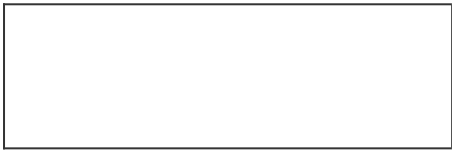




ACHIZIȚII PUBLICE



CONTRACT nr. 21284347/01/01

de achiziționare a dispozitivelor medicale

11.11.2024

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	
<u>Becor SRL</u>	<u>IMSP Spitalul Clinic Republican</u>	<u>Centrul pentru achiziții publice</u>
(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)
reprezentată prin director	reprezentată prin director	reprezentată prin director
Iurie BEZER	Andrei UNCUȚĂ	Gheorghe GORCEAG
(funcția, numele, prenumele)	(funcția, numele, prenumele)	(funcția, numele, prenumele)
care acționează în baza	care acționează în baza	care acționează în baza
statutului	Regulamentului	Regulamentului de organizare și funcționare
(statut, regulament, hotărîre etc.)	(statut, regulament, hotărîre etc.)	(statut, regulament, hotărîre etc.)
denumit(ă) în continuare	denumit(ă) în continuare	denumit în continuare
Vînzător	Beneficiar	Centru
IDNO 1003600060828	IDNO 1003600150783	IDNO 1016601000212
(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

denumite în continuare Părți, au încheiat prezentul Contract cu privire la următoarele:

1. Achiziționarea reactivilor întru realizarea Programului Național de Transplant 2025,

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1727356899901,
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 01.11.2024

2. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrante ale Contractului:

- a) specificația tehnică;
 - b) specificația de preț;
 - c) garanția de bună execuție a contractului în cuantum de 5% din valoarea contractului, valabilă până la data de 31.01.2026;
 - d) declarația privind conduita etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere;
 - e) alte documente componente conform necesității, de exemplu, desene, grafice, formulare, protocolul de recepționare provizorie și finală etc., după caz.
3. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
4. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi, Furnizorul/Prestatorul se obligă să livreze bunurile/serviciile Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile prezentului Contract.
5. Centrul se obligă să vireze Furnizorului/Prestatorului prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătită conform prevederilor Contractului, în termenele și în modalitatea stabilite de prezentul Contract.

CONDIȚII SPECIALE

1. Obiectul Contractului.

- 1.1. Furnizorul/Prestatorul își asumă obligația de a livra/presta bunurile/serviciile conform specificației tehnice și specificației de preț, care sunt parte integrantă a prezentului Contract.
- 1.2. Beneficiarul se obligă să recepționeze Bunurile livrate de Vînzător, iar Centrul se obligă, la rîndul său, în baza transferului mijloacelor financiare din partea Ministerului Sănătății, să achite Vînzătorului pentru bunurile livrate.
- 1.3. Calitatea bunurilor/serviciilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în specificație. Bunurile/serviciile livrate în baza Contractului vor respecta standardele indicate în specificație. Dacă nu este menționat niciun standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.
- 1.4. Termenul de garanție [valabilitate, după caz] al bunurilor/serviciilor, la data livrării, este indicat în specificația tehnică și de formare a prețului.

2. Termenele și condițiile de livrare.

- 2.1. Livrarea bunurilor/serviciilor se efectuează de către Furnizor/Prestator în condițiile și termenele prevăzute de graficul de livrare/prestare indicat în specificația tehnică și de preț.
- 2.2. Documentația de însoțire a bunurilor/serviciilor include:
- Factura fiscală și actul de predare/primire - 3 ex.,
 - Certificatele de calitate indicate în Specificații;
 - Manuale de service și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării (în funcție de obiectul achiziție).
 - Instrucțiuni de utilizare a produsului în limba de stat sau rusă.

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Beneficiarului cel târziu la momentul livrării bunurilor/serviciilor la destinația finală.

2.3. Beneficiarul poate solicita o reducere sau o majorare argumentată a cantității de bunuri/servicii în limitele prevederilor legislației în domeniul achizițiilor publice, informând despre aceasta, cu 30 de zile înainte de livrare, Furnizorul/Prestatorul și Centrul.

