



ACHIZIȚII PUBLICE

Contract Nr. 130/23

Obiectul achiziției: „Reagenți și consumabile de tip închis pentru anul 2024”

Cod CPV: 33696500-0

“14”noiembrie” 2023

mun. Chișinău
(localitatea)

Furnizorul/Prestatorul de bunuri /servicii	Autoritatea contractantă
<u>I.C.S. „Diamedix Impex” S.R.L.</u> reprezentată prin Director, Traian Marinescu Alin , care acționează în baza statutului , denumit(ă) în continuare <i>Vînzător</i> înregistrat la camera de înregistrări nr. 1012600019967 , pe de o parte,	<u>IMSP SCMC „V. Ignatenco”</u> reprezentată prin Director, Alexandru HOLOSTENCO , care acționează în baza statutului denumit(ă) în continuare <i>Cumpărător</i> înregistrat la camera de înregistrări nr. 1003600152640 , pe de altă parte,

ambii (denumiți(te) în continuare Părți), au încheiat prezentul Contract referitor la următoarele:

a. Achiziționarea „Reagenți si consumabile de tip inchis pentru anul 2024”

(denumirea bunului/serviciului)

denumite în continuare Bunuri/Servicii, conform procedurii de achiziții publice de tip: **Licitație deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1697216590359 din 02.11.2023**, în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din **nr. 18/23 din „08” noiembrie 2023**.

b. Următoarele documente vor fi considerate părți componente ale Contractului:

a) Specificația tehnică;

b) Specificația de preț;

c. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.

d. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Cumpărător/Beneficiar, Furnizorul/Prestatorul se obligă prin prezentul contract să livreze/presteze Cumpărătorului/Beneficiarului Bunurile/Serviciile și să înlăture defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.

e. Cumpărătorul/Beneficiarul se obligă prin prezentul contract să plătească Furnizorului/Prestatorului, în calitate de contravaloare a livrării/prestării bunurilor/serviciilor, prețul Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

1. Obiectul Contractului

- 1.1. Furnizorul/Prestatorul își asumă obligația de a livra/presta Bunurile/Serviciile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.
- 1.2. Cumpărătorul/Beneficiarul se obligă, la rândul său, să achite și să recepționeze Bunurile/Serviciile livrate/prestate de Furnizorul/Prestator.
- 1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație.
- 1.4. Serviciile prestate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație
- 1.5 Termenele de garanție [*valabilitate, după caz*] a Bunurilor/Serviciilor sunt indicate în Anexa nr.1, Specificații tehnice.

2. Termeni și condiții de livrare/prestare

2.1. Livrarea/Prestarea Bunurilor/Serviciilor se efectuează de către Furnizor/Prestator în termenele prevăzute de graficul de livrare/prestare. La solicitare. **De la 01.01.2024 până la 31.12.2024, în termen de 3 zile de la solicitare.**

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor/Serviciilor include:

- a. *Factura fiscală*
- b. *Certificat de calitate/conformitate a lotului livrat*
- c. *Actul de predare primire a bunurilor*

2.3. Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Cumpărătorului/Beneficiarului cel târziu la momentul livrării bunurilor la destinația finală/prestării serviciilor. Livrarea/Prestarea bunurilor/serviciilor se consideră încheiată în momentul în care sunt prezentate documentele de mai sus.

3. Prețul și condiții de plată

3.1. Prețul Bunurilor/Serviciilor livrate/prestate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat Specificația prezentului Contract.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: **1 892 188,06 (un milion opt sute nouăzeci și doi o sută optzeci și opt lei, 06 bani) MD, inclusiv TVA MD** (suma cu cifre și litere)

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile/Serviciile livrate/prestate va efectua în lei moldovenești.

3.4. Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător/Beneficiar vor fi:

Timp de 30 zile din momentul prezentării facturii fiscale

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

4. Condiții de predare-primire

4.1. Bunurile/Serviciile se consideră predate de către Furnizor/Prestator și recepționate de către Cumpărător/Beneficiar [*destinatar, după caz*] dacă:

- a) cantitatea Bunurilor/Serviciilor corespunde informației indicate în Lista bunurilor/serviciilor și graficul livrării/prestării și documentele de însoțire conform punctului 2.2 al prezentului Contract;
- b) calitatea Bunurilor/Serviciilor corespunde informației indicate în Specificație;
- c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație.

4.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să prezinte Cumpărătorului/Beneficiarului un exemplar

original al facturii fiscale odată cu livrarea/prestarea Bunurilor/Serviciilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Furnizor/Prestator a prezentei clauze, Cumpărătorul/Beneficiarul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere și de a fi exonerat de achitarea penalității stabilite în punctul 10.3.

5. Standarde

5.1. Bunurile/Serviciile furnizate/prestate în baza contractului vor respecta standardele prezentate de către furnizor în propunerea sa tehnică.

5.2. Când nu este menționat nici un 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/presteze Bunurile/Serviciile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să anunțe Cumpărătorul/Beneficiarul după semnarea prezentului Contract, în decurs de 5 zile calendaristice, prin telefon/fax sau mijloace electronice, despre disponibilitatea livrării/prestării Bunurilor/Serviciilor;
- c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor/Serviciilor de către Cumpărător/Beneficiar [*destinatar, după caz*], în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor/Serviciilor pe toată perioada de până la recepționarea lor de către Cumpărător/Beneficiar [*destinatar, după caz*].

6.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul/Beneficiarul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor/Serviciilor livrate/prestate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- b) să asigure achitarea Bunurilor/Serviciilor livrate/prestate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

7. Circumstanțe care justifică neexecutarea contractului

7.1. Părțile sunt exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de circumstanțe care justifică neexecutarea contractului (războaie, calamități naturale: incendii, inundații, cutremure de pământ, precum și alte circumstanțe care nu depind de voința Părților).

