

MINISTERUL AFACERILOR INTERNE
DIRECȚIA MEDICALĂ



Nesecret
Nr. 1420551
Din 22.08.2022
Ex.nr. 1/2
București

CENTRUL MEDICAL DE DIAGNOSTIC ȘI
TRATAMENT AMBULATORIU PLOIEȘTI

AVIZAT

Director Directia Medicală
Chestor principal de poliție medic

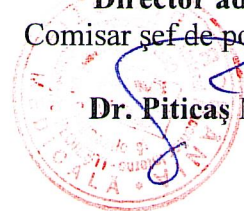
Dr. Dinu Dragomir



APROB

(D). Director C.M.D.T.A. Ploiești
Director adjunct
Comisar șef de poliție medic

Dr. Piticaș Maria



DE ACORD,
ROG A AVIZA

SPECIFICAȚIE TEHNICĂ
Reactivi coagulare pentru analizorul automat

Nr. Crt.	CERINȚE TEHNICE	D A	N U	OBSERVAȚII (Se va indica pagina și documentul care atestă îndeplinirea cerinței)
1	A . Plasma de calibrare			
	Potrivită pentru calibrarea testelor de coagulare compatibil cu analizorul din dotarea laboratorului			
	B. Mod de prezentare			
	Forma de împachetare să fie de minim 10 flacoane x 1 mL plasmă, preparat liofilizat ce conține plasmă umană, soluție tampon, stabilizatori, conservanți.			
	C. Cerițe de conformitate			
	Fiecare lot să fie însoțit de certificat de analiză și control de la			

	producător care să ateste calitățile acestuia.			
	Ofertantul să pună la dispoziție documente din care să reiasă stabilitatea, condițiile de depozitare, recomandările producătorului.			
	Autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO utilizarea reactivilor ofertați			
	Reactivul să aibă certificat/declarație de conformitate cu marca CE			
	Producătorul reactivilor să aibă implementat un sistem de certificare a calității, conform normelor internaționale ISO.			
D. Termen de valabilitate				
	Minim 6 luni la momentul prezentării în laborator			
	După reconstituire, stabilitatea să fie de minim 24 ore la 2-8 ⁰ C.			
	Depozitat la 2-8 ⁰ C, calibratorul să fie stabil până la data inscripționată pe ambalaj.			
	Ofertantul să dețină autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO pentru utilizarea reactivilor ofertați			
E. Alte cerințe				
	Instrucțiuni de utilizare și ghidul de referință în limba română			
	Certificat de trasabilitate			
	Compatibile cu analizorul ACL ELITE PRO din dotarea C.M.D.T.A.Ploiești			

Nr. Crt.	CERINȚE TEHNICE	D A	N U	OBSERVAȚII (Se va indica pagina și documentul care atestă îndeplinirea cerinței)
2	A. Control (nivel scăzut, nivel normal și nivel crescut) pentru PT, APTT, Fibrinogen			
	B. Mod de prezentare/ Impachetare			
	Flacoane liofilizate ce conțin plasma umană pentru controlul normal și patologic, cu valorile de referință, compatibile cu analizorul din dotarea laboratorului C.M.D.T.A. Ploiești			
	Controlul se păstrează la frigider, la temperatura de : 2-8 ⁰ C			
	C. Cerințe de conformitate			
	Fiecare lot să fie însoțit de certificat de analiză și control de la producător care să ateste calitățile acestuia.			
	Ofertantul să pună la dispoziție documente din care să reiasă compoziția, stabilitatea, condițiile de depozitare, recomandările producătorului			
	Reactivul să aibă certificat/declarație de conformitate cu marca CE			
	Producătorul reactivilor să aibă implementat un sistem de certificare a calității, conform normelor internaționale ISO.			
	Ofertantul să dețină autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO pentru comercializarea reactivilor ofertați			
	D. Termen de valabilitate			
	Minim 6 luni la momentul prezentării în laborator			

	Stabilitate minimă la bord (reconstituit) 24 h la 2 – 8 ⁰ C.		
E. Alte cerințe			
	Instrucțiuni de utilizare și ghidul de referință în limba română		
	Compatibile cu analizorul ACL ELITE PRO din dotarea C.M.D.T.A.Ploiești		