2.4. La livrarea bunurilor/serviciilor de către Furnizor/Prestator Beneficiarului, aceștia semnează actul de predare-primire și factura fiscală, care urmează a fi prezentate de către Furnizor/Prestator Centrului și care servesc drept temei pentru efectuarea plății conform prevederilor Contractului.

2.5. Data livrării bunurilor/serviciilor se consideră data semnării actului de predare-primire și a facturii fiscale.

3. Prețul Contractului și condițiile de plată.

3.1. Prețul bunurilor/serviciilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat în specificația Contractului.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 629 280(Șase sute douăzeci și nouă mii două sute optzeci 00) lei.
(suma cu cifre și litere)

3.3. Ministerul Sănătății transferă Centrului mijloacele financiare în decurs de 15 zile de la data semnării actului de predare primire a bunurilor și a facturii fiscale.

3.4. Achitarea plăților pentru bunurile/serviciile livrate se va efectua de către Centru în lei moldovenești, în termen de 15 zile de la recepționarea mijloacelor financiare de la Ministerul Sănătății și a facturilor fiscale de la operatorul economic.

3.5. Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Furnizorului/Prestatorului indicat în prezentul Contract.

4. Condițiile de predare-primire.

4.1. Bunurile/serviciile se consideră livrate de către Furnizor/Prestator și recepționate de către Beneficiar [destinatar, după caz] dacă:

- a) cantitatea bunurilor/serviciilor transmise corespunde informației indicate în Lista bunurilor/serviciilor și în graficul livrării/bonului de comandă și sunt prezentate toate documentele de însoțire prevăzute în pct. 2.2 din prezentul Contract;
- b) calitatea bunurilor/serviciilor corespunde informației indicate în specificație;
- c) ambalajul și/sau integritatea bunurilor/serviciilor corespund informației indicate în specificație.

4.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să prezinte Centrului un exemplar original sau format XML al facturii fiscale și al actului de predare-primire (după caz) odată cu livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Furnizor/Prestator a prezentei clauze, Centrul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în pct. 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere.

5. Standarde.

5.1. Bunurile/serviciile furnizate/prestate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Furnizor/Prestator în propunerea sa tehnică.

5.2. În cazul în care nu este menționat niciun standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a bunurilor/serviciilor.

6. Obligațiile Părților.

6.1. În baza prezentului Contract, Furnizorul/Prestatorul se obligă:

- a) să livreze bunurile/serviciile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea bunurilor/serviciilor de către Beneficiar [destinatar, după caz] în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- c) să asigure integritatea și calitatea bunurilor/serviciilor pe toată perioada de până la recepționarea lor de către Beneficiar [destinatar, după caz].

6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării, în termenele stabilite, a bunurilor/serviciilor livrate în corespundere cu cerințele Contractului;

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

- a) să achite suma prevăzută în respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- b) să asigure verificarea și monitorizarea executării contractelor de achiziții publice, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- c) să rețină garanția de bună execuție în cazul neexecutării integrale a contractului;
- d) să aplice și să încaseze penalități de la Furnizor/Prestator conform pct. 10.2 și 10.3.

7. Circumstanțe care justifică neexecutarea Contractului.

7.1. Neexecutarea obligației Părților contractante se justifică dacă aceasta este cauzată de un impediment în afara controlului ei și dacă Părțile nu i se putea cere în mod rezonabil să evite sau să depășească impedimentul ori consecințele acestuia.

7.2. Neexecutarea nu este justificată dacă partea ar fi putut în mod rezonabil să ia în considerare impedimentul la data încheierii Contractului.

7.3. Survenirea circumstanțelor care justifică neexecutarea Contractului, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un aviz de atestare eliberat, în mod corespunzător, de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

7.4. Partea care invocă prezenta clauză are obligația de a asigura celorlalte Părți primirea unei notificări despre impediment și efectele lui asupra capacității de a executa, imediat, dar nu mai târziu de 10 zile după ce a cunoscut sau trebuia să cunoască aceste circumstanțe.

7.5. În cazul în care în circumstanțele ce justifică neexecutarea Contractului, acesta se modifică prin acordul adițional, inclusiv termenele de executare, în cazul unei executări ulterioare a Contractului.

8. Rezoluțiunea Contractului.

8.1. Rezoluțiunea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2. Dreptul la rezoluțiune se exercită de către Partea îndreptățită prin declarație scrisă, notificată celeilalte Părți contractante.

8.3. Contractul poate fi rezolvit în mod unilateral în caz de:

- a) refuz al Furnizorului/Prestatorului de a livra/presta bunurile/serviciile prevăzute în prezentul Contract;
- b) nerespectarea de către Beneficiar și Centru a termenelor de plată pentru bunurile/serviciile livrate/prestate;
- c) nerespectarea de către Furnizor/Prestator a termenelor de livrare/prestare a bunurilor/serviciilor;
- d) nesatisfacerea de către una dintre Părțile contractante a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.4. Centrul/Beneficiarul are dreptul de a rezolvi unilateral contractul în perioada de valabilitate a acestuia în una dintre următoarele situații:

- a) contractantul se afla, la data atribuirii lui, în una dintre situațiile care ar fi determinat excluderea sa din procedura de atribuire potrivit art. 19 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice;
- b) Contractul a făcut obiectul unei modificări substanțiale care necesită o nouă procedură de achiziție publică, în conformitate cu art. 76 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice;
- c) Contractul nu ar fi trebuit să fie atribuit contractantului respectiv, având în vedere o încălcare gravă a obligațiilor ce rezultă din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice și/sau tratatele internaționale la care Republica Moldova este parte, care a fost constatată printr-o decizie a unei instanțe judecătorești naționale sau, după caz, internaționale.

8.5. Partea inițiatoare a rezoluției Contractului este obligată să comunice, în termen de 3 zile lucrătoare, celeilalte Părți despre intențiile ei, printr-o scrisoare motivată.

8.6. Partea înștiințată este obligată să răspundă, în termen de 3 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, Partea inițiatoare va emite declarația de rezoluțiune.

9. Reclamații.

9.1. Reclamațiile privind cantitatea bunurilor/serviciilor livrate/prestate sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului la data recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Furnizorului/Prestatorului.

9.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să preavizeze Beneficiarul și Centrul despre imposibilitatea livrării/prestării bunurilor/serviciilor în termen de 5 zile de la data survenirii circumstanțelor care împiedică livrarea.

9.3. Pretențiile privind calitatea bunurilor/serviciilor livrate, în termen de 15 zile de la depistarea deficiențelor de calitate, sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului și trebuie confirmate prin probe concludente, pertinente și suficiente.

9.4. Furnizorul/Prestatorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de 5 zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Beneficiarului și Centrului despre decizia luată.

9.5. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Furnizorul/Prestatorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze/presteze suplimentar Beneficiarului cantitatea nelivrată/neprestată de bunuri/servicii, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.6. Furnizorul/Prestatorul poartă răspundere pentru calitatea bunurilor/serviciilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.7. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin probe concludente, pertinente și suficiente, cheltuielile de staționare sau întârziere sunt suportate de partea vinovată.

10. Sancțiuni.

10.1. Forma de garanție de bună executare a Contractului, agreată de Centru, este prin scrisoare de garanție bancară sau pe contul trezorerial al Centrului, în cuantum de 5 % din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde/presta bunurile/serviciile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a Contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1, în caz contrar, Furnizorul/Prestatorul suportă o penalitate în valoare de 5 % din suma totală a Contractului.

10.3. Pentru livrarea/prestarea cu întârziere a bunurilor/serviciilor, Furnizorul/Prestatorul achită o penalitate precum urmează:

a) pentru primele 30 de zile calendaristice, penalitatea constituie 0,1% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere;

b) pentru următoarele zile, care depășesc perioada de 30 de zile calendaristice, penalitatea constituie 0,5% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 15% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru întreaga perioadă de întârziere.

10.4. În cazul în care întârzierea depășește 60 de zile, Furnizorul/Prestatorul prezintă Centrului o explicație în formă scrisă. Dacă Centrul și Beneficiarul acceptă, Furnizorului/Prestatorului i se va acorda un termen suplimentar de livrare, în caz contrar, se va considera ca refuz de a vinde/presta bunurile/serviciile, iar Furnizorul/Prestatorul achită o penalitate în valoare de 15% din suma bunurilor/serviciilor contractate nelivrate/neprestate.

[10.5. Pentru transferul cu întârziere a mijloacelor financiare către Centru, Beneficiarul achită Furnizorului/Prestatorului o penalitate în valoare de 0,1% din suma bunurilor/serviciilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a bunurilor/serviciilor neachitate. *]

10.6. Pentru transferul cu întârziere către Furnizor/Prestator din momentul recepționării mijloacelor financiare de la Beneficiar*, Centrul achită o penalitate în valoare de 0,1% din suma bunurilor/serviciilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a bunurilor/serviciilor neachitate.

10.7. Furnizorul/Prestatorul este exonerat de obligația privind livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor în caz de suspendare sau retragere a certificatului de înregistrare a medicamentului, conform prevederilor actelor normative.

11. Drepturile de proprietate intelectuală.

11.1. Furnizorul/Prestatorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva:

a) oricăror reclamații și acțiuni în justiție ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.) privind echipamentele,

materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate;

b) oricăror daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea caietului de sarcini, întocmit de Centru.

12. Dispoziții finale.

12.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare instanței de judecată competente, conform prevederilor legislației Republicii Moldova.

12.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele întocmite anterior își pierd valabilitatea.

12.3. Părțile contractante au dreptul să convină asupra modificării clauzelor acestuia, prin acord adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care nu au putut fi prevăzute la data încheierii Contractului. Modificările și completările operate în prezentul Contract sunt valabile numai în cazul în care au fost redactate în scris, au fost semnate de Părți și aprobate corespunzător.

12.4. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor persoane terțe fără acordul în scris al celorlalte Părți.

12.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare identice, în limba română – câte un exemplar pentru Furnizor/Prestator, Beneficiar și Centru.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării de către Centru, fiind valabil până la _31.12.2025. Contractul obligatoriu se înregistrează în una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.7. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat la data indicată pe acesta.

Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova la data și anul indicate mai sus.

II. CONDIȚIILE SPECIALE ALE CONTRACTULUI (LA NECESITATE)

1. Condiții speciale privind recepționarea bunurilor.

1.1. Bunurile se consideră livrate, doar la momentul semnării actului de predare primire. Actul de predare primire se semnează doar în cazul în care bunul a fost instalat, pus în funcțiune și personalul implicit a fost instruit.

1.2. Vânzătorului este obligat să livreze dispozitive medicale înregistrate în Registrul de stat al dispozitivelor medicale;

1.3. Beneficiarul este obligat să recepționeze doar dispozitive medicale înregistrate în Registrul de stat al dispozitivelor medicale.

2. Condiții speciale privind dispozitivele ce urmează a fi date în comodat.

- instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor

livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului, inclusiv oferirea gratuită de consumabile, calibratori, soluții de lucru, controale și teste necesare pentru examinări care nu au fost utilizate de către beneficiar;

- termenul de garanție pentru echipament pentru perioada epuizării stocului de reagenți (conform fiecărui lot în parte), conform specificație tehnice pentru fiecare lot;

- cu privire la garantarea perioadei de reacție, jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice;

- anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2019;

- organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al Ofertantului – original;

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:		
Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Becor SRL	IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Calea Orheiului, 111/5	Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Testemițanu, 29	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 022 406-282/ 406-283 , becordtm@gmail.com	Telefon: 022 022403595, 022403593, 060296966 , achizitiipublicescr@gmail.com	Telefon: (022) 222 445 (022) 222 364 E-mail: dispozitive@capcs.gov.md office@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD12MO2224ASV57480767100	IBAN: MD38TRPCCC518430A00076AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC Mobiasbanca-OTP Group SA	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1003600060828	Cod fiscal: 1003600150783	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: MOBBMD22	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