7.2. Partea care invocă clauza circumstanțelor care justifică neexecutarea contractului este obligată să informeze imediat (dar nu mai târziu de 10 zile) cealaltă Parte despre survenirea circumstanțelor care justifică neexecutarea 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. În cazul în care în circumstanțele care justifică neexecutarea contractului, acesta se modifică prin acordul adițional, inclusiv modificarea termenilor de executare, în cazul unei executări ulterioare a contractului. Când se execută pct.7.1 și pct. 7.3, părțile modifică contractul prin acord - adițional, privind neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor, inclusiv modificarea termenilor în cazul suspendării și executării ulterioare a contractului.

8. Rezoluțiunea

- 8.1. Rezoluțiunea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.
- 8.2. Contractul poate fi rezolvit în mod unilateral de către:
- a) Cumpărător/Beneficiar în caz de refuz al Furnizorului/Prestatorului de a livra/presta Bunurile/Serviciile prevăzute în prezentul Contract;
 - b) Cumpărător/Beneficiar în caz de nerespectare de către Furnizor/Prestator a termenelor de livrare/prestare stabilite;
 - c) Furnizor/Prestator în caz de nerespectare de către Cumpărător/Beneficiar a termenelor de plată a Bunurilor/Serviciilor;
 - d) Furnizor/Prestator sau Cumpărător/Beneficiar în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.
- 8.3. Cumpărător/Beneficiar are dreptul de a rezolvi unilateral contractul în perioada de valabilitate a acestuia în una dintre următoarele situații:
- a) contractantul se afla, la momentul atribuirii lui, în una dintre situațiile care ar fi determinat excluderea sa din procedura de atribuire potrivit art. 19 al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice;
 - b) contractul a făcut obiectul unei modificări substanțiale care necesita o nouă procedură de achiziție publică în conformitate cu art. 76 al Legii 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.
- 8.4. Partea inițitoare a rezoluțiunii Contractului este obligată să comunice în termen de 5 zile lucrătoare celeilalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.
- 8.5. Partea înștiințată este obligată să răspundă în decurs de 5 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițitoare va iniția rezoluțiunea.

9. Reclamații

- 9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor/Serviciilor livrate/prestate sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Furnizorului/Prestatorului.
- 9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor/serviciilor livrate/prestate sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului în termen de 10 zile de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.
- 9.3. Furnizorul/Prestatorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de 5 zile de la data primirii acestora și să comunice Cumpărătorului/Beneficiarului despre decizia luată.
- 9.4. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Furnizorul/Prestatorul este obligat, în termen de 3 zile, să livreze/presteze suplimentar Cumpărătorului/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.
- 9.5. Furnizorul/Prestatorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor/Serviciilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.
- 9.6. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organizația independentă neutră sau autorizată în acest sens, cheltuielile pentru staționare sau întârziere sunt

suportate de partea vinovată.

10. Sancțiuni

10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător/Beneficiar este **emisă de o bancă comercială sau prin transfer la contul autorității contractante, în cuantum de 5% din valoarea contractului.**

10.2. Pentru refuzul de a vinde/presta Bunurile/Serviciile prevăzute în prezentul Contract, Furnizorul/Prestatorul suportă o penalitate în valoare de 1% din suma totală a contractului.

10.3. Pentru livrarea/prestarea cu întârziere a Bunurilor/Serviciilor, Furnizorul/Prestatorul poartă plata despăgubirii în valoare de 0,1% din suma Bunurilor/Serviciilor nelivate/neprestate, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întârzierea depășește 10 zile, Furnizorul/Prestatorul prezintă Cumpărătorului/Beneficiarului o explicație în formă scrisă. Dacă Cumpărătorul/Beneficiarul acceptă, Furnizorul/Prestatorul prelungește termenul de valabilitate a garanției de bună executare, în caz contrar se consideră ca fiind refuz de a livra/presta Bunurile/Serviciile prevăzute în prezentul Contract și Furnizorul/Prestatorului i se va reține garanția de bună executare a Contractului, în cazul în care a fost constituită în conformitate cu prevederile pct.10.1.

10.4. Pentru achitarea cu întârziere, Cumpărătorul/Beneficiarul poartă plata despăgubirii în valoare de 0,01% din suma Bunurilor/Serviciilor neachitate, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a prezentului contract.

10.5. Prima zi lucrătoare ulterioară datei ce constituie termenul limită de livrare/prestare, precum și, termenul limită de achitare se consideră zi lucrătoare de întârziere.

10.6. Suma penalității calculate Furnizorului/Prestatorului conform prezentului Contract poate fi dedusă (reținută) de către Cumpărător/Beneficiar din suma plății pentru Bunurile/Serviciile livrate/prestate.

11. Drepturi de proprietate intelectuală

11.1. Furnizorul/Prestatorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricărui:

a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și

b) 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 către achizitor.

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 în instanța de judecată competentă conform legislației Republicii Moldova.

12.2. Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, să convină asupra modificării clauzelor contractului, prin acord adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care lezează interesele comerciale legitime ale acestora și care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului. Modificările și completările la prezentul Contract sînt valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de ambele Părți.

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

12.4. Presentul Contract în cazul în care este semnat electronic, de către ambele părți, acesta este remis în mod automat prin mijloacele electronice, dar în cazul când contractul este semnat olografic se întocmește în două exemplare în limba română, câte un exemplar pentru Furnizor/Prestator, Cumpărător/Beneficiar.

12.5. Presentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării la una din trezoreriile regionale ale Ministerului Finanțelor, în cazul în care sursele financiare se alocă din bugetul de stat/bugetul local, sau la data semnării sau la o altă dată ulterioară indicată în acest contract în cazul în care gestionarea surselor financiare nu se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.6. Presentul contract este valabil până la **31.12.2024**.

12.7. Presentul Contract reprezintă acordul de voință al părților și se consideră semnat la data aplicării ultimei semnături de către una din părți.

12.8. Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova.

