80
167	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 10 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Soluție concentrată , pentru diluție 1:50.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.5 mg/dl</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,5 g/l lipemie trigliceride pînă la 2 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 ME/ml.</p>	ml	1196	3588	12,270.96

168	Ser control normal pe baza serului uman cu param.cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	Ser control normal pe baza serului uman cu parametri cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	ml	2788	8364	234,192.00
169	Ser control patologic pe baza serului uman cu param.cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	Ser control patologic pe baza serului uman cu parametri cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	ml	2651	7953	278,355.00
170	Strip-test la troponina I în ser	Sensibilitatea 0,5ng/ml(98,5%),specificitatea 98,4%,precizitatea 98,5%	test	30770	92310	946,177.50
171	Anticorpi IgE specific anti-amoxicilin	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	384	1152	56,448.00
172	Anticorpi IgE specific anti-articain	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste.	Test	1152	3456	169,344.00
173	Anticorpi IgE specific anti-atropin	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	288	864	45,000.00
174	Anticorpi IgE specific anti-azitromicin	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	192	576	28,224.00
175	Anticorpi IgE specific anti-bupivacain	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	288	864	42,336.00
176	Anticorpi IgE specific anti-cefalosporine	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	384	1152	56,448.00
177	Anticorpi IgE specific anti-dexametazon	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	288	864	42,336.00
178	Anticorpi IgE specific anti-epinefrin	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	864	2592	127,008.00
179	Anticorpi IgE specific anti-lidocain	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	864	2592	127,008.00
180	Anticorpi IgE specific anti-mepivacain	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	1152	3456	169,344.00

181	Control negativ pentru IgE specific	Metoda ELISA. Control negativ Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 bucăți	Bucată	960	2880	28,800.00
182	Kit Cantitativ Reference	Metoda ELISA. Set contine anti-IgE reference disc,calibratori min. 6 Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	960	2880	65,664.00
183	Kit Conjugate pentru IgE specific	Metoda ELISA. Set contine anti IgE enzyme-cojugate, bufer pentru spalare, substrate bufer, substrate tablete, solutia stop. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	4800	14400	705,600.00
184	Anticorpi IgE specific anti-ciprofloxacin	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	384	1152	56,448.00
185	Anticorpi IgE specific anti-claritromicin	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	192	576	28,224.00
186	Anticorpi IgE specific anti-ketoprofen	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	288	864	42,336.00
187	Anticorpi IgE specific anti-metronidazol	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	384	1152	56,448.00
188	Control pozitiv pentru IgE specific	Metoda ELISA. Control pozitiv Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 bucăți	Bucată	960	2880	28,800.00
189	Test Anti - Scl – 70	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	480	1440	42,907.68
190	Test Anti - SS – B	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	384	1152	34,326.14
191	Test Anti CCP	Metoda ELISA, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	2496	7488	353,964.00
192	Test Anti -SS –A	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in se	Test	384	1152	34,326.14

		Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 testet control pozitiv, negativ, calibratori.				
193	Test Anticorpilor anti-cardiolipini IgG/IgM	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	1344	4032	78,019.20
194	Test Anticorpilor antifosfolipidici IgG/IgM	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	1344	4032	78,019.20
195	Test Anti-MPO (p-Antocrpilor citoplasmatici anti neutrofile)	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	1440	4320	123,552.00
196	Anticorpi Anti LC1 (liver cytosol type 1 antigen)	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	288	864	38,016.00
197	Anticorpi Anti -SLA/LP (soluble liver antigens)	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	288	864	43,200.00
198	Test ANA (Anticorpilor Anti-Nucleari)	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	2016	6048	151,200.00
199	Test Anti-ds DNA	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	1920	5760	147,600.00
200	Test Anti-PR3 (c-Antocrpilor citoplasmatici anti neutrofile)	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ,	Test	1440	4320	108,000.00

		calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste				
201	Test Anti sm/RNP	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	96	288	8,581.54
202	Test Anti-Centromere B	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	96	288	8,850.00
203	Test Anticorpilor Anti – Mitocondriali	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	96	288	9,105.00
204	Test Anticorpilor Anti - LKM 1 IgG	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	Test	960	2880	113,760.00
205	(Test) Helicobacter Pylory Antigen cu kit de extragere a materiilor fecale	Helicobacter Pylory Antigen cu kit de extragere a materiilor fecale. Metoda de determinare Elisa. Setul include 96 teste, Cu stripuri si godeuri ușor detașabile cu streptavidina , calibratori si reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregatite si fixate de producător. Sensivitatea minim 98% și specificitatea minim 95%.	test	960	2880	70,128.00
206	AFP, cu calibratori	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, calibratori, cu sau fără controale. Metoda de determinare ELISA, Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detașabile cu streptavidina , calibratori si reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregatite si fixate de producător	test	4800	14400	152,400.00
207	Anti chlamidia pneumoniae IgG	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, cu controale, cu sau fără calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1632	4896	111,139.20

208	Anti chlamidia pneumoniae IgM	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, cu controale, cu sau fără calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1632	4896	119,952.00
209	Anti chlamydia trh. IgA	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, cu controale, cu sau fără calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	3840	11520	228,096.00
210	Anti chlamydia trh. IgG	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, cu controale, cu calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	6624	19872	357,696.00
211	Anti chlamydia trh. IgM	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, cu controale, cu calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1920	5760	114,048.00
212	Anti CMV IgG	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, calibratori, cu sau fără controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	4800	14400	122,400.00
213	Anti CMV IgM	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, calibratori, cu sau fără controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	4416	13248	139,104.00
214	Anti EBV EBNA IgG	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, calibratori, cu sau fără controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	672	2016	35,707.38
215	Anti EBV VCA IgG	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, calibratori, cu sau fără controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	2016	6048	116,121.60
216	Anti EBV VCA IgM	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, calibratori, cu sau fără controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	2112	6336	78,408.00
217	Anti Giardia lamblia sumar IgA, IgM, IgG	1. Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, calibratori, cu controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	16608	49824	443,433.60

218	Determinarea calitativă a anticorpilor IgG către <i>Ascaris lumbricoide</i>	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	16992	50976	558,187.20
219	Determinarea cantitativă a anticorpilor IgG către <i>Toxocara canis</i>	Determinarea cantitativă a anticorpilor IgG către <i>Toxocara canis</i> . De adăugat cerințe generale*.În afară de controlul "+"și "-" calibratori pentru determinarea cantitativă. Metoda de determinare ELISA. Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	17088	51264	489,571.20
220	Anti HAV IgM	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, controale, cu sau fără calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	96	288	3,816.00
221	Anti HCV IgM	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, controale, cu calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	768	2304	43,315.20
222	Anti HCV sumar	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, controale, cu calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Stripuri si godeuri detasabile, reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	43680	131040	819,000.00
223	HBsAg, 96 teste ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Stripuri si godeuri detasabile, reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	49152	147456	928,972.80
224	Anti HDV IgM	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, controale, cu calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	480	1440	40,320.00
225	Anti HDV sumar	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, controale, cu calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	16800	50400	1,159,200.00

226	Anti Helicobacter pylori IgA	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, controale, calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	6720	20160	254,016.00
227	Anti Helicobacter pylori IgG	1. Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, controale, calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	9792	29376	455,328.00
228	Anti Helicobacter pylori IgM	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, controale, calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1440	4320	69,984.00
229	Anti HSV (tip I,II) IgG	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, controale, calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	2592	7776	69,984.00
230	Anti HSV (tip I,II) IgM	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, controale, calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	2784	8352	91,872.00
231	Anti HSV tip I IgG	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, controale, calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1920	5760	51,840.00
232	Anti HSV tip I IgM	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	2880	8640	95,040.00
233	Anti HSV tip II IgG	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	2976	8928	80,352.00
234	Anti HSV tip II IgM	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	2976	8928	98,208.00
235	Anti mitocondriali Anti AMA 2	Metoda ELISA; Cerințe generale* + Notă ** Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	192	576	15,471.36
236	Anti SARS-CoV-2 IgG (Quanti Spike)	Metoda ELISA; Cerințe generale* Set de 96 teste **Să fie inclus controlul N+P. Soluții conjugat,	test	288	864	16,545.60

		substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe și a folosi câte un godeu.				
237	Anti SARS-CoV-2 IgM	Metoda ELISA; Cerințe generale* Set de 96 teste **Să fie inclus controlul N+P. Soluții conjugat, substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe și a folosi câte un godeu.	test	288	864	14,904.00
238	Anti Toxoplasma gn. IgG	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	5184	15552	139,968.00
239	Anti Toxoplasma gn. IgM	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	4416	13248	140,428.80
240	Anti ureaplasma urealyticum IgA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	2112	6336	126,720.00
241	Anti ureaplasma urealyticum IgG	Metoda ELISA; Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	4320	12960	246,240.00
242	Anti ureaplasma urealyticum IgM	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1248	3744	120,912.48
243	AntiHBcoreAg IgM	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-”, să conțină și calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1248	3744	71,136.00
244	AntiHBcoreAg sumar	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-”, să conțină și calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	18816	56448	383,846.40
245	AntiHBsAg	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-”, să conțină și	test	17664	52992	657,100.80

		calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste				
246	Anti-TPO cu calibratori, ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina, calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	4608	13824	248,832.00
247	Anti-Trichinella IgG	Anti-Trichinella IgG. Metoda de determinare Elisa. Setul include 96 teste, control +, control -, diluant de probă, soluție conjugată, soluție TMB, spălare TWEEN 20X, stop – reagent	test	480	1440	13,824.00
248	ASLO – LATEX	Cerințe generale*, 1 ml și pozitiv -1 ml	ml	3513	10539	219,386.85
249	AT/TG cu calibratori, ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, sSet de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina, calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	2400	7200	107,400.00
250	CA 125, cu calibratori, ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE. Cu stripuri si godeuri detașabile,cu streptavidina, calibratori si reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregatite si fixate de producator	test	2208	6624	102,672.00
251	CA 15-3, cu calibratori, ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregatite si fixate de producător	test	576	1728	37,152.00
252	CA 19-9 cu calibratori	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	3936	11808	243,540.00

		Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile,cu streptavidina, calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregatite si fixate de producător				
253	CA 724 cu calibratori	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1536	4608	107,136.00
254	CA-242	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	576	1728	62,208.00
255	Calcitonina, ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile,calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	2400	7200	189,600.00
256	CEA , cu calibratori, ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detașabile cu streptavidina , calibratori si reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregatite si fixate de producător	test	4128	12384	131,518.08
257	Cortizol cu calibratori, ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina,calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	2496	7488	103,584.00
258	C-peptid	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	192	576	12,528.00
259	CPR - LATEX	ambalaj maxim 5 ml; Metoda LATEX-TEST; Cerințe generale* + Notă** Metoda de determinare Latex-Test (10 fiole /set (15- 25 doze în fiolă) inclus control negativ	ml	6548	19644	452,957.88

260	Cyfra 21-1 cu calibratori	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	672	2016	49,392.00
261	Determinarea Anti HBe	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1728	5184	80,352.00
262	DHEA-S ELISA	Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina,calibratori si reagenți lichizi gata de lucru de la producător setul sa contina 96 teste	test	576	1728	27,633.60
263	Estradiol, cu calibratori ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina,calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	2304	6912	103,104.00
264	Feritina cu calibratori	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1920	5760	70,560.00
265	HbeAg/ Ab	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	4320	12960	200,880.00
266	HCG ELISA	Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detașabile cu streptavidina , calibratori si reagenti lichizi gata de lucru de la producător. Nivelul gonadotropinei sa nu fie mai nic de 500 mIU/ml si Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	768	2304	25,344.00
267	Hemocult-test (IFOBT)	Teste pentru determinarea sîngelui ocult în mase fecale, cu o sensibilitate 99,0% și specificitate de 99,9%, ambalate individual, termen de valabilitate indicat, regeți și consumabile necesari pentru efectuare	test	43150	129450	660,195.00
268	Hormonul foliculostimulant (FSH) cu calibratori, ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48	test	2208	6624	73,416.00

		sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător				
269	Hormonul luteinizant (LH) cu calibratori, ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste e Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	2016	6048	67,032.00
270	Imunoglobulina A, cu calibratori, ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Stripuri si godeuri detasabile, reagenti lichizi gata de lucru,standardele pregatite si fixate de producator	test	1632	4896	55,814.40
271	Imunoglobulina E totală cu calibratori	Cerințe generale* Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste , în set să fie inclus și material de control	test	8640	25920	243,777.60
272	Imunoglobulina G, cu calibratori, ELISA,	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Stripuri si godeuri detasabile,reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregatite si fixate de producator	test	1920.00	5760	67,680.00
273	Imunoglobulina M, cu calibratori, ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Stripuri si godeuri detasabile, reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregatite si fixate de producator	test	1632.00	4896	57,528.00
274	Multi-ligand control Tri-level (pentru 19 parametri)2x3ml	Certificat CE.Pentru 19 parametri (markeri oncologici ,hormoni,etc.) trei nivele 2 fiecare câte 3 ml	set	6.00	18	21,240.00

275	Multi-ligand control Tri-level , Tireoglobulin, 2x3ml	Certificat CE.Control pentru Tireoglobulina, trei nivele 2 fiecare câte 3 ml	set	2.00	6	7,320.00
276	Multi-ligand control Tri-level 2x2ml	Certificat CE.Pentru trei markeri oncologici: CA 19-9; CA- 125; CA 153 trei nivele fiecare câte 2 ml	set	2.00	6	8,400.00
277	Mycoplasma hominis IgA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	2208.00	6624	132,480.00
278	Mycoplasma hominis IgG	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	5184.00	15552	295,488.00
279	Mycoplasma hominis IgM	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1632.00	4896	158,091.84
280	Mycoplasma pneumoniae IgG	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1728.00	5184	69,844.02
281	Mycoplasma pneumoniae IgM	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1728.00	5184	69,844.02
282	Parathormon (PTH) ELISA	Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile, calibratori și reagenți lichizi gata de lucru de la producător Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	2976.00	8928	195,076.80
283	Progesteron, cu calibratori, ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina,calibratori și reagenți lichizi	test	2016.00	6048	87,091.20

		gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător				
284	Prolactina cu calibratori ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina,calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregatite si fixate de producător	test	2592.00	7776	86,184.00
285	PSA liber cu calibratori	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1632.00	4896	53,978.40
286	PSA, cu calibratori, ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile,cu streptavidina,calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător.	test	9888.00	29664	313,944.00
287	RF - LATEX	Metoda LATEX-TEST; ambalaj maxim 5 ml Cerințe generale* + Notă **	ml	3753.00	11259	234,374.85
288	RPR-latex test	Teste RPR care sunt bazate pe reacție de aglutinare (floculare) pe carduri de carbon. Test netreponemal destinat screening-ul sifilisului. Set până la 150 teste Componenta setului: 1. RPR reagent - Varianta macroscopica. 2. Carduri de unică folosință incluse în set pentru numărul de teste incluse în set (distanța între godeuri pe card minimum de 0,5cm). 3. Control negativ 4. Control pozitiv	test	73000.00	219000	183,960.00

		Sensibilitatea \geq 99.0% Specificitatea \geq 98.0%,				
289	SLE - LATEX	Flacoane de 2 ml, trebuie să conțină control N+P	ml	36.00	108	42,120.00
290	T 3 cu calibratori	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile , calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător Metoda ELISA; Cerințe generale* + Notă ** Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	4512.00	13536	119,116.80
291	T 4 cu calibratori	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile , calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	6432.00	19296	169,804.80
292	Taenia Solium IgG	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	768.00	2304	37,988.34
293	Test de confirmare pentru Anti HCV sumar	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda de determinare ELISA, set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	288.00	864	259,200.00
294	Test expres p/u determinarea calitativă Malariei P.f / P.v Ag	Test pentru determinarea Ag Malariei P.f / P.v în sângele, sensibilitatea 100%, specificitatea 98,7%, ambalate individual, termen de valabilitate indicat, reagenți și consumabile necesari pentru efectuare	test	185.00	555	6,604.50
295	Test expres p/u determinarea calitativă Ag Helycobacter Pylori în mase fecale	Metoda Imunocromatografică. Teste pentru determinarea Ag Helicobacter pylori în mase fecale, cu o sensibilitate și specificitate de peste 90%, ambalate individual, termen de valabilitate indicat, reagenți și consumabile necesari pentru efectuare.	test	10040.00	30120	359,934.00