Nr. Crt.	CERINȚE TEHNICE	D A	N U	OBSERVAȚII (Se va indica pagina și documentul care atestă îndeplinirea cerinței)
3	A. Reactiv pentru determinare Timpului de Protrombină (PT)			
	Reactiv de Tromboplastină de înaltă sensibilitate care să conțină factor tisular uman recombinant (RTF) pentru determinarea cantitativă a Timpului de Protrombina (PT) și a Fibrinogenului în plasma umană citrată, compatibil cu analizorul din dotarea laboratorului C.M.D.T.A. Ploiești			
	B. Mod de prezentare/ Impachetare			
	Flacoanele să fie prevăzute cu coduri de bare recunoscute de softul analizorului ceea ce asigură o bună trasabilitate a reactivilor.			
	Kitul să conțină insert cu informații referitor la valoarea ISI încadrată pe tip de analizor și tip de reactiv.			
	Minim 5 flacoane x minim 8 mL reactiv Recombiplastin 2G liofilizat, ce conțin factor tisular uman recombinat, fosfolipide sintetice ;			
	Minim 5 flacoane x minim 8 mL Diluent, o soluție apoasă de clorură de calciu, Polybrene și conservanți. Reactivul Recombiplastin 2G se reconstituie cu Diluentul.			
	C. Cerințe de conformitate			
	Fiecare lot să fie însoțit de certificat de analiză și control de la producător care să ateste calitățile acestuia.			
	Ofertantul să pună la dispoziție documente din care să reiasă compoziția, stabilitatea, condițiile de depozitare recomandate de producătorului			
	Reactivul să aibă certificat/declarație de conformitate cu marca CE,			
	Producătorul reactivilor să aibă implementat un sistem de certificare a calității, conform normelor internaționale ISO.			
	Ofertantul să dețină autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO pentru comercializarea reactivilor ofertați			
	D. Termen de valabilitate			
	Minim 6 luni la momentul prezentării în laborator			
	Stabilitatea reactivilor înainte de deschidere este până la data inscripționată pe ambalaj, depozitat la 2 – 8 ⁰ C.			
	Stabilitatea după deschidere : minim 10 zile la 2-8 ⁰ C.			
	E. Alte cerințe :			

	Toate substanțele care concură la realizarea testului, inclusiv calibratori, controlale, reactivi și consumabile necesare să fie fabricate de același producător pentru o mai bună sensibilitate a testului.			
	Instrucțiuni de utilizare și ghidul de referință în limba română			
	Compatibile cu analizorul ACL ELITE PRO din dotarea C.M.D.T.A.Ploiești			

Nr. Crt.	CERINȚE TEHNICE	D A	N U	OBSERVAȚII (Se va indica pagina și documentul care atestă îndeplinirea cerinței)
4	A. Reactiv pentru determinarea Fibrinogenului			
	Reactiv pentru determinarea fibrinogenului bazat pe Metoda Clauss, în plasma umană citrată, compatibil cu analizorul din dotarea laboratorului C.M.D.T.A. Ploiești.			
	Principiul testului constă în convertirea fibrinogenului din plasma diluată, în fibrina prin adăugarea unui exces de trombină compatibilă cu analizorul din dotarea laboratorului C.M.D.T.A. Ploiești			
	B. Mod de prezentare/ Impachetare			
	Flacoanele să fie prevăzute cu coduri de bare recunoscute de softul analizorului ceea ce asigură o bună trasabilitate a reactivilor.			
	Forma de împachetare să fie de minim 10 flacoane x minim 2 mL trombină bovină care conține trombină bovină liofilizată (minim 35 UNIH/mL).			
	C. Cerințe de conformitate			
	Fiecare lot să fie însoțit de certificat de analiză și control de la producător care să ateste calitățile acestuia.			
	Ofertantul să pună la dispoziție documente din care să reiasă compoziția, stabilitatea, condițiile de depozitare			
	Reactivul să aibă certificat/declarație de conformitate cu marca CE			
	Producătorul reactivilor să aibă implementat un sistem de certificare a calității, conform normelor internaționale ISO.			
	Autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO pentru utilizarea reactivilor ofertați			
	Ofertantul să dețină autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO pentru comercializarea reactivilor ofertați			
	D. Termen de valabilitate			
	Minim 6 luni la momentul prezentării în laborator			
	Stabilitatea reactivilor înainte de deschidere este până la data inscripționată pe ambalaj, depozitat la 2 – 8°C.			
	După deschidere, să fie stabil minim 3 zile la 2 – 8°C, 1 luna la - 20°C.			
	Ofertantul să dețină autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO pentru comercializarea reactivilor ofertați			
	E. Alte cerințe			

	Instrucțiuni de utilizare și ghidul de referință în limba română			
	Compatibile cu analizorul ACL ELITE PRO din dotarea C.M.D.T.A.Ploiești			

Nr. Crt.	CERINȚE TEHNICE	D A	N U	OBSERVAȚII (Se va indica pagina și documentul care atestă îndeplinirea cerinței)
5	A. Reactiv pentru determinare Timpului de Tromboplastina Parțial Activată (APTT)			
	Reactiv pentru determinarea în vitro a Timpului de Tromboplastină Parțial Activată în plasma umană citrată potrivit pentru evaluarea căii intrinseci a coagulării și pentru monitorizarea pacienților cărora li se administrează heparina, compatibil cu analizorul din dotarea laboratorului C.M.D.T.A. Ploiești			
	B. Mod de prezentare/ Impachetare			
	Flacoanele să fie prevăzute cu coduri de bare recunoscute de softul analizorului ceea ce asigură o bună trasabilitate a reactivilor.			
	Kitul să conțină atât flacoanele de reactiv de APTT cât și clorura de calciu cu care se află în set			
	C. Cerințe de conformitate			
	Fiecare lot să fie însoțit de certificat de analiză și control de la producător care să ateste calitățile acestuia.			
	Ofertantul să pună la dispoziție documente din care să reiasă compoziția, stabilitatea, condițiile de depozitare			
	Reactivul să aibă certificat/declarație de conformitate cu marca CE			
	Producătorul reactivilor să aibă implementat un sistem de certificare a calității, conform normelor internaționale ISO.			
	Ofertantul să dețină autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO pentru comercializarea reactivilor ofertați			
	D. Termen de valabilitate			
	Minim 6 luni la momentul prezentării în laborator			
	Depozitat la 2 – 8 ⁰ C, stabilitatea materialelor înainte de deschidere este până la data inscripționată pe ambalaj.			
	După deschidere, stabilitatea să fie de minim 30 de zile la 2 – 8 ⁰ C.			
	E. Alte cerințe			
	Instrucțiuni de utilizare și ghidul de referință în limba română			
	Compatibile cu analizorul ACL ELITE PRO din dotarea C.M.D.T.A.Ploiești			

Nr. Crt.	CERINȚE TEHNICE	D A	N U	OBSERVAȚII (Se va indica pagina și documentul care atestă îndeplinirea cerinței)
6	A . Controale D-DIMERI			
	Potrivit pentru controlul de calitate al testului D-Dimer, pe 2 nivele. Nivel 1 D-Dimer Control evaluează precizia și acuratețea testului pentru intervalul normal, de valori scăzute, ale rezultatelor obținute.			

	Nivel 2 D-Dimer Control evaluează precizia și acuratețea testului pentru intervalul anormal de valori ale rezultatelor obținute.			
B. Mod de prezentare				
	<p>Kitul să conțină:</p> <ul style="list-style-type: none"> Minim 5 flacoane x minim 1 mL nivel 1 D-Dimer Control, preparat lichid ce conține D-Dimeri de proveniență umană, obținut prin digestia cu plasmină umană a fibrinei; Minim 5 flacoane x minim 1 mL nivel 2 D-Dimer Control, preparat lichid ce conține D-Dimeri de proveniență umană, obținut prin digestia cu plasmina umană a fibrinei; 			
C. Cerițe de conformitate				
	Fiecare lot să fie însoțit de certificat de analiză și control de la producător care să ateste calitățile acestuia.			
	Ofertantul să pună la dispoziție documente din care să reiasă stabilitatea, condițiile de depozitare, recomandările producătorului.			
	Autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO utilizarea reactivilor ofertați			
	Reactivul să aibă certificat/declarație de conformitate cu marca CE, emis de un organism notificat.			
	Ofertantul să dețină autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO pentru comercializarea reactivilor ofertați			
	Producătorul reactivilor să aibă implementat un sistem de certificare a calității, conform normelor internaționale ISO.			
D. Termen de valabilitate				
	Minim 6 luni la momentul prezentării în laborator			
	Stabilitate până la data inscripționată pe ambalaj.			
	Dupa reconstituire, stabilitatea sa fie de minim 1 luna la 2-8 ⁰ C, 2 luni la -20 ⁰ C			
E. Alte cerințe				
	Instrucțiuni de utilizare și ghidul de referință în limba română			
	Compatibile cu analizorul ACL ELITE PRO din dotarea C.M.D.T.A.Ploiești			