RECHIZITELE JURIDICE, POȘTALE ȘI DE PLĂȚI ALE PĂRȚILOR

1. Datele juridice, poștale și bancare ale Părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
<u>I.C.S. „Diamedix Impex” S.R.L.</u> Cod fiscal: 1012600019967 Adresa poștală: com. Stăuceni, str. Chișinău nr. 9 Telefon: 022 994 901/902 IBAN: MD72MO2224ASV54735437100 Banca: BC OTP Bank S.A. Cod: MOBBMD22	<u>IMSP SCMC „V. Ignatenco”</u> Cod fiscal: 1003600152640 Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Grenoble, 149 tel. 022 208 850, fax. 022 725 766 Telefon: 068632893 ignatenco.achizitii@gmail.com IBAN: MD98TRPCBW518430A00380AA Ministerul Finanțelor–Trezoreria de Stat Cod: TREZMD2X

2. Semnăturile părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
Director Traian Marinescu Alin L.Ș. 	Director Alexandru HOLOSTENCO Contabil sef :  L.Ș.



Specificații tehnice (4:1) Anexa nr. 1 La Contractul 130/23 din 14.11.23

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 3, 4, 6, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 5.]

Numărul procedurii de achiziție nr. ocds-b3wdp1-MD-1697216590359

Obiectul de achiziție: „Reagenți și consumabile de tip închis pentru anul 2024”

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producelele	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard eferință
1	2	3	4	5	6	7	8
	Bunuri/Servicii:						
Lot 1 Analizator automat hematologic Hloriba Yumizen H500 – sistem închis							
3369650 0-0	Reactiv pentru imprejmuire, diluarea leucocitelor, pentru determinarea și diferențierea celulelor sangvine și măsurarea hematocritului(DIL UENT)	ABX Diluent (20 L/kit)	Franta	Hloriba Medical	Compozitie: - Tampon organic < 5 % - Conservanti < 0,1 % - Agenti tensiactivi < 0,1 % Stabilitate dupa deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Solutie apoasa limpede si necolorata la bidon de 20 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inregistrata pe eticheta	Compozitie: - Tampon organic < 5 % - Conservanti < 0,1 % - Agenti tensiactivi < 0,1 % Stabilitate dupa deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Solutie apoasa limpede si necolorata la bidon de 20 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inregistrata pe eticheta	
3369650 0-0	Lizant unic ce asigura numararea si diferentierea leucocitelor, lizarea eritrocitelor, determinarea hemoglobinei (WHI TEDIF)	WHITED F (1 L/kit)	Franta	Hloriba Medical	Compozitie: - Agent lizant< 5% - Surfactanti< 5% - Conservanti< 1% Stabilitate dupa deschidere: - 2 luni la 15 – 30°C Prezentare: Solutie apoasa limpede, culoare galben pal, la bidon de 1 L/set Termen de valabilitate: pana la data inregistrata pe eticheta	Compozitie: - Agent lizant< 5% - Surfactanti< 5% - Conservanti< 1% Stabilitate dupa deschidere: - 2 luni la 15 – 30°C Prezentare: Solutie apoasa limpede, culoare galben pal, la bidon de 1 L/set Termen de valabilitate: pana la data inregistrata pe eticheta	
3369650 0-0	Reactiv pentru curatarea analizorului(CLEA NER)	ABX Cleaner (1L/kit)	Franta	Hloriba Medical	Compozitie: - Tampon organic < 5 % - Enzima proteolitica < 1 % Conservanti < 0,1 % Stabilitate dupa deschidere: - 3 luni la 18 - 25°C	Compozitie: - Tampon organic < 5 % - Enzima proteolitica < 1 % Conservanti < 0,1 % Stabilitate dupa deschidere: - 3 luni la 18 - 25°C	

					Prezentare: Soluție apoasă limpede și slab gălbena, la bidon de 1 L/kit Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe eticheta	
3369650 0-0	Reactiv pentru întreținerea periodică a aparaturii (MINOCLAIR)	ABX Minoclaire (0.5 L/kit)	Franta	Horiba Medical	Prezentare: Soluție apoasă limpede și slab gălbena, la bidon de 1 L/kit Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe eticheta Compoziție: - Agent chimic de curățare < 5 % - Conservanți < 1 % Stabilitate după deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Soluție apoasă limpede și slab gălbena, cu miros de inalbitor, la bidon de 0.5 L/kit Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe eticheta	
3369650 0-0	Material de control pentru verificarea valorilor patologice scăzute ale controlului de calitate, pentru toți parametri, inclusiv 5 DIFF (L)	ABX Diffrol L (2 flacoane /kit)	Franta	Horiba Medical	Prezentare: Soluție apoasă limpede și slab gălbena, la bidon de 1 L/kit Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe eticheta Compoziție: - Leucocite de mamifere, eritrocite și trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasma. Stabilitate după deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similară cu o probă de sange proaspăt, 2 flacoane/kit Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe eticheta	
3369650 0-0	Material de control pentru verificarea valorilor normale ale controlului de calitate, pentru toți parametri, inclusiv 5 DIFF(N)	ABX Diffrol N (2 flacoane /kit)	Franta	Horiba Medical	Prezentare: Soluție apoasă limpede și slab gălbena, la bidon de 1 L/kit Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe eticheta Compoziție: Leucocite de mamifere, eritrocite și trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasma. Stabilitate după deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similară cu o probă de sange proaspăt, 2 flacoane/kit Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe eticheta	

3369650 0-0	Material de control pentru verificarea valorilor patologice crescute ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF(H)	ABX Diffrol II (2 flacoane /kit)	Franta	Horiba Medical	Compozitie: Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspata, 2 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inregistrata pe eticheta	Compozitie: Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 1 zi la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspata, 1 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inregistrata pe eticheta
3369650 0-0	Material de calibrare a analizorului	ABX Minocal (1fl/kit)	Franta	Horiba Medical	Compozitie: Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 1 zi la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspata, 1 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inregistrata pe eticheta	Compozitie: Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 1 zi la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspata, 1 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inregistrata pe eticheta
Lotul II Analizator de biochimie automat HORIBA Pentru 400- Sistem Inchs						
3369650 0-0	ALT CP	ABX Pentru ALT CP (250 teste/kit)	Franta	Horiba Medical	Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii ALT in ser sau plasma; 250 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda fara piridoxal-fosfat; Liniaritate: 4-600 U/L; Lungime de unda: 340/420 nm; Volum proba: 20 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dl; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dl; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dl;	Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii ALT in ser sau plasma; 250 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda fara piridoxal-fosfat; Liniaritate: 4-600 U/L; Lungime de unda: 340/420 nm; Volum proba: 20 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dl; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dl; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dl;
3369650 0-0	AST CP	ABX Pentru AST CP (250 teste/kit)	Franta	Horiba Medical	Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii AST in ser sau plasma; 250 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda fara piridoxal-fosfat; Liniaritate: 4-600 U/L; Lungime de unda: 340/420 nm; Volum proba: 20 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dl; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dl; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dl;	Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii AST in ser sau plasma; 250 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda fara piridoxal-fosfat; Liniaritate: 4-600 U/L; Lungime de unda: 340/420 nm; Volum proba: 20 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dl; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dl; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dl;

					Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda fara piridoxal-fosfat; Liniaritate: 4-600 U/L; Lungime de unda: 340/420 nm; Volum proba: 20 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma; 100 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;
					Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in

3369650 0-0	CK NAC CP	ABX Pentra CK NAC CP (125 teste/kit)	Franta	Iloriba Medical	de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii creatin-kinazei in ser; 125 teste/kit Test enzimatic optimizat in conformitate cu DGKC si IFCC; Metoda NAC imuno-inhibitie; Liniaritate: 8 -1500 U/L; Lungime de unda: 340/405 nm; Volum proba: 8 µL Stabilitatea : 28 zile la 2-8°C de la deschiderea flaconului, sau nedesfacut pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului pastrat la 2-8°C Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 125 µmol/l; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 55 µmol/L;	de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii creatin-kinazei in ser; 125 teste/kit Test enzimatic optimizat in conformitate cu DGKC si IFCC; Metoda NAC imuno-inhibitie; Liniaritate: 8 -1500 U/L; Lungime de unda: 340/405 nm; Volum proba: 8 µL Stabilitatea : 28 zile la 2-8°C de la deschiderea flaconului, sau nedesfacut pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului pastrat la 2-8°C Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 125 µmol/l; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 55 µmol/L;
3369650 0-0	BILIRUBINA DIRECTA CP	ABX Pentra Bilirubin Total CP 130 teste/kit	Franta	Horiba Medical	de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea bilirubinei totale in ser, plasma; 130 teste/kit Test colorimetric; Metoda: cu 2,4-dicloranilina (DCA) Liniaritate: >20 mg/dL; Lungime de unda: 550/660nm; Volum proba: 5µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL	de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea bilirubinei totale in ser, plasma; 130 teste/kit Test colorimetric; Metoda: cu 2,4-dicloranilina (DCA) Liniaritate: >20 mg/dL; Lungime de unda: 550/660nm; Volum proba: 5µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL

3369650 0-0	BILIRUBINA DIRECTA CP	ABX Pentra Bilirubin Direct CP (100 teste/kit)	Franta	Horiba Medical	Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea bilirubinei directe in ser, plasma; 100 teste/kit Test colorimetric; Metoda: cu 2,4-dicloranilina (DCA) Liniaritate: <6.78 mg/dL; Lungime de unda: 550/660 nm; Volum proba: 25µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului. Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL	Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea bilirubinei directe in ser, plasma; 100 teste/kit Test colorimetric; Metoda: cu 2,4-dicloranilina (DCA) Liniaritate: <6.78 mg/dL; Lungime de unda: 550/660 nm; Volum proba: 25µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL
3369650 0-0	CALCIU AS CP	ABX Pentra Calcium AS CP (250 teste/kit)	Franta	Horiba Medical	Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea calciului in ser, plasma, urina; 250 teste/kit Test colorimetric; Metoda: Arsenazo Liniaritate: 0.16- 20 mg/dL; Lungime de unda: 660-700nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL	Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea calciului in ser, plasma, urina; 250 teste/kit Test colorimetric; Metoda: Arsenazo Liniaritate: 0.16- 20 mg/dL; Lungime de unda: 660-700nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL
3369650 0-0	CK-MB RTU	ABX Pentra CK-MB RTU (125 teste/kit)	Franta	Horiba Medical	Test enzimatic optimizat in conformitate cu DGKC si IFCC; Metoda NAC imuno-inhibitie; Liniaritate: 5 -300 U/L; Lungime de unda: 340/700 nm; Volum proba: 8 µL Stabilitatea : 28 zile la 2-8°C de la deschiderea flaconului, sau nedesfacut pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului	Test enzimatic optimizat in conformitate cu DGKC si IFCC; Metoda NAC imuno-inhibitie; Liniaritate: 5 -300 U/L; Lungime de unda: 340/700 nm; Volum proba: 8 µL Stabilitatea : 28 zile la 2-8°C de la deschiderea flaconului, sau nedesfacut pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului pastrat la

					pastrat la 2-8°C Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL	2-8°C Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL
3369650 0-0	Creatinine 120 CP	ABX Pentra Creatinine 120 CP (120 teste/kit)	Franta	Horiba Medical	Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea creatininei in ser, plasma si urina 120 teste/kit Test colorimetric; Metoda: Jaffe Liniaritate: 0.11- 18.1 mg/dL; Lungime de unda: 505/580 nm; Volum proba: 10 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului. Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL	Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea creatininei in ser, plasma si urina 120 teste/kit Test colorimetric; Metoda: Jaffe Liniaritate: 0.11- 18.1 mg/dL; Lungime de unda: 505/580 nm; Volum proba: 10 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL
3369650 0-0	Glucose PAP CP	ABX Pentra Glucose PAP CP (295 teste/kit)	Franta	Horiba Medical	Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea glucozei in ser, plasma si urina 295 teste/kit Test enzimatic colorimetric; Metoda: Trinder Liniaritate: 3.96- 430 mg/dL; Lungime de unda: 505/700 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL	Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea glucozei in ser, plasma si urina 295 teste/kit Test enzimatic colorimetric; Metoda: Trinder Liniaritate: 3.96- 430 mg/dL; Lungime de unda: 505/700 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL

3369650 0-0	IRON CP	ABX Pentra Iron CP (282 teste/kit)	Franta	Horiba Medical	Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea fierului in ser si plasma 282 teste/kit Test colorimetric; Metoda: Ferene Liniaritate: 1.33-180µmol/L; Lungime de unda: 600/700 nm; Volum proba: 22µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 32 µmol/L; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 104 µmol/L; Interferente cu trigliceridele la valori mai mari de: 7 mmol/L;	Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea fierului in ser si plasma 282 teste/kit Test colorimetric; Metoda: Ferene Liniaritate: 1.33-180µmol/L; Lungime de unda: 600/700 nm; Volum proba: 22µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 32 µmol/L; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 104 µmol/L; Interferente cu trigliceridele la valori mai mari de: 7 mmol/L;
3369650 0-0	Total Protein 100 CP	ABX Pentra Total Protein 100 CP (100 teste/kit)	Franta	Horiba Medical	Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea proteinelor totale in ser, plasma 100 teste/kit Test colorimetric; Metoda: biuret Liniaritate: 1.56- 160 g/L; Lungime de unda: 550/700 nm; Volum proba: 2µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului	Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea proteinelor totale in ser, plasma 100 teste/kit Test colorimetric; Metoda: biuret Liniaritate: 1.56- 160 g/L; Lungime de unda: 550/700 nm; Volum proba: 2µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului

3369650 0-0	Ureea CP	ABX Pentra Urea CP (220 teste/kit)	Franta	Horiba Medical	Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea ureei in ser, plasma si urina; 220 teste/kit Test colorimetric; Metoda: enzimatica cu GLDH Liniaritate: 300 mg/dL; Lungime de unda: 340/405 nm; Volum proba: 3 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconuluiInterferente cu: Bilirubina Totala la valori mai mari de: 22.19 mg/dL; Bilirubina Directa la valori mai mari de: 23.36 mg/dL; Hemoglobina la valori mai mari de: 290 µmol/L; Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL	Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea ureei in ser, plasma si urina; 220 teste/kit Test colorimetric; Metoda: enzimatica cu GLDH Liniaritate: 300 mg/dL; Lungime de unda: 340/405 nm; Volum proba: 3 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconuluiInterferente cu: Bilirubina Totala la valori mai mari de: 22.19 mg/dL; Bilirubina Directa la valori mai mari de: 23.36 mg/dL; Hemoglobina la valori mai mari de: 290 µmol/L; Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL
3369650 0-0	Multical CP	ABX Pentra Multical	Franta	Horiba Medical	Ser de calibrare liofilizat pentru calibrarea reactivilor de biochimie. Stabilitate: 1 luna de la reconstituire la -25-15°C. Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C sau la -20°C	Ser de calibrare liofilizat pentru calibrarea reactivilor de biochimie. Stabilitate: 1 luna de la reconstituire la -25-15°C. Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C sau la -20°C
3369650 0-0	Clean-Chem CP	ABX Pentra Clean - Chem CP (4x99ml/kit)	Franta	Horiba Medical	Solutie de spalare (NaOH > 2%) Volum caseta:99ml Stabilitate: 1 luna de la deschidere . Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C Mod prezentare: kit format din 4 casete	Solutie de spalare (NaOH > 2%) Volum caseta:99ml Stabilitate: 1 luna de la deschidere . Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C Mod prezentare: kit format din 4 casete
3369650 0-0	Deproteinizer CP	ABX Pentra Deproteinizer CP (1x30ml/kit)	Franta	Horiba Medical	Solutie de deproteinizare cu hipoclorit de sodiu (< 5 %) si hidroxid de sodiu (<0.5 %) R: 30 mL Stabilitate: 1 luna de la deschidere . Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C	Solutie de deproteinizare cu hipoclorit de sodiu (< 5 %) si hidroxid de sodiu (<0.5 %) R: 30 mL Stabilitate: 1 luna de la deschidere . Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C

3369650 0-0	Cuve citire – Segmenti cuvette	ABX Pentra Cuvette Segments Rack	Franta	Horiba Medical	Cuve de reactie de unica folosinta, compatibile cu ABX Pentra 400. Mod de prezentare cutie cu 450 segmenti a cate 12 cuvette.	Cuve de reactie de unica folosinta, compatibile cu ABX Pentra 400. Mod de prezentare cutie cu 450 segmenti a cate 12 cuvette.
3369650 0-0	Cupe proba – Blue sample cups(1000buc)	ABX Pentra Sample Cups	Franta	Horiba Medical	Cupe proba albastre, compatibile cu analizorul ABX Pentra 400. Mod de prezentare punga 1000 bucati	Cupe proba albastre, compatibile cu analizorul ABX Pentra 400. Mod de prezentare punga 1000 bucati
3369650 0-0	N MultiControl ABX Pentra N MultiControl	ABX Pentra N MultiControl (10fl/kit)	Franta	Horiba Medical	Ser de control liofilizat – nivel normal pentru controlul reactivilor de biochimie, 42 parametri. Stabilitate: 2 saptamani de la reconstituire la - 25-15°C. Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C, Impachetare 10 x5 ml.	Ser de control liofilizat – nivel normal pentru controlul reactivilor de biochimie, 42 parametri. Stabilitate: 2 saptamani de la reconstituire la - 25-15°C. Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C, Impachetare 10 x5 ml.
3369650 0-0	P MultiControl ABX Pentra P MultiControl	ABX Pentra P MultiControl (10fl/kit)	Franta	Horiba Medical	Ser de control liofilizat – nivel patologic pentru controlul reactivilor de biochimie, 42 parametri. Stabilitate: 2 saptamani de la reconstituire la - 25-15°C. Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C Impachetare 10 x 5 ml.	Ser de control liofilizat – nivel patologic pentru controlul reactivilor de biochimie, 42 parametri. Stabilitate: 2 saptamani de la reconstituire la - 25-15°C. Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C Impachetare 10 x 5 ml.
3369650 0-0	Proteina C-reactivă CRP	Proteina C- reactivă CRP (200 teste/kit)	Franta	Horiba Medical	Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea proteinet C reactive in ser si plasma 200 teste/kit Test: turbidimetric Metoda: imunoturbidimetrica Liniaritate: 1600 mg/L; post dilutie 10 Liniaritate: 1600 mg/L; post dilutie 10 Lungime de unda: 560/700 nm; Volum proba: 4µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu: Bilirubina Totala la valori mai mari de: 289 µmol/l Bilirubina Directa la valori mai mari de: 321 µmol/ Hemoglobina la valori mai mari de: 4.85g/L; Trigliceridele la valori mai mari de 7mmoli/l	Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea proteinet C reactive in ser si plasma 200 teste/kit Test: turbidimetric Metoda: imunoturbidimetrica Liniaritate: 1600 mg/L; post dilutie 10 Liniaritate: 1600 mg/L; post dilutie 10 Lungime de unda: 560/700 nm; Volum proba: 4µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu: Bilirubina Totala la valori mai mari de: 289 µmol/l Bilirubina Directa la valori mai mari de: 321 µmol/ Hemoglobina la valori mai mari de: 4.85g/L; Trigliceridele la valori mai mari de 7mmoli/l

3369650 0-0	Calibrator pentru Proteina C-reactivă ABX Pentru CRP Cal	Calibrator pentru Proteina C- reactivă ABX Pentru CRP Cal (5x1ml)	Franta	Horiba Medical	Ser de calibrare gata de folosire pentru calibrarea metodei CRP . Stabilitate: 3 săptămâni de la deschidere la 2-8°C. Stabilitate înainte de deschidere: pana la data expirării înscrisa pe eticheta la 2-8°C Mod de prezentare flacon 5x1ml	Ser de calibrare gata de folosire pentru calibrarea metodei CRP . Stabilitate: 3 săptămâni de la deschidere la 2-8°C. Stabilitate înainte de deschidere: pana la data expirării înscrisa pe eticheta la 2-8°C Mod de prezentare flacon 5x1ml
3369650 0-0	Proteina urinară ABX Urinary Proteins CP	Urinary Proteins CP (100 teste/kit)	Franta	Horiba Medical	Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea Proteinei urinare in ser, plasma si urina; 100 teste/kit Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentru C400 pentru determinarea proteinei din urină umană.	Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea Proteinei urinare in ser, plasma si urina; 100 teste/kit Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentru C400 pentru determinarea proteinei din urină umană.
3369650 0-0	TPU Cal	TPU calibrator (RTU 3x3ml)	Franta	Horiba Medical	TPU calibrator RTU 3x3ml - Set de calibratori originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodicilor la analizator chimie clinică automatizat ABX Pentru 400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi	TPU calibrator RTU 3x3ml - Set de calibratori originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodicilor la analizator chimie clinică automatizat ABX Pentru 400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi
3369650 0-0	Yumizen C Urine Level 1 Control 6x5 ml	Yumizen C Urine Level 1 Control 6x5 ml	Franta	Horiba Medical	Yumizen C Urine Level 1 Control Ambalaj: 6x5 ml	Yumizen C Urine Level 1 Control Ambalaj: 6x5 ml
3369650 0-0	Yumizen C Urine Level 2 Control 6x5 ml	Yumizen C Urine Level 2 Control 6x5 ml	Franta	Horiba Medical	Yumizen C Urine Level 2 Control Ambalaj 6x5 ml	Yumizen C Urine Level 2 Control Ambalaj 6x5 ml