296	Testosterone cu calibratori, ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile,cu streptavidina ,calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	2400.00	7200	97,200.00
297	Tireoglobulina ELISA	Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina,calibratori și reagenți lichizi gata de lucru de la producător, set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	2400.00	7200	101,880.00
298	TSH cu calibratori	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina,calibratori si reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	19776.00	59328	480,556.80
299	T3 liber cu calibratori, 96 teste ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile , calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	288.00	864	7,776.00
300	T4 liber cu calibratori, 96 teste ELISA	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Cu stripuri si godeuri detasabile , calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	3072.00	9216	91,699.20

Valoarea estimativă 35,179,228.90 lei fără TVA

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru un singur lot;
 - 2) Pentru mai multe loturi;
 - 3) Pentru toate loturile;
10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite
11. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: **DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020,**
Pentru contractele care depășesc valoarea de 10 000 lei:
În tranșe la fiecare 2 luni din data înregistrării contractelor subsecvente și pentru situațiile de urgență în baza bonului de comandă.
Pentru contractele sub valoarea de 10 000 lei:
În 1-2 tranșe în termen de 60 zile din data înregistrării contractelor subsecvente.
Notă: Lunile exacte pentru tranșe vor fi stabilite exact la momentul transmiterii invitației pentru reofertare și semnării contractelor subsecvente.
12. Termenul de valabilitate a **acordului cadru**: 36 luni de la înregistrarea acordului-cadru la CAPCS.
13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu
14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică
15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):
16. Documente OBLIGATORII care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice)

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA
2	Modul de elaborare a Specificației tehnice	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.	DA

ATENȚIE: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică oferită, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:

- pentru parametri tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog;
- pentru parametri tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11).

În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei

NOTĂ:

Prezentarea mostrelor de produs în termen de **10 zile** de la solicitarea autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertanții le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta.

Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (*întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini*).

Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract.

Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cumul cu mostra de produs.

Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru.

Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „**corespunde/nu corespunde**”, iar fiind selectată metoda de „*testare clinică*”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, **are loc prin scrisorile beneficiarilor finali**, ce vor fi considerate drept probe.

Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „**corespunde/nu corespunde**”, iar fiind selectată metoda de „*testare de laborator*” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, **are loc prin raportul de testare**, ce va fi considerat drept probă.

Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu

		produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător, după caz.	
3	Modul de elaborare a Specificației de preț	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	DA
4	DUAЕ	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2% din valoarea ofertei fără TVA. -În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; <i>Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.</i>	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> <i>Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.</i>	DA

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

Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.

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

7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie-confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA

11	Declarație cu privire la termenul de valabilitate	Original cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 60% din termenul inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani - semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
12	Prezentarea eșantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	<p>Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic.</p> <p>Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea. Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018.</p> <p>Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului.</p> <p>Notă: Neprezentarea Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model.</p> <p>Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.</p>	DA
13	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	DA
14	Notă cu privire la Înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	În cadrul acordului cadru vor fi acceptate atât dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale cât și neînregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. Obligatoriu la momentul depunerii ofertei la etapa de reofertare să se prezinte numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA

		Vor fi atribuite în contracte subsecvente doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	
15	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	
16	Cerințe generale conform Ordinul 701 din 18.10.2010	Seturile vor fi livrate în Ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără pre Ambalajare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe Ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. (la livrare).	
17	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit.	