SPECIFICAȚIE Nr.1
(Lista bunurilor)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	UM	Cantitate	Preț fără TVA	Preț cu TVA	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Nr Lot	Termenul de livrare						
3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge	Test	1 200,00	160,0000	192,0000	192 000,0000	230 400,0000
1	La cererea beneficiarului în termen de 30 zile						
3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge	Test	900,00	168,0000	201,6000	151 200,0000	181 440,0000
1.1	La cererea beneficiarului în termen de 30 zile						
3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin	Test	300,00	310,0000	372,0000	93 000,0000	111 600,0000
1.2	La cererea beneficiarului în termen de 30 zile						
3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge	Test	900,00	98,0000	117,6000	88 200,0000	105 840,0000
1.3	La cererea beneficiarului în termen de 30 zile						
TOTAL						524 400,0000	629 280,0000
TOTAL						X	

Vînzătorul:

Becor SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	Certificate de calitate / Standarde de referință
		Modelul articolului		
1	3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge 05889081160; PreciControl ISD*06908799190; ProCell II M*04880293190; CleanCell M*06908853190; PreClean II M*05694302001; Assay Tip/Assay Cup tray	Germania,Roche Diagnostics GmbH	DM000231802 DM000226952 DM000226921 DM000226926 DM000226920
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
1. Cerințe generale număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator (prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției): cobas Pro e801				
Cerințe pentru consumabile:				
a) nereutilizabile;				
b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;				
c) livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).				
Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului (după caz).				
Reactiv pentru determinarea concentrației tacrolimusului în sânge 07251254190 Elecsys				
Tacrolimus– 1200 teste				
Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge				
Metoda de aplicare în reacția de testare:				
a) în tehnologie de tip închis;				
b) automatizată;				
c) ECLIA				
Durata procesului de testare- până la 30 minute.				
Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.				
Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: 05889065190, Tacrolimus CalSet*05889073190, ISD Sample				
Pretreatment*05889081160, PreciControl ISD*06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray				
Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.				
Reactiv pentru determinarea concentrației ciclosporinei în sânge 07251246190 Elecsys Cyclosporine – 900 de teste				
Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge				
Metoda de aplicare în reacția de testare:				
a) în tehnologie de tip închis;				
b) automatizată;				
c) ECLIA				
Durata procesului de testare- până la 30 minute.				
Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: *05889073190, ISD Sample Pretreatment*05889022190, Cyclosporine CalSet*05889081190, PreciControl ISD*06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray				
Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).				
Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.				
Reactiv pentru determinarea concentrației everolimusului în sânge 07027257190 Elecsys				
Everolimus – 300 teste				

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin				
Metoda de aplicare în reacția de testare:				
a) în tehnologie de tip închis;				
b) automatizată;				
c) ECLIA				
Durata procesului de testare- până la 30 minute.				
Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: *06633196190, Everolimus CalSet*05889073190, ISD Sample				
Pretreatment*07294131190, PreciControl Everolimus*06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray				
Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).				
Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.				
Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge 09038086190 Vitamin D total G3 Elecsys E2G300 - 1200 teste				
Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge				
Vitamina D total PC, Vitamina D total CS				
Metoda de aplicare în reacția de testare:				
a) în tehnologie de tip închis;				
b) automatizată Durata procesului de testare- până la 30 minute.				
Componente de însoțire a produsului diagnostic (consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: *09038116190				
Vitamin D total G3 CS Elecsys * 09038124190 Vitamin D total G3 PC Elecsys *06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray				
Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).				
Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.				
2. Oferta este pentru:				
2.1 prin tehnologia aplicată la dispozitivul aflat în comodat Analizator imunologic automat Cobas Pro e801. (set 100/300 teste), anul producerii 2019, cu toate componentele: număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare de laborator a singelui donat, corespunzător:				
1) concentrației tacrolimusului în sânge – 1200 teste ref.reagent 07251254190 DM000231802				
2) concentrației ciclosporinei în sânge – 900 de teste ref.reagent 07251246190 DM000231807				
3) concentrației everolimusului în sânge – 300 teste ref.reagent DM000231758				
4) concentrației vitamina D total în sânge - 900 teste ref.reagent 09038086190 DM00059495				
2	3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge	Germania,Roche Diagnostics GmbH	DM000231807 DM000226954 DM000227005 DM000226921 DM000226926 DM000226920
06908799190, ProCell II M				
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
1. Cerințe generale număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator (prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției): cobas Pro e801				
Cerințe pentru consumabile:				
a) nereutilizabile;				
b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;				
c) livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).				
Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului (după caz).				
Reactiv pentru determinarea concentrației tacrolimusului în sânge 07251254190 Elecsys				
Tacrolimus– 1200 teste				
Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge				
Metoda de aplicare în reacția de testare:				
a) în tehnologie de tip închis;				
b) automatizată;				
c) ECLIA				
Durata procesului de testare- până la 30 minute.				
Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.				
Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: 05889065190, Tacrolimus CalSet*05889073190, ISD				
Sample				
Pretreatment*05889081160, PreciControl ISD*06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray				

