

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție: Cererea Ofertelor de Preț nr. ocds-b3wdp1-MD-1667974551019 din 23.11.2022						
Obiectul de achiziție: Achiziționarea reactivi-reagenți și consumabile de laborator pentru anul 2023						
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
Lotul 10. Reagenți pentru investigații imunologice FR, CRP, ASO, teste Latex, metoda manuală.						
Antistreptolizina O (ASO)	8.00.02.0.0100	Jordan	Atlas Medical	<p>Latex test. Ambalaj: reagent cu particule din latex acoperite cu streptolizina - 5ml; control pozitiv ser uman cu concentrația >200 U/ml, 1ml; control negativ, 1ml; sensibilitate ≥98% și specificitate ≥97%.</p> <p>1.Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni</p> <p>2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p>	<p>Latex test. Ambalaj: reagent cu particule din latex acoperite cu streptolizina - fl.4ml (100 teste); control pozitiv ser uman cu concentrația >200 U/ml, fl.1ml; control negativ, fl.1ml; sensibilitate ≥98% și specificitate ≥97%.</p> <p>1.Declarația de Conformitate CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile vor fi livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător va fi nu mai mic de 12 luni.</p> <p>2. La cerere vom prezenta mostre pentru testare. Vom asigura prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set vor fi prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Instrucțiunea se anexează.</p>	Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Proteina C reactivă (CRP)	8.00.00.0.0100	Jordan	Atlas Medical	<p>Latex test. Ambalaj: reagent cu particule din latex acoperite cu anti-CRP uman IgG de capră, 5ml; control pozitiv ser uman cu concentrația >20 mg/L, 1ml; control negativ, 1ml; sensibilitate ≥95,6% și specificitate ≥96,2%.</p> <p>1.Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni</p> <p>2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p>	<p>Latex test. Ambalaj: reagent cu particule din latex acoperite cu anti-CRP uman IgG de capră, fl.4ml (100 teste); control pozitiv ser uman cu concentrația >20 mg/L, fl.1ml; control negativ, fl.1ml; sensibilitate ≥95,6% și specificitate ≥96,2%.</p> <p>1.Declarația de Conformitate CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile vor fi livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător va fi nu mai mic de 12 luni.</p> <p>2. La cerere vom prezenta mostre pentru testare. Vom asigura prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set vor fi prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Instrucțiunea se anexează.</p>	Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Factorul Reumatoid (RF)	8.00.04.0.0100	Jordan	Atlas Medical	<p>Latex test. Ambalaj: reagent cu particule din latex acoperite cu y-globulina umană, 5ml; control pozitiv ser uman cu concentrația >30 U/ml, 1ml; control negativ, 1ml; sensibilitate 100% și specificitate 100%.</p> <p>1.Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni</p> <p>2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p>	<p>Latex test. Ambalaj: reagent cu particule din latex acoperite cu y-globulina umană, fl.4ml (100 teste); control pozitiv ser uman cu concentrația >30 U/ml, fl.1ml; control negativ, fl.1ml; sensibilitate 100% și specificitate 100%.</p> <p>1.Declarația de Conformitate CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile vor fi livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător va fi nu mai mic de 12 luni.</p> <p>2. La cerere vom prezenta mostre pentru testare. Vom asigura prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set vor fi prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Instrucțiunea se anexează.</p>	Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Lotul 12. Acetonă în urină, bandeletă	1K (U031-011)	SUA	ACON	în set de 100 unit, CE	în set de 100 unit, CE. Broșura se anexează.	Certificat CE; Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație

Lotul 13. Bandelete p/tu analiza urinei: glucoză, proteină, pH, greutate specifică	4S (U031-041)	SUA	ACON	în set de 100 unit, CE	în set de 100 unit, CE. Broșura se anexează.	Certificat CE; Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Lotul 15. Troponine I	CG2001	China	Getein Biotech	Casetă ambalată individual. 1.Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator să fie nu mai mic de 12 luni 2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.	Casetă ambalată individual. 1.Declarația de Conformitate CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile vor fi livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator va fi nu mai mic de 12 luni. 2. La cerere vom prezenta mostre pentru testare. Vom asigura prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set vor fi prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Instrucțiunea se anexează.	Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Lotul 16. Helicobacter pylori Antigen în masele fecale	71020	SUA	LumiQuick	În trusă:Casetă ambalată individual, eprubetă cu diluant și pipetă dozator; sensibilitate 99% și specificitate ≥98,1%.1.Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator să fie nu mai mic de 12 luni. Liniile colorate la toate casetele în timpul testării să fie la același nivel. 2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.	În trusă:Casetă ambalată individual, eprubetă cu diluant și pipetă dozator; sensibilitate 99% și specificitate ≥98,1%.1.Certificat CE si .Declarația de Conformitate CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile vor fi livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator va fi nu mai mic de 12 luni. 2. La cerere vom prezenta mostre pentru testare. Vom asigura prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set vor fi prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Instrucțiunea se anexează.	Certificat CE; Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Lotul 18. HBsAg	71004	SUA	LumiQuick	Casetă ambalată individual. 1.Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator să fie nu mai mic de 12 luni 2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.	Casetă ambalată individual. 1 Declarația de Conformitate CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile vor fi livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator va fi nu mai mic de 12 luni. 2. La cerere vom prezenta mostre pentru testare. Vom asigura prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set vor fi prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Instrucțiunea se anexează.	Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație

Lotul 19. Anti HCV	71030	SUA	LumiQuick	<p>Casetă ambalată individual.</p> <p>1.Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni</p> <p>2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p>	<p>Casetă ambalată individual.</p> <p>1 Declarația de Conformitate CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile vor fi livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător va fi nu mai mic de 12 luni.</p> <p>2. La cerere vom prezenta mostre pentru testare. Vom asigura prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set vor fi prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Instrucțiunea se anexează.</p>	Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație
Lotul 33. Container (culoare galbenă), volum 0,5 L	DISPO0.5	Italia	Syntesys	pentru păstrare în siguranță, din polipropilen, capac, sigla pericol biologic, CE	pentru păstrare în siguranță, din polipropilen, capac, sigla pericol biologic, CE. Specificatia Tehnică a produsului se anexează.	Certificat CE; Certificat ISO; Autorizație
Lotul 42. Indicator de sterilizare, IKBC- 180/60	180/60	Federatia Rusă	Marker	autoadezive, registru de evidență a sterilizării , amb.1000 unit, registru	autoadezive, registru de evidență a sterilizării , amb.1000 unit, registru. Instrucțiunea se anexează.	Certificat de înregistrare în țara de origine, Certificat de calitate.

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

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