18. Documente care se vor prezenta după semnarea acordului cadru:

16	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
----	--	--	----

19. Documente care se vor prezenta la semnarea contractelor subsecvente

17	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor subsecvente)	1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:	DA
----	--	--	----

		<p>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</p> <p>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212</p> <p>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p>cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)”</p> <p>Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă pe perioada prevăzută în Anunțul de participare la procedura de reofertare.</p>	
--	--	---	--

1. Garanția pentru ofertă va fi solicitată în cuantum de 2% din valoarea ofertei fără TVA,

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

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

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

sau

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

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

2. Garanția de bună execuție a contractului **subsecvent, cuantumul 5% din suma totală a contractului **subsecvent**.**

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

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

sau

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

Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă pe perioada prevăzută în Anunțul de participare la procedura de reofertare.

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

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

5. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (acordului-cadru):

Ofertele trebuie depuse pentru: Acord-cadru.

Frecvența și valoarea contractelor subsecvente care urmează să fie atribuite: *Frecvența, durata și valoarea contractelor subsecvente, precum și cantitățile care vor face obiectul acestora se stabilesc în funcție de fondurile alocate cu această destinație și de necesitățile obiective ale beneficiarului final – de regulă anual.*

Durata în luni: 36 luni de la înregistrarea acordului-cadru la CAPCS.

Acordul-cadru se reînnoiește: Nu.

Număr minim de ofertanți estimat: 3

În cazul în care numărul operatorilor economici care au îndeplinit criteriile de calificare și selecție și care au prezentat oferte admisibile este mai mic decât numărul minim preconizat indicat în anunțul de participare, autoritatea contractantă are dreptul:

- a) fie de a anula procedura de atribuire pentru încheierea Acordului-cadru;
- b) fie de a continua procedura de atribuire pentru încheierea Acordului-cadru numai cu acel/acei operator/operatori economic/economici care îndeplinește/îndeplinesc criteriile de calificare și selecție solicitate și care a/au prezentat ofertă admisibilă.

Acordul-cadru se va încheia în lei, iar prețul unitar al produselor poate fi modificat numai în sensul îmbunătățirii acestora.

În scopul atribuirii contractelor subsecvente se va aplica după caz licitația electronică, în dependență de posibilitățile platformei utilizate (*Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire: SIA RSAP (MTeder)*).

Ca răspuns la INVITAȚIA DE PARTICIPARE LA REOFERTARE, nu vor fi luate în considerare pentru atribuirea contractelor subsecvente:

- ofertele transmise de operatorii economici care nu au semnat acordul-cadru;
- ofertele transmise de operatorii economici semnatari ai acordului-cadru cu prețul unitar mai mare decât cel din Anexa 1 – Lista cu tarifele unitare - la Acordul cadru.

Contractele subsecvente se vor atribui doar în perioada de valabilitate a Acordului-cadru, și de regulă, nu poate depăși valabilitatea acestuia.

De asemenea, comunicăm că art. 76 alin. (3) al Legii nr. 131/2015, privind achizițiile publice, prevede că se interzice modificarea oricărui element al contractului, precum și a acordului-cadru încheiat. Astfel, acordul-cadru

nu trebuie să suporte nici o modificare pe parcursul executării acestuia. Respectiv, nu pot fi modificate elementele acestuia, precum **valabilitatea, valorile maxime estimate, cantitățile prevăzute în documentația de atribuire**. Totodată, potrivit prevederilor pct. 45 al Regulamentului cu privire la acordul-cadru ca modalitate specială de atribuire a contractelor de achiziții publice, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 694/2020, *elementele care pot face obiectul reofertării în cadrul acordului cadru, se vor referi la:*

- **preț care poate fi modificat numai în sensul îmbunătățirii acestuia (spre micșorare);**
- **caracteristici tehnice, nivel calitativ și de performanță fără modificarea producătorului și țării de origine menționate în Acord.**

6. Ofertele se prezintă: în lei.

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

Modalitatea evaluării ofertelor: per lot la cu corespunderea tuturor cerințelor.

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

10. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

12. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

13. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

14. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*

15. 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.

16. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.

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

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

Agencia 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

19. 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): se va publica după publicare în SIA RSAP (Mtender).

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

21. Data publicării anunțului de intenție: s-a transmis spre publicare la data de 29.04.2024

22. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare s-a transmis la publicare la data de 30.04.2024.

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

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

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

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG