

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind **Achiziționarea centralizată a Reagenților pentru Investigații Biochimice conform necesităților**

IMSP - beneficiari pentru anul 2025

prin procedura de achiziție: Licitație publică

1. Denumirea autorității contractante: Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: Republica Moldova, 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 : 33600000-6

Nr. Lot	Denumire Lot	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Unitatea de măsură	Cantitatea Totala	Valoarea estimată
3.1	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție 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	39850	20,722.00
3.2	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤	ml	96658	50,262.16

		<p>4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: \leq 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: \leq 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>			
3.3	<p>ALAT (GPT)</p> <p>(Flacoane cu volumul maxim 1000 ml.)</p> <p>determinarea la analizator automa</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: \leq 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: \leq 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: \leq 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	27000	14,040.00
3.4	<p>ALAT (GPT)</p> <p>(Flacoane cu volumul maxim 1000 ml.)</p> <p>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: \leq 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: \leq 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: \leq 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	9800	5,096.00
3.5	<p>Albumina (Albumin)</p> <p>(Flacoane cu volumul maxim 175 ml.)</p> <p>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: \leq 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	7300	4,380.00
3.6	<p>Albumina (Albumin)</p> <p>(Flacoane cu volumul maxim 175 ml.)</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata</p>	ml	6725	4,035.00

	determinarea la analizator semiautomat	<p>pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 2.0 \text{ g/l}$</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>			
3.7	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul maxim 1000 ml.) determinarea la analizator automat	<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: $\leq 2.0 \text{ g/l}$</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	10126	2,632.76
3.8	Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 4.2 \text{ mcmol/ l}$</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.15</p> <p>Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.</p>	ml	34625	23,545.00
3.9	alfa-Amilaza (alfa -Amylase) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>CNP -G3</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: $\leq 33,0 \text{ U/L}$</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: \leq</p>	ml	40950	163,800.00

		<p>8.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 11g/l,</p> <p>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 prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
3.10	<p>alfa-Amilaza (alfa -Amylase) (Flacoane cu volumul maxim 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 detecție 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	16800	67,200.00
3.11	<p>alfa-Amilaza (alfa -Amylase) (Flacoane cu volumul maxim 1000 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</p>	ml	3730	14,920.00

		<p>Limita minimă de detectie pentru set: \leq 33,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: \leq 5.0 Coeficientul de variație extraserial: \leq 8.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 11g/l,</p>			
3.12	<p>alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul maxim 175 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 investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: \leq 33,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: \leq 5.0 Coeficientul de variație extraserial: \leq 8.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 11g/l,</p>	ml	32875	131,500.00
3.13	<p>alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>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: \leq 4.0 Coeficientul de variație extraserial: \leq 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21g/l,</p>	ml	1150	11,854.59
3.14	<p>alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>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: \leq 4.0 Coeficientul de variație extraserial: \leq 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21g/l,</p>	ml	6850	70,612.09

3.15	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: 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.	ml	43000	22,360.00
3.16	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: 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.	ml	82458	42,878.16
3.17	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul maxim 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: 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.	ml	13300	6,916.00
3.18	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul maxim 1000 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: 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,	ml	26125	13,585.00

		Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.			
3.19	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul maxim 175 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	42725	23,071.50
3.20	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul maxim 175 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 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	44150	23,841.00
3.21	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul maxim 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	16250	9,750.00
3.22	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul maxim 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: ≤	ml	775	465.00

		0.01 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l,			
3.23	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul maxim 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	12000	6,480.00
3.24	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul maxim 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 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	10000	5,400.00
3.25	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul maxim 1000 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	1000	549.17
3.26	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul maxim 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: ≤ 3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤	ml	10375	5,420.94

		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,			
3.27	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul maxim 175 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	29650	14,182.59
3.28	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul maxim 175 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	51975	24,861.38
3.29	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul maxim 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	18825	9,836.07
3.30	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul maxim 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: ≤	ml	13050	6,242.25