Nr. Crt.	CERINȚE TEHNICE	D A	N U	OBSERVAȚII (Se va indica pagina și documentul care atestă îndeplinirea cerinței)
7	A . Reactiv pentru determinarea D-Dimer			
	Reactiv pentru determinarea cantitativa a D-Dimerilor în plasma umană citrată, compatibil cu analizorul din dotarea laboratorului C.M.D.T.A. Ploiești.			
B. Mod de prezentare				
	Flacoanele să fie prevăzute cu coduri de bare recunoscute de softul analizorului ACL ELITE PRO și kitul să fie însoțit de insert cu informații referitor la evaluarea preciziei prin testarea unui număr mare de probe normale și anormale.			
	Kitul să conțină:			

	<ul style="list-style-type: none"> • Minim 4 flacoane x minim 3 mL reactiv liofilizat cu conținut de particule din polistiren latex marcate cu anticorpi monoclonali proveniți de la soarece (MA-8D3), înalt specifici pentru domeniul D-Dimer aparținând derivaților solubili ai fibrinei, albumină serică bovină, stabilizatori și conservanți. • Minim 4 flacoane x minim 9 mL tampon de reacție , o soluție tampon; • Minim 2 flacoane x minim 1 mL D-Dimer Calibrator liofilizat, conținând D-Dimer parțial purificat provenit din fibrina umană digerată cu plasmina de origine umană, albumină serică bovină, soluție tampon, stabilizatori și conservanți. 			
C. Cerințe de conformitate				
	Fiecare lot să fie însoțit de certificat de analiză și control de la producător care să ateste calitățile acestuia.			
	Ofertantul să pună la dispoziție documente din care să reiasă stabilitatea, condițiile de depozitare, recomandările producătorului.			
	Autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO utilizarea reactivilor ofertați			
	Reactivul să aibă certificat/declarație de conformitate cu marca CE, emis de un organism notificat.			
	Ofertantul să dețină autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO pentru comercializarea reactivilor ofertați			
	Producătorul reactivilor să aibă implementat un sistem de certificare a calității, conform normelor internaționale ISO.			
D. Termen de valabilitate				
	Minim 6 luni la momentul prezentării în laborator			
	După deschidere, reactivul să fie stabil minim 1 lună la 2 – 8°C.			
	Depozitat la 2-8°C, calibratorul să fie stabil până la data inscripționată pe ambalaj.			
E. Alte cerințe				
	Instrucțiuni de utilizare și ghidul de referință în limba română			
	Compatibile cu analizorul ACL ELITE PRO din dotarea C.M.D.T.A.Ploiești			

Nr. Crt.	CERINȚE TEHNICE	D A	N U	OBSERVAȚII (Se va indica pagina și documentul care atestă îndeplinirea cerinței)
8	A. Rotoare de reacție			
	Rotoare de reacție pentru evaluarea în vitro a parametrilor de coagulării și pentru monitorizarea pacienților, compatibile cu analizorul din dotarea laboratorului C.M.D.T.A. Ploiești			
	B. Mod de prezentare/ Impachetare			
	Rotoarele sunt consumabile solide din plastic cu minim 15 lăcașuri/ poziții de reacție			

C. Cerințe de conformitate			
Reactivul să aibă certificat/declarație de conformitate cu marca CE			
Producătorul reactivilor să aibă implementat un sistem de certificare a calității, conform normelor internaționale ISO.			
Autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO pentru comercializarea reactivilor ofertați			
D. Termen de valabilitate			
Minim 6 luni la momentul prezentării în laborator			
E. Alte cerințe			
Instrucțiuni de utilizare și ghidul de referință în limba română			
Compatibile cu analizorul ACL ELITE PRO din dotarea C.M.D.T.A.Ploiești			