Lot III Reactivi de gaze și ioni PR500 secția Reanimare pentru anul 2024

3369650 0-0	Measurement cartidge 250 teste	Measurement Cartridge 250 test	Germany	Siemens	Unitate de măsură: cartuş – RP 500 mcart lac, nu mai puțin de 250 teste, cartuş de unică folosință cu toate componentele necesare măsurătorilor integrate:senzori, măsurarea unrătorilor parametri:1 gaze în sânge:Ph (și din lichid pleural), Pco2 , 2. Electrozi : Na+ , K+ , Ca++ , Cl- , Metaboliti:glucoza, hematocrit, lactat, CO-oximetrie:nBili, tHb, So2, 02Hb,HHb, COHb, MeHb-numărul maxim de teste care potfi efectuate dintr-un cartuş-750 teste, stabilite minim 28 de zile de la instalare în aparat. reactivi,componente electronice și fluidice, senzori integrați pentru: 1 Ph,Na, K, Ca, Cl-ce utilizează metoda ISE , 2 referința Ag/Ag în clorură de K și clorură de Ag, 3 Pco2 -măsurătoarea potențiometrică bazată pe principiul electrodului Severinghaus, Po2 – măsurătoarea amperică bazată pe principiul electrodului Clark, Glucoza-măsurătoare amperimetrică cu un electrod ce conține glucoză oxidază	Unitate de măsură: cartuş – RP 500 mcart lac, nu mai puțin de 250 teste, cartuş de unică folosință cu toate componentele necesare măsurătorilor integrate: senzori, măsurarea următorilor parametri:1 gaze în sânge : Ph (și din lichid pleural), Pco2, Po2, 2. Electrozi: Na+, K+, Ca++, Cl- Metaboliti: glucoză Hematocrit, lactat, CO- oximetrie:nBili,tHb, So2, 02Hb, HHb, COHb, Metlb-numărul maxim de teste care pot fi efectuate dintr-un cartuş 750 teste, stabilite minim 28 de zile la instalare în aparat. Reactivi , componente electronice și fluidice, senzori integrați pentru: 1, Ph, Na, K, Ca, Cl- ce utilizează metoda ISE, 2 referință Ag/Ag în clorură de K și clorură de Ag, 3 Pco2- măsurătoarea potențiometrică bazată pe principiul electrodului Severinghaus, Po2- măsurătoarea amperică bazată pe principiul electrodului Clark, Glucoza – măsurătoare amperimetrică cu un electrod ce conține glucoză oxidază
3369650 0-0	Wach/Waste cartidge	Wash-Waste Cartridge	Germany	Siemens	În set 4 cartușuri wach/waste. Cartușe de unică folosință ce conțin toate soluțiile de spălare și întreținere din timpul măsurătorilor si după timpul măsurătorilor și după aceasta. Ambalare : cutie	În complet 4 cartușuri wach/waste, cartuş de unică folosință ce conțin toate soluțiile de spălare și întreținere din timpul măsurătorilor și după timpul măsurătorilor și după aceasta Ambalare: cutie
3369650 0-0	Seringi Heparinate cu Heparina de Li 100I.U	Seringi Heparinate	Turcia	Koroglo		Seringile de 2,5 ml litru heparinate pentru prelevarea sangelui, servesc ca dispozitive de extracție arteriale pentru: ph/gaze în sânge, electroliti, oximetrie și analiza metabolitilor. Sunt prevăzute cu pastila de heparină cu 100 IU heparina balansată. Fiecare seringă este dotată cu ac propriu. Acul este 25 G, ascuți în unghi dec 5 grade, special pentru punctie arterial și venoasă. Aceste seringi sunt de unică folosință, seringele pentru prelevarea sangelui și măsurarea gazelor din sânge trebuie furnizate sterile.

Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program Biochimie	CC4- Clinical Chemistry 4	Germania	ESfEQA	Program de control extern al calitatii Biochimie Control Clinical Chemistry , raportare trimestriala. Cerințele p/u articole: Cerințe generale**+Nota** Ser liofilizat control extern international de calitate 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate Clinical Chemistry 37 parametri: Proteina totala, Albumina, Acid uric, Bilirubina total/conjugata, Glucoza, ALT (GPT), AST (GOT), γ-GTP, Fosfataza alcalina, Alfa-Amilaza totala, Alfa-Amilaza totala, Amilaza pancreatica, Calciu, LDH, Fier, Ammoniu, Potasiu, CK, etc. (1 kit = 2 raportari / trimestru)	Program de control extern al calitatii ESfEQA, program Biochimie Control Clinical Chemistry 4, cod:CC4 , raportare trimestriala. Cerințele p/u articole: Cerințe generale**+Nota** Ser liofilizat control extern international de calitate 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate Clinical Chemistry 37 parametri: Ureea, Creatinina, Proteina totala, Albumina, Acid uric, Bilirubina total/conjugata, Glucoza, ALT (GPT), AST (GOT), γ-GTP, Fosfataza alcalina, Alfa-Amilaza totala, Amilaza pancreatica, Calciu, LDH, Fier, Ammoniu, Lipase, Sodiu, Potasiu, CK, etc. (1 kit = 2 raportari / trimestru)
Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate a biochimiei urinei	US - Qualitative Urine Analysis	Germania	ESfEQA	Program de control extern al calitatii. Control Biochimia urinei , raportare trimestriala. Cerințele p/u articole: Cerințe generale**+Nota** Proba de urina de origine umana stabilizat 2 mL pentru evaluarea control extern international de calitate US Qualitative Urine Analysis 4 de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate, cu includerea urmatoarelor parametri: Bilirubina, Glucoza, Hemoglobin, leucocite, total protein, Urobilinogen, Specific Gravity, pII, Nitrit, ketone bodies (1 kit = 2 raportari/trimestru)	Program de control extern al calitatii ESfEQA. Control Biochimia urinei, cod: US, raportare trimestriala. Cerințele p/u articole: Cerințe generale**+Nota** Proba de urina de origine umana stabilizat 2 mL pentru evaluarea control extern international de calitate US Qualitative Urine Analysis 4 de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate, cu includerea urmatoarelor parametri: Bilirubina, Glucoza, Hemoglobin, leucocite, total protein, Urobilinogen, Specific Gravity, pH, Nitrit, ketone bodies (1 kit = 2 raportari/trimestru)
Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program Hematologie	HEM4 - Hematology 4	Germania	ESfEQA	Program de control extern al calitatii. Control Hematologie. - Cerințele p/u articole: Cerințe generale**+Nota** Sînge roși integral uman stabilizat, volum minim 2 mL pentru evaluarea control extern international de calitate Hematologic de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate. (1 kit = 2 raportari/trimestru)	Program de control extern al calitatii ESfEQA. Control Hematologie, cod: HEM4. - Cerințele p/u articole: Cerințe generale**+Nota** Sînge roși integral uman stabilizat, volum minim 2 mL pentru evaluarea control extern international de calitate Hematologic de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate. (1 kit = 2 raportari/trimestru)

SEMĂNĂTURILE PĂRȚILOR

**Cumpărătorul/Beneficiarul
IMSP S.C.M.C. „V. Ignatenco”
Director: Alexandru HOLOST**



Specificații de preț (4:2) Anexa nr. 2 La Contractul 130/23 din 14.11.23

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 3, 4, 6, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 5.]

