

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție: Licitatie deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1675350318911 din 25.02.2023

Obiectul de achiziție: Achiziționarea centralizată a REAGENȚILOR (Bio+Imuno+Hem) conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2023- REPETAT

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2			3	4	5	6	7	8
3310000-1	31	Toliclon anti D Super	Toliclon anti D Super	8.02.07.0.0010	Jordan	ATLAS MEDICAL GMBH	Toliclon anti D Super 1. Cerințe generale* 2. Metoda de determinare Aglutinare 3. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .	Toliclon anti D Super 1. Cerințe generale* 2. Metoda de determinare Aglutinare 3. Ambalaj fiola 10 ml (1ml – 20 doze) *Produsul este Înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, <u>Nr. DM000424848</u>	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
3310000-1	34	Țoliclon Anti-A	Țoliclon Anti-A	8.02.04.0.0010	Jordan	ATLAS MEDICAL GMBH	1. Cerințe generale* 2. Metoda de determinare Aglutinare 3. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .	1. Cerințe generale* 2. Metoda de determinare Aglutinare 3. Ambalaj fiola 10 ml (1ml – 20 doze) *Produsul este Înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, <u>Nr. DM000424839</u>	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
3310000-1	35	Țoliclon Anti-AB	Țoliclon Anti-AB	8.02.06.0.0010	Jordan	ATLAS MEDICAL GMBH	1. Cerințe generale* 2. Metoda de determinare Aglutinare 3. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .	1. Cerințe generale* 2. Metoda de determinare Aglutinare 3. Ambalaj fiola 10 ml (1ml – 20 doze) *Produsul este Înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, <u>Nr. DM000424845</u>	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație

3310000-1	36	Țoliclon Anti-B	Țoliclon Anti-B	8.02.05.0.0010	Jordan	ATLAS MEDICAL GMBH	1. Cerințe generale* 2. Metoda de determinare Aglutinare 3. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .	1. Cerințe generale* 2. Metoda de determinare Aglutinare 3. Ambalaj fiola 10 ml (1ml – 20 doze) *Produsul este Înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, Nr. DM000424841	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
3310000-1	37	Țoliclon Anti-D IgG	Țoliclon Anti-D IgG	8.02.03.6.0001	Jordan	ATLAS MEDICAL GMBH	1. Cerințe generale* 2. Metoda de determinare Aglutinare 3. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .	1. Cerințe generale* 2. Metoda de determinare Aglutinare 3. Ambalaj fiola 10 ml (1ml – 20 doze) *Produsul va fi Înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
3310000-1	55	Calcitonin	Calcitonin	EL3-1292	SUA	Monocent	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+” și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .	Cerințe generale*, de asemenea sunt incluși, în afară de controlul “+” și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *Produsul va fi Înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.	Certificat CE; Certificat ISO

Semnat: _____ Numele, prenumele: Goreacii Vitalie. În calitate de: Administrator

Ofertantul: SRL Sanmedico Adresa: Mun Chișinău, str. A. Corobceanu 7A, ap.9