

Specificații tehnice (F4.1)



SC „DMLink” SRL c/f: 1016600004084

RM, or. Chișinău, str. Podul Înalt 20/1 ,ap.9,

IBAN MDL: MD27MO2224ASV97876117100, cod: MOBBMD22

Bank: BC”MOBIASBANCA - OTP GROUP” S.A, Filiala Nr.9,Chisinau

Cod TVA: 0405270

email:a.canter@dmlink.md, Tel: 076004003

Numărul procedurii de achiziție: ocde-b3wdp1-MD-1637571486621 din 22.11.2021

Denumirea procedurii de achiziție: Achiziționarea echipamentelor medicale pentru anul 2021

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
33100000-1	Test Rapid Antigen Covid-19	Beier COVID-19 Antigen Rapid Test Kit (20sets/kit)	China	Beijing Beier Bioengineering CO.,LTD	- Ușor de folosit - Foarte sensibil cu încărcături virale ridicate: 97,56% - Rezultate rapide și fiabile ale testelor în doar 15 minute.	Beier COVID-19 Antigen Rapid Test Kit (20sets/kit) Kitul de testare rapidă a antigenului Beier COVID-19 este o trusă imunocromatografică destinată detectării directe și calitative a antigenelor nucleocapside SARS-CoV-2 în tampoane nazofaringiene și orofaringiene de la persoane care	Conform SIA RSAP

					- Testarea poate fi efectuată folosind probe nazo și orofaringiene. -Poate fi depozitat la temperatura camerei -Toate componentele testului - inclusiv tampoane sterile - sunt incluse. -Să nu există reactivitate încrucișată cu coronavirusuri patogene umane (cum ar fi hCoV229E, -HKU1, - NL63 și -OC43) și nici virusuri gripale (cum ar fi gripa A / B) - Specificitatea diagnosticului (97 – 100%).	au fost tratate de furnizorul lor de asistență medicală în condițiile COVID-19 . Testul este destinat a fi utilizat ca ajutor în diagnosticarea bolii infecțioase cu coronavirus (COVID-19) cauzată de SARS-CoV-2. Kit-ul de testare rapidă a antigenului COVID-19 nu face diferența între SARS-CoV și SARS-CoV-2. Rezultatele sunt pentru identificarea antigenului proteic nucleocapsid SARS-CoV-2. Antigenul este de obicei detectabil la nivelul căilor respiratorii superioare în timpul fazei acute a infecției. Rezultatele pozitive sugerează prezența antigenelor virale, dar corelarea clinică cu istoricul pacientului și alte informații de diagnostic este necesară pentru a determina starea infecției. Numai pentru diagnosticare in vitro. Numai pentru uz profesional. Specificație 1. Sensibilitate 96,5%; 2. Specificitate 99,7% Poate fi depozitat la temperatura camerei; Toate componentele testului - inclusiv tampoane sterile - sunt incluse. Nu există reactivitate încrucișată cu coronavirusuri patogene umane (cum ar fi hCoV229E, -HKU1, - NL63 și -OC43) și nici virusuri gripale (cum ar fi gripa A / B) - Specificitatea diagnosticului (97 – 100%).	
--	--	--	--	--	---	--	--

--	--	--	--	--	--	--	--

Semnat:_____

Nume: Aurelia Canțer

În calitate de: Manager Vânzări

Ofertantul: Societate cu răspundere limitată „DMLink”

Adresa: mun. Chișinău, strada Columna, 153, MD-2032

Data: “ 22” noiembrie 2021