Numărul procedurii de achiziție nr. ocds-b3wdp1-MD-1697216590359

Obiectul de achiziție: „**Reagenți și consumabile de tip închis pentru anul 2024**”

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fara TVA	Suma cu TVA	Termen livrare
1	2	3	4	5	6	7	8	9
Bunuri/Servicii:								
Lot I Analizator automat hematologic Horiba Yumizen H500 – sistem închis								
33696500-0	Reactiv pentru imprecimare, diluarea leucocitelor, pentru determinarea și diferențierea celulelor sangvine și măsurarea hematocritului(DILUENT)	kit	45	2 850,00	3 078,00	128 250,00	138 510,00	
33696500-0	Lizant unic ce asigură numărarea și diferențierea leucocitelor, lizarea eritrocitelor, determinarea hemoglobinei.(WHITEDIF)	kit	55	4 500,00	4 860,00	247 500,00	267 300,00	
33696500-0	Reactiv pentru curatarea analizorului(CLEANER)	kit	20	290,00	348,00	5 800,00	6 960,00	
33696500-0	Reactiv pentru intretinerea periodica a aparatului (MINOCLAIR)	kit	10	291,60	349,92	2 916,00	3 499,20	
33696500-0	Material de control pentru verificarea valorilor patologice scazute ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF (L)	kit	15	1 680,00	1 814,40	25 200,00	27 216,00	
33696500-0	Material de control pentru verificarea valorilor normale ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF(N)	kit	15	1 680,00	1 814,40	25 200,00	27 216,00	

Bunuri/Servicii:

Lot I Analizator automat hematologic Horiba Yumizen H500 – sistem închis

33696500-0	Material de control pentru verificarea valorilor patologice crescute ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF(H)	kit	15	1 680,00	1 814,40	25 200,00	27 216,00
33696500-0	Material de calibrare a analizorului (Minocal)	kit	1	1 383,00	1 493,64	1 383,00	1 493,64
					Total	461 449,00	499 410,84
Lotul II Analizator de biochimie automat HORIBA Pentru 400 - Sistem închis							
33696500-0	ALT CP	kit	60	499,00	538,92	29 940,00	32 335,20
33696500-0	AST CP	kit	60	399,28	431,22	23 956,80	25 873,34
33696500-0	Lipasa CP	kit	10	2 475,00	2 673,00	24 750,00	26 730,00
33696500-0	Amilaza CP	kit	150	999,00	1 078,92	149 850,00	161 838,00
33696500-0	CK NAC CP	kit	12	599,15	647,08	7 189,80	7 764,98
33696500-0	BILIRUBINA TOTALA CP	kit	70	299,00	322,92	20 930,00	22 604,40
33696500-0	BILIRUBINA DIRECTA CP	kit	50	250,00	270,00	12 500,00	13 500,00
33696500-0	CALCIU AS CP	kit	5	685,00	739,80	3 425,00	3 699,00
33696500-0	CK-MB RTU	kit	12	1 999,00	2 158,92	23 988,00	25 907,04
33696500-0	CREATININA 120 CP	kit	100	289,00	312,12	28 900,00	31 212,00
33696500-0	GLUCOZA PAP CP	kit	55	299,23	323,17	16 457,65	17 774,26
33696500-0	IRON CP	kit	5	578,00	624,24	2 890,00	3 121,20
33696500-0	Total Protein 100 CP	kit	30	275,00	297,00	8 250,00	8 910,00
33696500-0	UREE CP	kit	50	330,74	357,20	16 537,00	17 859,96
33696500-0	MultiCal CP	kit	2	5 980,00	6 458,40	11 960,00	12 916,80
33696500-0	Clean-Chem CP	kit	30	2 132,00	2 558,40	63 960,00	76 752,00
33696500-0	Deproteinizer CP	kit	20	750,00	900,00	15 000,00	18 000,00
33696500-0	Cuve citire – Segmenti cuvette	kit	40	5 500,00	6 600,00	220 000,00	264 000,00
33696500-0	Cupe proba-Blue sample cups (1000buc)	kit	3	634,62	761,54	1 903,86	2 284,63
33696500-0	N MultiControl CP	kit	2	7 100,00	7 668,00	14 200,00	15 336,00
33696500-0	P MultiControl CP	kit	2	7 500,00	8 100,00	15 000,00	16 200,00
33696500-0	Proteina C-reactivă CRP CP	kit	70	2 100,00	2 268,00	147 000,00	158 760,00
33696500-0	ABX Pentru CRP Cal	kit	7	6 600,00	7 128,00	46 200,00	49 896,00

33696500-0	Proteina Urinara (Urinary Proteins CP)	kit	30	170,00	183,60	5 100,00	5 508,00
33696500-0	TPU Cal	kit	1	3 500,00	3 780,00	3 500,00	3 780,00
33696500-0	Yumizen C Urine Level 1 Control	kit	1	6 250,00	6 750,00	6 250,00	6 750,00
33696500-0	Yumizen C Urine Level 2 Control	kit	1	6 250,00	6 750,00	6 250,00	6 750,00
					Total	925 888,11	1 036 062,82
Lot III Reactivi de gaze și ioni PR500 secția Reanimare pentru anul 2024							
33696500-0	Measurement Cartridge 250 test	kit	14	18 000,00	19 440,00	252 000,00	272 160,00
33696500-0	Wash-Waste Cartridge	kit	11	4 800,00	5 760,00	52 800,00	63 360,00
33696500-0	Siringi Heparinate cu Li 100IU	buc	500	12,50	15,00	6 250,00	7 500,00
					Total	311 050,00	343 020,00
Lotul IV Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate pentru anul 2024							
	Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program Biochimic	kit	4	780,00	842,40	3 120,00	3 369,60
	Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate a biochimiei urinei	kit	4	965,00	1 042,20	3 860,00	4 168,80
	Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program Hematologie	kit	4	1 425,00	1 539,00	5 700,00	6 156,00
					Total	12 680,00	13 694,40
					TOTAL loturi	1 711 067,11	1 892 188,06

SEMNĂTURILE PĂRȚILOR

Furnizorul / Prestatorul de bunuri
I.C.S. „Diamedix Impex” S.R.L.

Director: Traian Marinescu Alin



Cumpărătorul/ Beneficiarul
IMSP S.C.M.C. „V. Ignatenco”

Director: Alexandru HOLOSTENCO