Întocmit:
Subcomisar de poliție
Dr. Popescu Mihail Laurențiu



MINISTERUL AFACERILOR INTERNE
DIRECȚIA MEDICALĂ



Nesecret
Ex.nr. 1480916
Din 30.08.2022
Ex.nr.1/2

CENTRUL MEDICAL DE DIAGNOSTIC ȘI
TRATAMENT AMBULATORIU PLOIEȘTI

AVIZAT

Director Direcția Medicală
Chestor principal de poliție medic

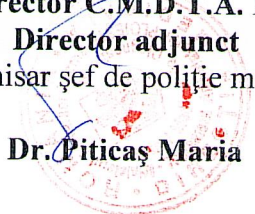


Dr. Dinu Dragomir

APROB

(D). Director C.M.D.T.A. Ploiești
Director adjunct
Comisar șef de poliție medic

Dr. Piticaș Maria



SPECIFICAȚIE TEHNICĂ
în completarea specificației tehnice nr.1480551 din 22.08.2022
pentru Reactivii compatibili cu analizorul automat de coagulare

Nr. Crt	CERINȚE TEHNICE	D A	N U	OBSERVAȚII Se va indica pagina și documentul care atestă îndeplinirea cerinței
9	A. Factor diluent			
	Factorul diluent sa fie gata preparat. Se folosește pentru diluarea probelor, calibratorilor și controalelor pe analizoarele ACL.			
	B. Mod de prezentare:			
	Compoziție : soluție salină și mai puțin de 0,1% azidă de sodiu.			
	Împachetare : flacon de minim 100 mL			

C. Cerințe de conformitate:			
	Fiecare lot să fie însoțit de certificat de analiză și control de la producător care să ateste calitățile acestuia.		
	Produsul să dețină certificat/ declarație de conformitate cu marca CE		
	Producătorul să pună la dispoziție documente din care să reiasă compoziția, stabilitatea, condițiile de depozitare, recomandările producătorului		
	Autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO pentru utilizarea reactivilor oferați		
	Certificare din partea producătorului, privind furnizarea serviciilor autorizate și certificat de training service/operare pe acest analizor, emis de producătorul aparatului		
	ISO 9001 sau echivalent al firmei ofertante ISO 9001/ 14001/ 13485 sau echivalent al producătorului		
D. Termen de valabilitate:			
	Valabilitate minimă 6 luni la momentul prezentării în laborator		
E. Alte cerințe :			
	Instrucțiuni de utilizare și ghidul de referință în limba română.		
	Compatibile cu analizorul ACL ELITE PRO din dotarea C.M.D.T.A.Ploiești		

Nr. Crt	CERINȚE TEHNICE	D	N	OBSERVAȚII Se va indica pagina și documentul care atestă îndeplinirea cerinței
		A	U	
10	A. Soluție de curățare			
	Soluție utilizată pentru decontaminarea analizorului între analize precum și la întreținerea acestuia.			
	B. Mod de prezentare:			
	Compoziție : Soluție de Acid Clorhidric de concentrație 100 mmol/L.			
	Împachetare : flacon de minim 500 mL			
	C. Cerințe de conformitate:			
	Fiecare lot să fie însoțit de certificat de analiză și control de la producător care să ateste calitățile acestuia.			
	Produsul să dețină certificat/ declarație de conformitate cu marca CE			
	Producătorul să pună la dispoziție documente din care să reiasă compoziția, stabilitatea, condițiile de depozitare, recomandările producătorului			

	Autorizatie din partea producatorului analizorului ACL ELITE PRO pentru utilizarea reactivilor ofertati			
	Certificare din partea producatorului, privind furnizare service autorizat si certificat training service/operare pe acest analizor, emis de producatorul aparatului			
	ISO 9001sau echivalent al firmei ofertante ISO 9001/ 14001/ 13485 sau echivalent al producatorului			
D. Termen de valabilitate:				
	Valabilitate minim 6 luni la momentul prezentării în laborator			
E. Alte cerințe :				
	Instrucțiuni de utilizare și ghidul de referință în limba română.			
	Compatibile cu analizorul ACL ELITE PRO din dotarea C.M.D.T.A.Ploiești			

