

## Specificații tehnice

<b>Numărul procedurii de achiziție:</b>	<b>Achizitii.md ID 21180303, MTender ID ocds-b3wdp1-MD-1709210128768 din „19” martie 2024</b>
<b>Obiectul achiziției:</b>	<b>Reagenți și consumabile conform necesităților IMSP Spitalul Clinic de Boli Infecțioase „Toma Ciorbă” pentru anul 2024</b>

Nr.	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1	2	3	4	5	6	7
<b>Lot 4 GenBag anaerobi(pungi ,plicuri cu amestec reducător si dispozitiv inchidere)</b>							
4.1	GenBag microaerobi(pungi ,plicuri cu amestec reducător si dispozitiv inchidere)	GENbag microaer, 45 532	Franța	bioMérieux SA	Conform caietului de sarcini	GENbag microaer, 20 teste/set Seturile contin: - 20 pungi plastic - 20 generatoare - 2 dispozitive de inchidere - 1 insert tehnic. Ref.: 45 532. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor obligatorii	ISO
4.2	GenBag microaerobi(pungi ,plicuri cu amestec reducător si dispozitiv inchidere)	GENbag anaer, 45 534	Franța	bioMérieux SA	Conform caietului de sarcini	GENbag anaer, 20 teste/set Seturile contin: - 20 pungi plastic - 20 generatoare - 2 dispozitive de inchidere - 1 insert tehnic. Ref.: 45 534. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor obligatorii	ISO
<b>Lotul 8 Antibiotice si antimicotice E teste cu determinarea CMI . Tulpini de referinta</b>							
8.1	E teste Cefriaxon	ETEST® Ceftriaxone (TX) (0.016-256 µg/mL), 412301	Franța	bioMérieux SA	Conform caietului de sarcini	ETEST® Ceftriaxone (TX) (0.016-256 µg/mL). ETEST® este o tehnică manuală de tip cantitativ pentru determinarea sensibilității antimicrobiene a bacteriilor aerobe nepretențioase și a bacteriilor pretențioase Gram-negative și Gram-pozitive. Sistemul este alcătuit dintr-un gradient predefinit de antibiotic care este utilizat pentru a determina Concentrația Minimă Inhibitorie (CMI, în µg/ml) a diferiților agenți antimicrobieni asupra microorganismelor testate pe mediu cu agar după incubarea peste noapte. 30 stripuri/kit. Ref.: 412301. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO
8.2	E teste Cefatoxin	ETEST® Cefotaxime (CT) (0.002-32 µg/mL), 412281	Franța	bioMérieux SA	Conform caietului de sarcini	ETEST® Cefotaxime (CT) (0.002-32 µg/mL). ETEST®este o tehnică manuală de tip cantitativ pentru determinarea sensibilității antimicrobiene a bacteriilor aerobe nepretențioase și a bacteriilor pretențioase Gram negative și Gram-pozitive. Sistemul este alcătuit dintr-un gradient predefinit de antibiotic care este utilizat pentru a determina Concentrația Minimă Inhibitorie (CMI, în µg/ml) a diferiților agenți antimicrobieni asupra microorganismelor testate pe mediu cu agar după incubarea peste noapte. 30 stripuri/kit. Ref.: 412281. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO
8.3	E test Fluconazol	ETEST® Fluconazole (FL) (0.016-256 µg/mL), 412350	Franța	bioMérieux SA	Conform caietului de sarcini	ETEST® Fluconazole (FL) (0.016-256 µg/mL). ETEST®este o tehnică manuală de tip cantitativ pentru determinarea sensibilității antimicrobiene a bacteriilor aerobe nepretențioase și a bacteriilor pretențioase Gram negative și Gram-pozitive. Sistemul este alcătuit dintr-un gradient predefinit de antibiotic care este utilizat pentru a determina Concentrația Minimă Inhibitorie (CMI, în µg/ml) a diferiților agenți antimicrobieni asupra microorganismelor testate pe mediu cu agar după incubarea peste noapte. 30 stripuri/kit. Ref.: 412350. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO

8.4	E test Micafungin	E TEST® Micafungin (MYC) (0.002-32 µg/mL), 424008	Franța	bioMérieux SA	Conform caietului de sarcini	E TEST® Micafungin (MYC) (0.002-32 µg/mL). E TEST® este o tehnică manuală de tip cantitativ pentru determinarea sensibilității antimicrobiene a bacteriilor aerobe nepretențioase și a bacteriilor pretențioase Gram negative și Gram-pozitive. Sistemul este alcătuit dintr-un gradient predefinit de antibiotic care este utilizat pentru a determina Concentrația Minimă Inhibitoare (CMI, în µg/ml) a diferiților agenți antimicrobieni asupra microorganismelor testate pe mediu cu agar după incubarea peste noapte. 30 stripuri/kit. Ref.: 424008. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO
8.5	Tulpini referinta control calitatii St.aureus NCTC12493 (MRSA +)	KWIK-STIK™ 2 Pack, Staphylococcus aureus derived from NCTC 12493, 01065P	SUA	Microbiologics, Inc.	Conform caietului de sarcini	KWIK-STIK™ 2 Pack, Staphylococcus aureus derived from NCTC 12493, Methicillin-Resistant Staphylococcus aureus (MRSA). Fiecare unitate KWIK-STIK conține un extract concentrat de microorganisme, liofilizat, o fiolă de lichid de hidratant și un tampon de inoculare. Fiecare dispozitiv este sigilat într-un săculeț laminat, care conține un desicant pentru prevenirea acumulării de umiditate. Microorganismele KWIK-STIK se situează la 3 pasaje sau mai puțin față de cultura de referință și recuperarea lor este garantată în condițiile procesării utilizând mediile recomandate, conform cerințelor de incubare. Ambalaj: tub cu 2 săculețe, 1 tulpină/săculeț. Total: 2 tulpini. Buc= ambalaj. Ref.: 01065P. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO
8.6	Tulpini referinta control calitatii St.aureus ATCC 29213/ NCTC12973	KWIK-STIK™ 2 Pack, Staphylococcus aureus subsp. Aureus derived from ATCC® 29213, 0365P	SUA	Microbiologics, Inc.	Conform caietului de sarcini	KWIK-STIK™ 2 Pack, Staphylococcus aureus subsp. aureus derived from ATCC® 29213™. Fiecare unitate KWIK-STIK conține un extract concentrat de microorganisme, liofilizat, o fiolă de lichid de hidratant și un tampon de inoculare. Fiecare dispozitiv este sigilat într-un săculeț laminat, care conține un desicant pentru prevenirea acumulării de umiditate. Microorganismele KWIK-STIK se situează la 3 pasaje sau mai puțin față de cultura de referință și recuperarea lor este garantată în condițiile procesării utilizând mediile recomandate, conform cerințelor de incubare. Ambalaj: tub cu 2 săculețe, 1 tulpină/săculeț. Total: 2 tulpini. Buc= ambalaj. Ref.: 0365P. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO
8.7	Tulpini referinta control calitatii Candida albicans ATCC90028	KWIK-STIK™ 2 Pack, Candida albicans derived from ATCC® 90028, 0264P	SUA	Microbiologics, Inc.	Conform caietului de sarcini	KWIK-STIK™ 2 Pack, Candida albicans derived from ATCC® 90028. Fiecare unitate KWIK-STIK conține un extract concentrat de microorganisme, liofilizat, o fiolă de lichid de hidratant și un tampon de inoculare. Fiecare dispozitiv este sigilat într-un săculeț laminat, care conține un desicant pentru prevenirea acumulării de umiditate. Microorganismele KWIK-STIK se situează la 3 pasaje sau mai puțin față de cultura de referință și recuperarea lor este garantată în condițiile procesării utilizând mediile recomandate, conform cerințelor de incubare. Ambalaj: tub cu 2 săculețe, 1 tulpină/săculeț. Total: 2 tulpini. Buc= ambalaj. Ref.: 0264P. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO

**Lot 10 Carduri si consumabile pentru Vitek 2 compact**

10.1	Vitek 2 GN Carduri de identificare bacili Gram negativi fermentativi si nefermentativi Cutie/20carduri	VITEK® 2 GN, 21341	SUA	bioMerieux Inc.	Conform caietului de sarcini	VITEK® 2 GN. Cardul VITEK® 2 pentru identificarea germenilor Gram-negativi (GN) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems pentru identificarea automatizată a bacililor Gram-negativi fermentativi și nefermentativi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 21341. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO
10.2	Vitek 2 NH Carduri de identificare Neisseria , Haemophyillus v	VITEK® 2 NH, 21346	SUA	bioMerieux Inc.	Conform caietului de sarcini	VITEK® 2 NH. Cardul VITEK® 2 pentru identificarea germenilor Neisseria-Haemophilus (NH) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems pentru identificarea automatizată a microorganismelor rezistente (dificile) cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 21346. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO
10.3	Vitek 2 GP Carduri de identificare mi/o Gram pozitive Cutie/20carduri	VITEK® 2 GP, 21342	SUA	bioMerieux Inc.	Conform caietului de sarcini	VITEK® 2 GP. Cardul VITEK® 2 pentru identificarea germenilor Gram-pozitivi (GP) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems pentru identificarea automatizată a celor mai importante microorganisme Gram-pozitive. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 21342. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO

10.4	Vitek 2 YST Carduri de identificare levurilor Cutie/20carduri	VITEK® 2 YST, 21343	SUA	bioMerieux Inc.	Conform caietului de sarcini	VITEK® 2 YST. Cardul VITEK® 2 pentru identificarea levurilor (YST) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems pentru identificarea automatizată a levurilor și a microorganismelor asemănătoare levurilor cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 21343. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO
10.5	Vitek 2 AST - P592 Carduri pentru testarea sensibilitatii bacteriilor grampozitive : Staphylococcus, Enterococcus ,, Str agalactiae Cutie/20carduri	VITEK® 2 AST-P592, 22287	SUA	bioMerieux Inc.	Conform caietului de sarcini	VITEK® 2 AST-P592. Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-pozitive, VITEK® 2, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea Staphylococcus spp., Enterococcus spp., și S. agalactiae la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 22287. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO
10.6	Vitek 2 AST –ST 03 Carduri pentru testarea sensibilitatii la speciile de Streptococcus : Str.pneumoniae,,Str beta –hemolitic , Str.viridans Cutie/20carduri	VITEK® 2 AST-ST03, 421040	SUA	bioMerieux Inc.	Conform caietului de sarcini	VITEK® 2 AST-ST03. Cardul pentru testarea sensibilității la speciile de Streptococcus, VITEK® 2, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea S. pneumoniae, Streptococcus beta-hemolitic și Viridans Streptococcus la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 421040. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO
10.7	Vitek 2 AST – N438 Carduri pentru testarea sensibilitatii bacteriilor gramnegativi Cutie/20carduri	VITEK® 2 AST-N438, 424499	SUA	bioMerieux Inc.	Conform caietului de sarcini	VITEK® 2 AST-N438. Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, VITEK® 2, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gramnegativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 424499. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO
10.8	Vitek 2 AST- N440 Carduri pentru testarea sensibilitatii bacteriilor gramnegativi nefermentativi Cutie/20carduri	VITEK® 2 AST-N440, 424502	SUA	bioMerieux Inc.	Conform caietului de sarcini	VITEK® 2 AST-N440. Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, VITEK® 2, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gramnegativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 424502. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO
10.9	Vitek 2 AST - YS08 Carduri pentru testarea sensibilitatii a levurilor la antifungice Cutie/20carduri	VITEK® 2 AST-YS08, 420739	SUA	bioMerieux Inc.	Conform caietului de sarcini	VITEK® 2 AST-YS08. Cardul pentru testarea sensibilității la infecțiile fungice, VITEK® 2, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea levurilor cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antifungici, conform instrucțiunilor. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 420739. Conform cerințelor obligatorii	CE, ISO
10.10	Solutie salina sterila (pH4,5-7,0) Cutie / 3fl /500ml	V1204	Franța	bioMérieux SA	Conform caietului de sarcini	Solutie salina sterila numai pentru utilizarea in vitro. NaCl 0,45 % - pH = 4,5 – 7,0. Flacoane de plastic de 500 ml. 3 fl./cutie. Accesoriile nu sunt IVD si nu au nevoie de CE. Ref.: V1204. Conform cerințelor obligatorii	ISO
10.11	Virfuri de pipeta (0,5-250ul) Cutie / 96b	30507	Franța	bioMérieux SA	Conform caietului de sarcini	Varfuri pipeta. Acest produs de calitate este ideal pentru pipete cu un singur canal și multicanal. Specificatiile produsului: Capacitate: 0,5 - 250 µl. Vârfulurile de pipetă sunt fixate. Accesoriile nu sunt IVD si nu au nevoie de CE. Conținutul pachetului: 1 cutie contine 96 varfuri. Ref.: 30507. Conform cerințelor obligatorii	ISO
10.12	Virfuri de pipeta(100-1000) Cutie / 96b	30501	Franța	bioMérieux SA	Conform caietului de sarcini	Varfuri pipeta. Acest produs de calitate este ideal pentru pipete cu un singur canal și multicanal. Specificatiile produsului: Capacitate: 100 - 1000 µl. Vârfulurile de pipetă sunt fixate. Accesoriile nu sunt IVD si nu au nevoie de CE. Conținutul pachetului: 1 cutie contine 96 varfuri. Ref.: 30501. Conform cerințelor obligatorii	ISO

10.13	Psipete sterile	234-1S	Franța	bioMérieux SA	Conform caietului de sarcini	234-1S_STERILE PSIPETTES 5ML. Accesoriile nu sunt IVD si nu au nevoie de CE. Conform cerințelor obligatorii.	ISO
-------	-----------------	--------	--------	---------------	------------------------------------	---	-----

**Semnat:**

Numele, Prenumele: Bondarciuc Roman

Ofertantul: **S.R.L. Mediclim AM**

În calitate de: Director

Adresa: MD-2005, mun. Chișinău, str. V. Alecsandri 141/A, et. 1