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației ciclosporinei în sânge 07251246190 Elecsys Cyclosporine – 900 de teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge

Metoda de aplicare în reacția de testare:

a) în tehnologie de tip închis;

b) automatizată;

c) ECLIA

Durata procesului de testare- pînă la 30 minute.

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: *05889073190, ISD Sample Pretreatment*05889022190, Cyclosporine CalSet*05889081190, PreciControl ISD*06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației everolimusului în sânge 07027257190 Elecsys

Everolimus – 300 teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin

Metoda de aplicare în reacția de testare:

a) în tehnologie de tip închis;

b) automatizată;

c) ECLIA

Durata procesului de testare- pînă la 30 minute.

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: *06633196190, Everolimus CalSet*05889073190, ISD Sample Pretreatment*07294131190, PreciControl Everolimus*06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge 09038086190 Vitamin D total G3 Elecsys E2G300 - 1200 teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge

Vitamina D total PC, Vitamina D total CS

Metoda de aplicare în reacția de testare:

a) în tehnologie de tip închis;

b) automatizată

Durata procesului de testare- pînă la 30 minute.

Componente de însoțire a produsului diagnostic (consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: *09038116190 Vitamin D total G3 CS Elecsys * 09038124190 Vitamin D total G3 PC Elecsys *06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

2. Oferta este pentru:

2.1 prin tehnologia aplicată la dispozitivul aflat în comodat Analizator imunologic automat Cobas Pro e801. (set 100/300 teste), anul producerii 2019, cu toate componentele: număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare de laborator a singelui donat, corespunzător:

1) concentrației tacrolimusului în sânge – 1200 teste ref.reagent 07251254190 DM000231802

2) concentrației ciclosporinei în sânge – 900 de teste ref.reagent 07251246190 DM000231807

3) concentrației everolimusului în sânge – 300 teste ref.reagent DM000231758

4) concentrației vitamina D total în sânge - 900 teste ref.reagent 09038086190 DM00059495

3	3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin	Germania,Roche Diagnostics GmbH	DM000231758 DM000226963 DM000226972 DM000226921 DM000226926 DM000226920
		*04880293190, CleanCell M		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

1. Cerințe generale număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator (prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției): cobas Pro e801

Cerințe pentru consumabile:

- a) nereutilizabile;
- b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;
- c) livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului (după caz).

Reactiv pentru determinarea concentrației tacrolimusului în sânge 07251254190 Elecsys

Tacrolimus– 1200 teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) ECLIA

Durata procesului de testare- până la 30 minute.

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.

Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: 05889065190, Tacrolimus CalSet*05889073190, ISD Sample

Pretreatment*05889081160, PreciControl ISD*06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației ciclosporinei în sânge 07251246190 Elecsys Cyclosporine – 900 de teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) ECLIA

Durata procesului de testare- până la 30 minute.

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: *05889073190, ISD Sample Pretreatment*05889022190, Cyclosporine CalSet*05889081190, PreciControl ISD*06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației everolimusului în sânge 07027257190 Elecsys

Everolimus – 300 teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) ECLIA

Durata procesului de testare- până la 30 minute.

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: *06633196190, Everolimus CalSet*05889073190, ISD Sample

Pretreatment*07294131190, PreciControl Everolimus*06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge 09038086190 Vitamin D total G3 Elecsys E2G300 - 1200 teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge

Vitamina D total PC, Vitamina D total CS

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
 - b) automatizată
- Durata procesului de testare- până la 30 minute.

Componente de însoțire a produsului diagnostic (consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: *09038116190

Vitamin D total G3 CS Elecsys * 09038124190 Vitamin D total G3 PC Elecsys *06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.				
2. Oferta este pentru:				
2.1 prin tehnologia aplicată la dispozitivul aflat în comodat Analizator imunologic automat Cobas Pro e801. (set 100/300 teste), anul producerii 2019, cu toate componentele: număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare de laborator a singelui donat, corespunzător:				
1) concentrației tacrolimusului în sânge – 1200 teste ref.reagent 07251254190 DM000231802				
2) concentrației ciclosporinei în sânge – 900 de teste ref.reagent 07251246190 DM000231807				
3) concentrației everolimusului în sânge – 300 teste ref.reagent DM000231758				
4) concentrației vitamina D total în sânge - 900 teste ref.reagent 09038086190 DM00059495				
4	3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge	Germania,Roche Diagnostics GmbH	DM000594952 DM000226921
		06908853190, PreClean II M		DM000226926 DM000226920
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
1. Cerințe generale număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator (prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției): cobas Pro e801				
Cerințe pentru consumabile:				
a) nereutilizabile;				
b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;				
c) livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).				
Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului (după caz).				
Reactiv pentru determinarea concentrației tacrolimusului în sânge 07251254190 Elecsys				
Tacrolimus– 1200 teste				
Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge				
Metoda de aplicare în reacția de testare:				
a) în tehnologie de tip închis;				
b) automatizată;				
c) ECLIA				
Durata procesului de testare- pînă la 30 minute.				
Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.				
Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: 05889065190, Tacrolimus CalSet*05889073190, ISD Sample				
Pretreatment*05889081160, PreciControl ISD*06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray				
Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.				
Reactiv pentru determinarea concentrației ciclosporinei în sânge 07251246190 Elecsys Cyclosporine – 900 de teste				
Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge				
Metoda de aplicare în reacția de testare:				
a) în tehnologie de tip închis;				
b) automatizată;				
c) ECLIA				
Durata procesului de testare- pînă la 30 minute.				
Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: *05889073190, ISD Sample Pretreatment*05889022190, Cyclosporine CalSet*05889081190, PreciControl ISD*06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray				
Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).				
Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.				
Reactiv pentru determinarea concentrației everolimusului în sânge 07027257190 Elecsys				
Everolimus – 300 teste				
Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin				
Metoda de aplicare în reacția de testare:				
a) în tehnologie de tip închis;				
b) automatizată;				

c) ECLIA

Durata procesului de testare- până la 30 minute.

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: *06633196190, Everolimus CalSet*05889073190, ISD Sample Pretreatment*07294131190, PreciControl Everolimus*06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge 09038086190 Vitamin D total G3 Elecsys E2G300 - 1200 teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge

Vitamina D total PC, Vitamina D total CS

Metoda de aplicare în reacția de testare:

a) în tehnologie de tip închis;

b) automatizată Durata procesului de testare- până la 30 minute.

Componente de însoțire a produsului diagnostic (consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului: *09038116190 Vitamin D total G3 CS Elecsys * 09038124190 Vitamin D total G3 PC Elecsys *06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M*06908853190, PreClean II M*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

2. Oferta este pentru:

2.1 prin tehnologia aplicată la dispozitivul aflat în comodat Analizator imunologic automat Cobas Pro e801. (set 100/300 teste), anul producerii 2019, cu toate componentele: număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare de laborator a singelui donat, corespunzător:

1) concentrației tacrolimusului în sânge – 1200 teste ref.reagent 07251254190 DM000231802

2) concentrației ciclosporinei în sânge – 900 de teste ref.reagent 07251246190 DM000231807

3) concentrației everolimusului în sânge – 300 teste ref.reagent DM000231758

4) concentrației vitamina D total în sânge - 900 teste ref.reagent 09038086190 DM00059495



Vînzătorul:

Becor SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.