Nr. Crt	CERINȚE TEHNICE	D A	N U	OBSERVAȚII Se va indica pagina și documentul care atestă îndeplinirea cerinței
11	A. Agent de curățare			
	Solutie utilizata in scopul decontaminarii analizorului in urma testarii unei plasmе infectate precum si pentru intretinerea aparatului.			
B. Mod de prezentare:				
	Compoziție : Solutie de hipoclorit de sodiu cu mai puțin de 5 % Clor activ.			
	Împachetare : flacon de minim 50 mL			
C. Cerințe de conformitate:				
	Fiecare lot să fie însoțit de certificat de analiză și control de la producător care să ateste calitățile acestuia.			
	Produsul să dețină certificat/ declarație de conformitate cu marca CE			
	Producătorul să pună la dispoziție documente din care să reiasă compoziția, stabilitatea, condițiile de depozitare, recomandările producătorului			
	Autorizatie din partea producatorului analizorului ACL ELITE PRO pentru utilizarea reactivilor ofertati			
	Certificare din partea producatorului, privind furnizare service autorizat si certificat training service/operare pe acest analizor, emis de producatorul aparatului			
	ISO 9001sau echivalent al firmei ofertante ISO 9001/ 14001/ 13485 sau echivalent al producatorului			

D. Termen de valabilitate:				
	Valabilitate minim 6 luni la momentul prezentării în laborator			
E. Alte cerințe :				
	Instrucțiuni de utilizare și ghidul de referință în limba română.			
	Compatibile cu analizorul ACL ELITE PRO din dotarea C.M.D.T.A.Ploiești			

Nr. Crt	CERINȚE TEHNICE	D A	N U	OBSERVAȚII Se va indica pagina și documentul care atestă îndeplinirea cerinței
12	A. Emulsie de spălare			
	Emulsie siliconică utilizată pentru spălare și referință optică pentru canalul nefelometric. Densitatea soluției este în așa fel încât folosirea acesteia să nu necesite recalibrarea aparatului și nici alte intervenții și/sau reglaje suplimentare.			
	B. Mod de prezentare:			
	Compoziție : Emulsia conține silicon surfactant, azidă de sodiu 0,1 % pentru stabilitate.			
	Împachetare : flacon de minim 1000 mL			
	C. Cerințe de conformitate:			
	Fiecare lot să fie însoțit de certificat de analiză și control de la producător care să ateste calitățile acestuia.			
	Producătorul să pună la dispoziție documente din care să reiasă compoziția, stabilitatea, condițiile de depozitare, recomandările producătorului			
	Autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO pentru utilizarea reactivilor oferați			
	Certificare din partea producătorului, privind furnizare service autorizat și certificat training service/operare pe acest analizor, emis de producătorul aparatului			
	ISO 9001 sau echivalent al firmei ofertante ISO 9001/ 14001/ 13485 sau echivalent al producătorului			
	D. Termen de valabilitate:			
	Valabilitate minim 6 luni la momentul prezentării în laborator			
	E. Alte cerințe :			
	Instrucțiuni de utilizare și ghidul de referință în limba română.			

Compatibile cu analizorul ACL ELITE PRO din dotarea C.M.D.T.A.Ploiești			
---	--	--	--

Nr. Crt	CERINȚE TEHNICE	D A	N U	OBSERVAȚII Se va indica pagina și documentul care atestă îndeplinirea cerinței
13	A. Cupe probe de reacție			
	Cupe de reacție din material plastic			
	B. Mod de prezentare:			
	Împachetare : minim 1000 bucăți X 0.5 mL			
	C. Cerințe de conformitate:			
	Produsul să dețină certificat/ declarație de conformitate cu marca CE			
	Producătorul să pună la dispoziție documente din care să reiasă compoziția, stabilitatea, condițiile de depozitare, recomandările producătorului			
	Autorizație din partea producătorului analizorului ACL ELITE PRO pentru utilizarea reactivilor ofertati			
	Certificare din partea producătorului, privind furnizare service autorizat și certificat training service/operare pe acest analizor, emis de producătorul aparatului			
	ISO 9001 sau echivalent al firmei ofertante ISO 9001/ 14001/ 13485 sau echivalent al producătorului			
	D. Termen de valabilitate:			
	Valabilitate minim 6 luni la momentul prezentării în laborator			
	E. Alte cerințe :			
	Instrucțiuni de utilizare și ghidul de referință în limba română.			
	Compatibile cu analizorul ACL ELITE PRO din dotarea C.M.D.T.A.Ploiești			

Întocmit:

**Subcomisar de poliție
Popescu Mihail Laurențiu**

