

Numărul procedurii de achiziție: Achiziție de valoare mică nr. ocds-b3wdp1-MD-1649660896428 din 18.04.2022						
Obiectul de achiziție: Reagenți și consumabile de laborator (anul 2022)						
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
1	2	3	4	5	6	7
Bunuri						
ASO: antistreptolizina O.	8.00.02.0.0100	Jordan	Atlas Medical	ASO: antistreptolizina O. Metoda de testare- aglutinare pe placă pe fon negru. Compoziția reactivului: suspensie de particule de latex acoperite cu streptolizina-O; sodium azide 0,95 g/l; soluție tampon - clorură de amoniu 200 mmol/l cu pH 8,2 . Control pozitiv - ser cu conținutul ASO > 200 Un/ml; Control negativ - ser cu conținutul ASO < 200 Un/ml. Carduri pentru efectuarea reacției de aglutinare.	ASO: antistreptolizina O. Metoda de testare- aglutinare pe placă pe fon negru. Compoziția reactivului: suspensie de particule de latex acoperite cu streptolizina-O; sodium azide 0,9 g/l; soluție tampon - clorură de amoniu 200 mmol/l cu pH 8,2 . Control pozitiv - ser cu conținutul ASO > 200 Un/ml; Control negativ - ser cu conținutul ASO < 200 Un/ml. Carduri pentru efectuarea reacției de aglutinare. Instrucțiunea se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
PCR - Proteina C Reactivă.	8.00.00.0.0100	Jordan	Atlas Medical	PCR - Proteina C Reactivă. Metoda de testare- aglutinare pe placă pe fon negru. Compoziția reactivului: suspensie de particule de latex acoperite cu anticorpi anti-Proteina C Reactivă de origine umană(anti-PCR); sodium azide 0,95 g/l; soluție tampon - borate buffer 100 mmol/l cu pH 8,2 . Control pozitiv - ser cu conținutul PCR > 6 mg/l. Control negativ - ser cu conținutul PCR < 6 mg/l. Carduri pentru efectuarea reacției de aglutinare.	PCR - Proteina C Reactivă. Metoda de testare- aglutinare pe placă pe fon negru. Compoziția reactivului: suspensie de particule de latex acoperite cu anticorpi anti-Proteina C Reactivă de origine umană(anti-PCR); sodium azide 0,9 g/l; soluție tampon - borate buffer 100 mmol/l cu pH 8,2 . Control pozitiv - ser cu conținutul PCR > 6 mg/l. Control negativ - ser cu conținutul PCR < 6 mg/l. Carduri pentru efectuarea reacției de aglutinare.Instrucțiunea se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
FR - Factor Reumatoid.	8.00.04.0.0100	Jordan	Atlas Medical	FR - Factor Reumatoid. Metoda de testare- aglutinare pe placă pe fon negru.Compoziția reactivului: suspensie de particule de latex acoperite cu anticorpi gama-globulină de origine umană(anti-RF); sodium azide 0,95 g/l; soluție tampon - glycine buffer 100 mmol/l cu pH 8,2 . Control pozitiv - ser cu conținutul FR > 30 Un/ml; Control negativ - ser cu conținutul FR < 30 Un/ml. Carduri pentru efectuarea reacției de aglutinare.	FR - Factor Reumatoid. Metoda de testare- aglutinare pe placă pe fon negru.Compoziția reactivului: suspensie de particule de latex acoperite cu anticorpi gama-globulină de origine umană(anti-RF); sodium azide 0,9g/l; soluție tampon - glycine buffer 100 mmol/l cu pH 8,2 . Control pozitiv - ser cu conținutul FR > 30 Un/ml; Control negativ - ser cu conținutul FR < 30 Un/ml. Carduri pentru efectuarea reacției de aglutinare.Instrucțiunea se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Test la Procalcitonina.	8.04.109.0.0020	Jordan	Atlas Medical	Test la Procalcitonina. Metoda de testare - test imunocromatografic pentru determinare vizuală calitativă în ser uman sau plasmă a procalcitoninei - marker al infecției bacteriene. Limita de detecție - 0,5 ng/ml. Casete(cartrige) pentru determinare sigilate în ambalaje separate pentru fiecare test.	Test la Procalcitonina. Metoda de testare - test imunocromatografic pentru determinare vizuală calitativă în ser uman sau plasmă a procalcitoninei - marker al infecției bacteriene. Limita de detecție - 1 ng/ml. Casete(cartrige) pentru determinare sigilate în ambalaje separate pentru fiecare test.Instrucțiunea se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație

Test la Troponina I.	CG2001	China	Getein Biotech	Test la Troponina I. Metoda de testare - test imunocromatografic pentru determinare vizuală calitativă în ser uman sau plasmă a Troponinei I - marker cardiac. Limita de detecție - 1,0 ng/ml. Casete(cartrige) pentru determinare sigilate în ambalaje separate pentru fiecare test. Casetele să fie marcate corespunzător(cu inscripție Tn I sau Troponina I).	Test la Troponina I. Metoda de testare - test imunocromatografic pentru determinare vizuală calitativă în ser uman sau plasmă a Troponinei I - marker cardiac. Limita de detecție - 0,3 ng/ml. Casete(cartrige) pentru determinare sigilate în ambalaje separate pentru fiecare test. Casetele vor fi marcate corespunzător(cu inscripție Tn I sau Troponina I). Instrucțiunea se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Test HBV panel.	71014-I	SUA	LumiQuick	Test HBV panel. Metoda de testare - test imunocromatografic calitativ vizual pentru determinarea simultană în ser uman sau plasmă a markerilor hepatici: HBsAg, anti-HBs, HBeAg, anti-HBe și anti-HBcor IgG. Limita de detecție - 2,0 ng/ml pentru fiecare marker. Casete(cartrige) pentru determinare în ambalaje individuale.	Test HBV panel. Metoda de testare - test imunocromatografic calitativ vizual pentru determinarea simultană în ser uman sau plasmă a markerilor hepatici: HBsAg, anti-HBs, HBeAg, anti-HBe și anti-HBcor IgG. Limita de detecție - 2,0 ng/ml pentru fiecare marker. Casete(cartrige) pentru determinare în ambalaje individuale. Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Test HBsAg.	71004	SUA	LumiQuick	Test HBsAg. Metoda de testare - test imunocromatografic calitativ, vizual pentru determinarea în ser uman sau plasmă a markerului hepatic: HBsAg. Limita de detecție a testului-expres - 1,0 ng/ml. Casete(cartrige) pentru determinare în ambalaje individuale. Casetele să fie marcate corespunzător(cu inscripție HBsAg).	Test HBsAg. Metoda de testare - test imunocromatografic calitativ, vizual pentru determinarea în ser uman sau plasmă a markerului hepatic: HBsAg. Limita de detecție a testului-expres - 1,0 ng/ml. Casete(cartrige) pentru determinare în ambalaje individuale. Casetele să fie marcate corespunzător(cu inscripție HBsAg). Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Test anti-HCV.	71030	SUA	LumiQuick	Test anti-HCV. Metoda de testare - test imunocromatografic calitativ, vizual pentru determinarea în ser uman sau plasmă a anticorpilor anti-HCV. Limita de detecție a testului-expres - 2,0 ng/ml. Casete(cartrige) pentru determinare în ambalaje individuale. Casetele să fie marcate corespunzător(cu inscripție HCV sau anti-HCV).	Test anti-HCV. Metoda de testare - test imunocromatografic calitativ, vizual pentru determinarea în ser uman sau plasmă a anticorpilor anti-HCV. Limita de detecție a testului-expres - 2,0 ng/ml. Casete(cartrige) pentru determinare în ambalaje individuale. Casetele să fie marcate corespunzător(cu inscripție HCV sau anti-HCV). Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Eprubete cu gel 4 – 5 ml cu etichetă și capac	318279	Italia	Syntesys	Eprubete cu gel 4 – 5 ml cu etichetă și capac	Eprubete cu gel 5ml cu etichetă și capac	Certificat CE; Certificat ISO; Autorizație

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

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