		<p>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>			
3.31	<p>Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul maxim 1000 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	18000	8,610.00
3.32	<p>Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu crezoltaleină Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.01m 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</p>	ml	1850	1,054.50
3.33	<p>Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>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: ≤ 0.01m 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</p>	ml	11075	6,478.88

3.34	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul maxim 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: $\leq 0.01\text{m mol/l}$ 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	17825	10,427.63
3.35	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică cu crezoltaleină Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0.01\text{m mol/l}$ 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	1200	684.00
3.36	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul maxim 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: $\leq 3,0\text{ U/L}$ 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	10125	7,188.75
3.37	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul maxim 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: $\leq 3,0\text{ U/L}$ Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0 Coeficientul de variație extraserial: \leq	ml	8875	6,301.25

		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.			
3.38	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul maxim 1000 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 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	7750	3,280.84
3.39	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică CHOD -PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 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	39550	24,521.00
3.40	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică CHOD -PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 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	72125	44,717.50
3.41	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul maxim 1000 ml.)	Metoda de determinare: Fotometrică CHOD -PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu	ml	17125	8,562.50

	determinarea la analizator automat	calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: \leq 0,08 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: \leq 2.0 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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.			
3.42	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul maxim 1000 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: \leq 2.0 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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	20900	10,450.00
3.43	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul maxim 175 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: \leq 15 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: \leq 0.05 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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	42425	11,171.92
3.44	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul maxim 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: \leq 15 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: \leq	ml	62900	16,563.67

		0.05 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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.			
3.45	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul maxim 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: \leq 15 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: \leq 0.05 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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	24500	6,247.50
3.46	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul maxim 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: \leq 15 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: \leq 0.05 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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	16000	4,080.00
3.47	Gamma-GT (Gamma -GT) (Flacoane cu volumul maxim 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 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	11875	15,437.50

3.48	Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul maxim 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	4900	6,370.00
3.49	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul maxim 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, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	ml	10225	11,247.50
3.50	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul maxim 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	34350	37,785.00
3.51	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul maxim 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	ml	3000	3,300.00

		<p>Coeficientul de variație intraserial: \leq 7.0 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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.</p>			
3.52	<p>Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul maxim 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>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: \leq 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: \leq 7.0 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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.</p>	ml	5000	5,500.00
3.53	<p>Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>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: \leq 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: \leq 7.0 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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.</p>	ml	48275	13,517.00
3.54	<p>Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>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: \leq 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: \leq 7.0 Coeficientul de variație extraserial: \leq 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l,</p>	ml	96195	26,934.60

		Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 g/l.			
3.55	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul maxim 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	44000	10,120.00
3.56	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul maxim 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 , 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	29300	6,739.00
3.57	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică cu feren. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.9 mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 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.	ml	10275	24,660.00
3.58	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la	Metoda de determinare: Fotometrică cu feren. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.	ml	5825	13,980.00

	analizator semiautomat	Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: \leq 0.9 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: \leq 3.0 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.			
3.59	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul maxim 1000 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică cu feren. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: \leq 0.9 mcmol/l Coeficientul de variație intraserial: \leq 3.0 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.	ml	4000	9,600.00
3.60	LDH (LDH) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat	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.	ml	5400	4,086.00
3.61	LDH (LDH) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	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,	ml	1200	908.00

		Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.			
3.62	Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat	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: ≤ 2,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1,5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1,0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Lipemie- trigliceride pînă la 11g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.	ml	1725	18,474.75
3.63	Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul maxim 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: ≤ 2,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1,5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1,0 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Lipemie- trigliceride pînă la 11g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.	ml	575	6,158.25
3.64	Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul maxim 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: ≤ 0.02m 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 21g/l.	ml	6700	7,420.25
3.65	Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul maxim 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: ≤ 0.02m mol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.06	ml	4100	4,540.75

		Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie- trigliceride pînă la 21g/l.			
3.66	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul maxim 175 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: ≤ 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	9525	3,421.07
3.67	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul maxim 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: ≤ 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	20650	7,416.80
3.68	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul maxim 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: ≤ 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	12000	3,050.00
3.69	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul maxim 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: ≤	ml	4000	1,016.67

		5,0 g/l Coeficientul de variație intraserial: \leq 0.1 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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 11 g/l.			
3.70	Trigliceride (Triglycerides) (Flacoane cu volumul maxim 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: \leq 3.5 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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	23475	19,249.50
3.71	Trigliceride (Triglycerides) (Flacoane cu volumul maxim 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: \leq 3.5 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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	54125	44,382.50
3.72	Trigliceride (Triglycerides) (Flacoane cu volumul maxim 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: \leq 3.5 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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	7000	5,740.00
3.73	Trigliceride (Triglycerides) (Flacoane cu volumul maxim 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator	ml	4000	3,280.00

		Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: \leq 0,01 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: \leq 3.5 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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.			
3.74	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul maxim 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 fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: \leq 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: \leq 2.0 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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.	ml	16875	10,968.75
3.75	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul maxim 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 fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: \leq 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: \leq 2.0 Coeficientul de variație extraserial: \leq 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.	ml	35208	21,476.88
3.76	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat	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: \leq 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: \leq 2.0 Coeficientul de variație extraserial: \leq 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7	ml	26025	16,135.50

		mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie-trigliceride pînă la 21g/l.			
3.77	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	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.	ml	55125	34,177.50
3.78	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul maxim 1000 ml.) determinarea la analizator automat	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.	ml	31000	19,220.00
3.79	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul maxim 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	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.	ml	12500	7,750.00
3.80	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul maxim 1000 ml.)	Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu	ml	2000	660.00

	determinarea la analizator semiautomat	calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie 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			
3.81	Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul maxim 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	54300	36,924.00
3.82	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică 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 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. b) Setul să conțină control pozitiv, control negativ și calibratori pentru determinarea HbA1c. Cu material de control normal și patologic inclus	ml	7325	329,625.00
3.83	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.)	Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică Tipul reagenților: Lichid Stabil gata	ml	1050	47,250.00

	determinarea la analizator semiautomat	<p>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>			
3.84	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul maxim 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	22097	151,364.45
3.85	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul maxim 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 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	6900	47,265.00
3.86	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul maxim 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 detectie pentru set: ≤ 0.03 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: \leq</p>	ml	20620	119,596.00

		1.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.0			
3.87	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fara sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.03 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.0	ml	10885	63,133.00
3.88	Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul maxim 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: ≤ 2,0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2,5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.	ml	8450	32,532.50
3.89	Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul maxim 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: ≤ 2,0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2,5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.	ml	9450	36,382.50
3.90	Creatinchinaz a MB (Creatinkinase MB) (Flacoane cu volumul maxim 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: ≤ 2,0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2,5	ml	3625	27,006.25

		Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.			
3.91	Creatinazinaz a MB (Creatinkinase MB) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2,0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 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	8000	59,600.00
3.92	Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2,0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 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	2350	487.63
3.93	Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2,0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 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	1725	357.94
3.94	Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 10 ml.) determinarea la analizator automat	Soluție concentrată , pentru diluție 1:50. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.5 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0	ml	250	855.00

		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.			
3.95	Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 10 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Soluție concentrată , pentru diluție 1:50. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.5 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,5 g/l lipemie trigliceride pînă la 2 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 ME/ml.	ml	8090	27,667.80
3.96	Ser control normal pe baza serului uman cu param.cunoscuți ambalat în flacoane maxim 5ml	Ser control normal pe baza serului uman cu parametri cunoscuți ambalat în flacoane de maxim 5ml	ml	3505	98,140.00
3.97	Ser control patologic pe baza serului uman cu param.cunoscuți ambalat în flacoane maxim 5ml	Ser control patologic pe baza serului uman cu parametri cunoscuți ambalat în flacoane maxim 5ml	ml	3385	118,475.00
3.98	Strip-test la troponina I în ser	Test la troponina I în ser de tip strip-test sau tip casetă. Sensibilitatea minim 98,5 % (valoarea cut-off),specificitatea minim 98,4%	test	28060	287,615.00

