

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție:	Achizitii.md ID 21123028, MTender ID ocds-b3wdp1-MD-1701084127736 din „24” decembrie 2023
Obiectul achiziției:	Reagenți și consumabile de laborator pentru anul 2024 (sistem închis)

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
16. Analizator bacteriologic VITEC 2 GN						
GP- identificare	VITEK® 2 GP, 21342	SUA	bioMerieux Inc.	ambalaj standart pentru analizator 1kit =20 carduri	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. Bucata=card. Ambalaj: 20 carduri/kit.	CE, ISO
AST-P592	VITEK® 2 AST-P592, 22287	SUA	bioMerieux Inc.	ambalaj standart pentru analizator 1kit =20 carduri	VITEK® 2 AST-P592. Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-pozitive, 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. Bucata=card. Ambalaj: 20 carduri/kit.	CE, ISO
GN -identificare	VITEK® 2 GN, 21341	SUA	bioMerieux Inc.	ambalaj standart pentru analizator 1kit =20 carduri	VITEK® 2 GN. Cardul VITEK® 2 pentru identificarea germenilor Gram-negativi 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. Bucata=card. Ambalaj: 20 carduri/kit.	CE, ISO
AST-N204	VITEK® 2 AST-N204, 412865	SUA	bioMerieux Inc.	ambalaj standart pentru analizator 1kit =20 carduri	VITEK® 2 AST-N204. 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 Gram-negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata=card. Ambalaj: 20 carduri/kit.	CE, ISO

AST-N222	VITEK® 2 AST-N222, 413083	SUA	bioMerieux Inc.	ambalaj standart pentru analizator 1kit =20 carduri	VITEK® 2 AST-N222. Cardurile pentru testarea susceptibilitatii bacililor Gram negativi VITEK® 2 sunt destinate utilizarii cu sistemele VITEK 2 in laboratoarele clinice ca test in vitro pentru a determina susceptibilitatea la agentii antimicrobieni a bacililor Gram negativi aerobi cu semnificatie clinica conform instructiunilor din Buletinul Informativ Online al Produsului. Bucata=card. Ambalaj: 20 carduri/kit.	CE, ISO
AST-N75	VITEK® 2 AST-GN75, 413432	SUA	bioMerieux Inc.	ambalaj standart pentru analizator 1kit =20 carduri	VITEK® 2 AST-GN75. Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative 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 Gram-negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata=card. Ambalaj: 20 carduri/kit.	CE, ISO
YST-identificare	VITEK® 2 YST, 21343	SUA	bioMerieux Inc.	ambalaj standart pentru analizator 1kit =20 carduri	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. Bucata=card. Ambalaj: 20 carduri/kit.	CE, ISO
YS08	VITEK® 2 AST-YS08, 420739	SUA	bioMerieux Inc.	ambalaj standart pentru analizator 1kit =20 carduri	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. Bucata=card. Ambalaj: 20 carduri/kit.	CE, ISO
Solutie Suspensie (NaCl 0.45%)	V1204	Franța	BioMérieux SA	1fl=500ml	Solutie salina sterila numai pentru utilizarea in vitro. NaCl 0,45 % - pH = 4,5 – 7,0. Flacoane de plastic 500 ml. Impachetare: 3 fl./cutie. Accesoriile nu sunt IVD si nu au nevoie de CE	ISO
Tulpină de referință Escherichia coli ATCC 25922	KWIK-STIK™. 0335P_Escherichia coli, ATCC 25922	SUA	Microbiologics, Inc.	KWIK-STIK™. 0335P_Escherichia coli, ATCC 25922. 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. Conform cerințelor	KWIK-STIK™. 0335P_Escherichia coli, ATCC 25922. 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. Bucata = ambalaj. Conform cerințelor	CE, ISO

Tulpină de referință Pseudomonas aeruginosa ATCC 27853	KWIK-STIK™. 0353P_Pseudo- monas aerugenosa, ATCC 27853	SUA	Microbiologics, Inc.	KWIK-STIK™. 0353P_Pseudomonas aerugenosa, ATCC 27853. 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. Conform cerințelor	KWIK-STIK™. 0353P_Pseudomonas aerugenosa, ATCC 27853. 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. Bucata = ambalaj. Conform cerințelor	CE, ISO
Tulpini de referință Staphylococcus aureus ATCC 29213	KWIK-STIK™. 0365P_Staphy- lococcus aureus subsp. aureus, ATCC 29213	SUA	Microbiologics, Inc.	KWIK-STIK™. 0365P_Staphylococcus aureus subsp. aureus, 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. Conform cerințelor	KWIK-STIK™. 0365P_Staphylococcus aureus subsp. aureus, 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. Bucata = ambalaj. Conform cerințelor	CE, ISO
Tulpini de referință Candida albicans ATCC 14053	KWIK-STIK™. 0332P_Candida albicans, ATCC 14053	SUA	Microbiologics, Inc.	KWIK-STIK™. 0332P_Candida albicans, ATCC 14053. 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. Conform cerințelor	KWIK-STIK™. 0332P_Candida albicans, ATCC 14053. 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. Bucata = ambalaj. Conform cerințelor	CE, ISO
Tulpini de referință Candida parapsilosis ATCC 22019	KWIK-STIK™. 0726P_Candida parapsilosis, ATCC 22019.	SUA	Microbiologics, Inc.	KWIK-STIK™. 0726P_Candida parapsilosis, ATCC 22019. 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. Conform cerințelor	KWIK-STIK™. 0726P_Candida parapsilosis, ATCC 22019. 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. Bucata = ambalaj. Conform cerințelor	CE, ISO

DensiCHEK plus (Standards Kit)	VITEK® 2 DENSICHEK® Plus, 21255	Franța	bioMérieux SA	Compatibil cu analizatorul Vitec 2	VITEK® 2 DENSICHEK® Plus. Standardele DENSICHEK® Plus sunt utilizate pentru verificarea acurateții măsurătorii aparatului DENSICHEK® Plus. Utilizarea acestor standarde permite monitorizarea acurateții aparatului și confirmă astfel acuratețea suspensiei de organisme. Bucata = kit. Conținutul kitului: Set de patru standarde: 0,0 (valoare nulă), 0,5, 2,0 și 3,0; Prospectul pachetului. Accesoriile nu sunt IVD și nu au nevoie de CE.	ISO
Virfuri GN	30507	Franța	BioMérieux SA	Virfuri GN	Varfuri pipeta. Acest produs de calitate este ideal pentru pipete cu un singur canal și multicanal. Specificațiile produsului: Capacitate: 0,5 - 250 μl. Bucata = vârf. Conținutul pachetului: 1 cutie conține 96 varfuri. Vârfulurile de pipetă sunt fixate. Accesoriile nu sunt IVD și nu au nevoie de CE	ISO
Virfuri GP	30501	Franța	BioMérieux SA	Virfuri GP	Varfuri pipeta. Acest produs de calitate este ideal pentru pipete cu un singur canal și multicanal. Specificațiile produsului: Capacitate: 100 - 1000 μl. Bucata = vârf. Conținutul pachetului: 1 cutie conține 96 varfuri. Vârfulurile de pipetă sunt fixate. Accesoriile nu sunt IVD și nu au nevoie de CE	ISO
Eprubete de plastic p/u analizatorul Vytec	69285	Franța	BioMérieux SA	Eprubete de plastic p/u analizatorul Vytec	69285_TUBURI DE POLISTIRENA (UNSENSITIZED TUBES 12X75 mm). Clare, pentru analizatorul VITEK® 2. Ambalaj: Cutie 1x2000 bucăți. Accesoriile nu sunt IVD și nu au nevoie de CE	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