2,879,779.44

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. Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit, cu transportul Vînzătorului, , pe parcursul anului 2025 conform Graficului de Livrare:

Condiții de livrare

	2025	Condiții de livrare generale	
		Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor per lot	
Condiții de livrare conform graficului de livrare	Ianuarie	10%	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 10% la fiecare 2 luni
	Februarie		
	Martie	10%	
	Aprilie		
	Mai	10%	
	Iunie		
	Iulie	10%	
	August		
Septembrie	10%		

	Octombrie		
	Noiembrie	10%	
	până la 15 Decembrie		
Condiții de livrare conform bonului de comandă-livrare	În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare* de către Beneficiar		≤40%

Note:

- În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în tabel), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Furnizorul, prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivrate conform graficului de livrare, cu indicarea măsurilor care au fost întreprinse de către Beneficiar, astfel încât să nu fie afectată continuitatea activității sale;
- Pe parcursul anului Beneficiarul poate plasa în adresa Furnizorului mai multe bonuri de comandă-livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea ”conform bonului de comandă – livrare;
- În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ 10% conform tranșei de livrare și 40% conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
- Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Furnizorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;
- În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Furnizorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 31 martie 2025. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 31 martie 2025, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2025;
- Furnizorul va lua în considerare divizarea suturii per cutie, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per blister, comprimat, capsulă etc.), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în tabelul de mai sus;
**Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro*
- Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractul la una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS (office@capcs.gov.md) și a Furnizorului contractat.
- Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana responsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta electronică monitorizare@capcs.gov.md.

12. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31.12.2025

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

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

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

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA
2	Modul de elaborare a Specificației tehnice	<p>- 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</p> <p>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.</p> <p>ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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). <p>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 oferați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei</p> <p>NOTĂ: Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p> <p>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 ofertate, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta.</p>	DA

		<p>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 (<i>întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini</i>).</p> <p>Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract.</p> <p>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.</p> <p>Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cumul cu mostra de produs.</p> <p>Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru.</p> <p>Corespunderea Mostrele de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe.</p> <p>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.</p> <p>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.</p>	
3	Modul de elaborare a Specificației de preț	<p>- 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></p> <p>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.</p>	DA
4	DUAЕ	<p>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></p>	DA
5	Garanția pentru ofertă	<p>- 2% din valoarea ofertei fără TVA.</p> <p>-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.</p> <p>- 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</p>	DA

		Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.	
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.	DA

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); 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	DA

		către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	
11	Declarație	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA
12	DECLARAȚIE cu privire la prezentarea eșantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	<p>Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic.</p> <p>Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea.</p> <p>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	Dovada înregistrării dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, până la termenul limită de depunere a ofertelor. Neprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat (până la termenul limită de depunere a ofertelor) servește drept temei de descalificare a ofertei) Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
15	Cerințe generale conform Ordinul 701 din 18.10.2010	Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele	

		componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. (la livrare).	
--	--	---	--

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

15	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
16	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)" Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31.01.2026 de zile de la înregistrarea contractului de către CAPCS.	DA

17. Garanția pentru ofertă: 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 și în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediu CAPCS, după

deschiderea ofertelor în termen de până la 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

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

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

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-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 până la data de 31.01.2026.

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

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire: NU SE APLICĂ

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

22. Ofertele se prezintă: în lei.

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

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

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

26. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

28. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

29. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

30. Ofertele întârziate vor fi respinse.

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

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

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

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

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

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

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

35. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): se va publica după publicare în SIA RSAP (Mtender).
36. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul III -IV 2024.
37. Data publicării anunțului de intenție: Transmis spre publicare în BAP la 30.07.2024
38. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 31.07.2024
39. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

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

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

se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG